

**Demonstração do Resultado do Exercício**

Empresa: RT DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 37.995.908/0001-92

NIRE: 21201107951 - Data: 06/08/2020

Estabelecimentos: Todos; Centros de Resultado: Todos

Endereço: R NEUSA ASSUNCAO, Complemento: . N.º: 741, Bairro: PARQUE ALVORADA, Cidade: Timon, Estado: MA, CEP: 65633130, Telefone: (85) 99912768

| Conta | Descrição | 01/01/2021 a 31/12/2021 |
|-----------|---|-------------------------------|
| (+) 010 | Receita Bruta Operacional | 364.100,80 |
| 010.01 | Faturamento Prod. Merc. e Serviços | 364.100,80 |
| 010.01.02 | Vendas de Mercadorias | 364.100,80 |
| (-) 020 | Deduções da Receita | 74.278,35 |
| 020.01 | Impostos Faturados | 74.278,35 |
| 020.01.01 | ICMS | 60.888,67 |
| 020.01.03 | COFINS | 10.923,03 |
| 020.01.04 | PIS | 2.366,65 |
| (=) 030 | Receita Líquida | 289.822,45 |
| (-) 040 | Custo Mercadorias/Serviços Vendidos | 204.507,21 |
| 040.02 | Custo das Mercadorias Vendidas | 204.507,21 |
| (=) 060 | Lucro Bruto | 85.315,24 |
| (-) 070 | Despesas Operacionais | 111.296,69 |
| 070.01 | Despesas com Vendas | 8.228,60 |
| 070.02 | Despesas Administrativas | 91.755,75 |
| 070.03 | Despesas Financeiras Líquidas | 1.923,34 |
| 070.03.01 | Despesas Financeiras | 1.923,34 |
| 070.04 | Despesas Tributárias | 9.389,00 |
| (=) 110 | Lucro Operacional | (25.981,45) |
| (=) 150 | Res. Antes Imp.Renda e Contrib. Social | (25.981,45) |
| (=) 180 | Res. Antes das Participações e Contrib. | (25.981,45) |
| (=) 200 | Resultado Líquido do Exercício | (25.981,45) |

Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas;

As informações foram extraídas do Sped Contábil 2022, ano calendário 2021 sob recibo

AA.B7.1C.63.84.8D.10.28.CA.D6.36.39.52.79.42.B9.E0.F0.F8.65-4 em 03/05/2022;

A sociedade não possui Conselho Fiscal instalado;

A sociedade não possui Auditoria Independente.

Timon-MA, 31 de Dezembro de 2021

Giliard de Araújo Silva
Administrador
CPF: 664.588.703-83
RG: 1.921.650 SSP - PI

Flávio Leonardo Ferreira de Carvalho
Contador
CPF: 734.767.903-63
CRC: PI - 6382/O-2

**Análise pelos Índices do Balanço**

Empresa: R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 37.995.908/0001-82

Mês/Ano: 12/2021

Endereço: R NEUSA ASSUNCAO, Complemento: N.º 741, Bairro: PARQUE ALVORADA, Cidade: Timon, Estado: MA, CEP: 65633130, Telefone: (86) 99912766

Pág.: 1

Fontes Contábil

| Código | Nome Valores | Expressão | Resultado |
|--------|---|---------------------------|-----------|
| CE | Composição do Endividamento (61.913,48 / (61.913,48 + 0,00)) * 100 | (c21/(c21+c22))*100 | 100,00 |
| GA | Qual o percentual de obrigações a curto prazo em relação as obrigações totais. Quanto menor, melhor. Giro do Ativo 289.822,45 / 593.528,78 | d030/c1 | 0,49 |
| IPL | Quanto a empresa vendeu para cada R\$1,00 de investimento total. Quanto maior, melhor. Imobilização do Patrimônio Líquido (89.389,87 / 531.615,30) * 100 | (c13/c24)*100 | 16,81 |
| IRNC | Quanto a empresa aplicou no ativo permanente para cada R\$ 100,00 de patrimônio líquido. Quanto menor, melhor. Imobilização dos Recursos não correntes (89.389,87 / (531.615,30 + 0,00)) * 100 | (c13/(c24+c22))*100 | 16,81 |
| ISG | Que percentual dos Recursos não correntes (Patrimônio Líquido e Exigível a Longo Prazo) foi destinado ao Ativo Permanente. Quanto menor, melhor. Índice Solvência Geral (593.528,78) / (61.913,48 + 0,00) | (c1)/(c21+c22) | 9,59 |
| LC | AT/PC+ELP Liquidez Corrente 504.138,91 / 61.913,48 | c11/c21 | 8,14 |
| LG | Quanto a empresa possui de Ativo Circulante para cada R\$ 1,00 de Passivo Circulante. Quanto maior, melhor. Liquidez Geral (504.138,91 + 0,00) / (61.913,48 + 0,00) | (c11+c12)/(c21+c22) | 8,14 |
| LI | Quanto a empresa possui de Ativo Circulante + Realizável a Longo Prazo para cada R\$ 1,00 de dívida Total. Quanto maior, melhor. Liquidez Imediata 441.830,90 / 61.913,48 | c111/c21 | 7,14 |
| LS | Quanto dispomos imediatamente para saldar nossas dívidas de Curto Prazo. Quanto maior, melhor. Liquidez Seca (441.830,90 + 0,00 + 41.455,90 + 20.852,11) / 61.913,48 | (c111+c112+c113+c114)/c21 | 8,14 |
| ML | Quanto a empresa possui de Ativo Líquido para cada R\$ 1,00 de Passivo Circulante. Quanto maior, melhor. Margem Líquida (-25.981,45 / 289.822,45) * 100 | (d200/d030)*100 | -8,96 |
| PCT | Quanto a empresa obtem de lucro para cada R\$100,00 vendidos. Quanto maior, melhor. Particip. Capitais Terceiro-Endividamento ((61.913,48 + 0,00) / 531.615,30) * 100 | ((c21+c22)/c24)*100 | 11,85 |
| | Quanto a empresa tomou de capital de terceiros para cada R\$ 100,00 de capital próprio. Quanto menor, melhor. | | |

Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas;

As informações foram extraídas do Sped Contábil 2022, ano calendário 2021 sob recibo

AA.B7.1C.65.84.BD.10.28.CA.D6.36.39.52.79.42.B9.E0.F0.F6.65-4 em 03/05/2022;

A sociedade não possui Conselho Fiscal instalado;

A sociedade não possui Auditoria Independente.

Timon-MA, 31 de Dezembro de 2021

Giliard de Araújo Silva
Administrador
CPF: 664.588.703-63
RG: 1.921.650 SSP - PIFlávio Leonardo Ferreira de Carvalho
Contador
CPF: 734.767.903-63
CRC: PI - 6382/O-2

Fim

**Notas Explicativas das Demonstrações Contábeis em 31/12/2021**

Empresa: R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 37.995.908/0001-92

Endereço: R NEUSA ASSUNCAO, Complemento: , N.º: 741, Bairro: PARQUE ALVORADA, Cidade: Timon, Estado: MA, CEP: 65633130, Telefone: (86) 99912766

NIRE: 21201107951 - Data: 06/08/2020

Pag: 1

Fortes Contábil

Nota 1 - Apresentação

A empresa R7 Distribuidora de Medicamentos Ltda, é uma pessoa jurídica de direito privado, com fins econômicos, com sede na Rua Neusa Assunção, n.º 741, Bairro Parque Alvorada, Timon - MA, cuja principal atividade é Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano. Sua regência se dá pelo Contrato Social, com respaldo legal na Lei Federal n.º 10.406/2002.

Nota 2 - Regime Tributário

A empresa é optante pelo regime tributário do Lucro Presumido e apura os tributos no Regime de Caixa.

Nota 3 - Cadastro

A empresa R7 Distribuidora de Medicamentos Ltda possui os seguintes registros e inscrições:

- O Contrato Social registrado na Junta Comercial do Estado do Piauí sob o Nire 20.210.956.305 em 06/08/2020;
- O CNPJ Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas sob n.º 37.995.908/0001-92;
- A Inscrição Estadual no Estado do Piauí sob n.º 12.655.286-0.

Nota 4 - Principais Práticas Contábeis

O sistema de contabilização, bem como as demonstrações contábeis e financeiras foi elaborado com observação dos Princípios Fundamentais de Contabilidade e as Normas Brasileiras de Contabilidade. Houve observação aos preceitos previstos na NBC - ITG 1000, conforme resolução CPC n.º 1418/2012.

Nota 5 - Prática Contábil

A prática contábil adotada é pelo regime de competência.

Nota 6 - Direitos e Obrigações

As aplicações financeiras quando existentes, estarão demonstradas pelo valor das aplicações acrescidas dos rendimentos correspondentes, apropriados até a data do Balanço, com base no regime de competência.

Nota 7 - Receitas

As receitas da empresa são apuradas por meio de notas fiscais eletrônicas.

Nota 8 - Despesas

As despesas da empresa são apuradas através de Notas Fiscais e Recibos em conformidade com as exigências fisco legais.

Sob as penas da lei, declaramos que as informações aqui contidas são verdadeiras e nos responsabilizamos por todas elas;

As informações foram extraídas do Sped Contábil 2022, ano calendário 2021 sob recibo

AA.B7.1C.65.84.BD.10.28.CA.D6.38.39.52.79.42.B9.E0.F0.F8.65-4 em 03/05/2022;

A sociedade não possui Conselho Fiscal instalado;

A sociedade não possui Auditoria Independente.

Timon-MA, 31 de Dezembro de 2021

Gilvard de Araújo Silva
Administrador
CPF: 664.588.703-53
RG: 1.021.850 SSP - PI

Flávio Leonardo Ferreira de Carvalho
Contador
CPF: 734.767.903-63
CRC: PI - 6382/O-2

Fim



ASSINATURA ELETRÔNICA

Certificamos que o ato da empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA consta assinado digitalmente por:

| IDENTIFICAÇÃO DO(S) ASSINANTE(S) | |
|----------------------------------|--------------------------------------|
| CPF/CNPJ | Nome |
| 66458870353 | GILLIARD DE ARAUJO SILVA |
| 73476790363 | FLAVIO LEONARDO FERREIRA DE CARVALHO |

JUCEMA

CERTIFICADO O REGISTRO EM 15/08/2022 12:10 SOB Nº 20221000968.
PROTOCOLO: 211000968 DE 15/08/2022.
CÓDIGO DE VERIFICAÇÃO: 12210843834. CNPJ DA SEDE: 17995908000182.
NIRE: 31201079311. COM ESPÍRITO DO REGISTRO EM: 15/08/2022.
R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA

CARLOS ANDRÉ DE MORAES FERREIRA
SECRETÁRIO-GERAL
www.empresafscil.ma.gov.br

A validade deste documento, se impresso, fica sujeita à comprovação de sua autenticidade nos respectivos portais, informando seus respectivos códigos de verificação.

**Análise pelos Índices do Balanço**

Empresa: R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 37.995.908/0001-92

Mês/Ano: 12/2021

Endereço: R NEUSA ASSUNCAO, Complemento: , N.º: 741, Bairro: PARQUE ALVORADA, Cidade: Timon, Estado: MA, CEP: 65633130, Telefone: (86) 99912766

| Código | Nome Valores | Expressão | Resultado |
|--------|--|---------------------------|-----------|
| CE | Composição do Endividamento (61.913,48 / (61.913,48 + 0,00)) * 100 Qual o percentual de obrigações a curto prazo em relação as obrigações totais. Quanto menor, melhor. | (c21)/(c21+c22)*100 | 100,00 |
| GA | Giro do Ativo 289.822,45 / 593.528,78 Quanto a empresa vendeu para cada R\$1,00 de investimento total. Quanto maior, melhor. | d030/c1 | 0,49 |
| IPL | Imobilização do Patrimônio Líquido (89.389,87 / 531.615,30) * 100 Quanto a empresa aplicou no ativo permanente para cada R\$ 100,00 de patrimônio líquido. Quanto menor, melhor. | (c13/c24)*100 | 16,81 |
| IRNC | Imobilização dos Recursos não correntes (89.389,87 / (531.615,30 + 0,00)) * 100 Que percentual dos Recursos não correntes (Patrimônio Líquido e Exigível a Longo Prazo) foi destinado ao Ativo Permanente. Quanto menor, melhor. | (c13)/(c24+c22)*100 | 16,81 |
| ISG | Índice Solvência Geral (593.528,78) / (61.913,48 + 0,00) AT/PC+ELP | (c1)/(c21+c22) | 9,59 |
| LC | Liquidez Corrente 504.138,91 / 61.913,48 Quanto a empresa possui de Ativo Circulante para cada R\$ 1,00 de Passivo Circulante. Quanto maior, melhor. | c11/c21 | 8,14 |
| LG | Liquidez Geral (504.138,91 + 0,00) / (61.913,48 + 0,00) Quanto a empresa possui de Ativo Circulante + Realizável a Longo Prazo para cada R\$ 1,00 de dívida Total. | (c11+c12)/(c21+c22) | 8,14 |
| LI | Liquidez Imediata 441.830,90 / 61.913,48 Quanto dispomos imediatamente para saldar nossas dívidas de Curto Prazo. Quanto maior, melhor. | c111/c21 | 7,14 |
| LS | Liquidez Seca (441.830,90 + 0,00 + 41.455,90 + 20.852,11) / 61.913,48 Quanto a empresa possui de Ativo Líquido para cada R\$ 1,00 de Passivo Circulante. Quanto maior, melhor. | (c111+c112+c113+c114)/c21 | 8,14 |
| ML | Margem Líquida (-25.981,45 / 289.822,45) * 100 Quanto a empresa obtém de lucro para cada R\$100,00 vendidos. Quanto maior, melhor. | (d200/d030)*100 | -8,96 |
| PCT | Particip. Capitais Terceiro-Endividamento ((61.913,48 + 0,00) / 531.615,30) * 100 Quanto a empresa tomou de capital de terceiros para cada R\$ 100,00 de capital próprio. Quanto menor, melhor. | ((c21+c22)/c24)*100 | 11,65 |
| RA | Rentabilidade do Ativo (-25.981,45 / 593.528,78) * 100 Quanto a empresa obtém de lucro para cada R\$100,00 de investimento total. Quanto maior, melhor. | (d200/c1)*100 | -4,38 |

GILLIARD DE
ARAUJO
SILVA:66458870353
Assinatura de forma digital
por GILLIARD DE ARAUJO
SILVA:66458870353
Data: 2022.07.20 14:38:12
0299Giliard de Araújo Silva
Administrador
CPF: 664.588.703-53
RG: 1.921.650 SSP - PIFLAVIO LEONARDO
FERREIRA DE
CARVALHO:73476790363
Timon-MA, 31 de Dezembro de 2021
Assinatura de forma digital por
FLAVIO LEONARDO FERREIRA DE
CARVALHO:73476790363
Data: 2022.07.20 14:39:12 -0202Flávio Leonardo Ferreira de Carvalho
Contador
CPF: 734.767.903-63
CRC: PI - 6382/O-2

**Notas Explicativas das Demonstrações Contábeis em 31/12/2021**

Empresa: R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - CNPJ: 37.995.908/0001-92
NIRE: 21600155673 - Data: 06/08/2020

Nota 1 - Apresentação

A empresa R7 Distribuidora de Medicamentos Ltda, é uma pessoa jurídica de direito privado, com fins econômicos, com sede na Rua Neusa Assunção, nº 741, Bairro Parque Alvorada, Timon - MA, cuja principal atividade é Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano. Sua regência se dá pelo Contrato Social, com respaldo legal na Lei Federal nº 10.406/2002.

Nota 2 - Regime Tributário

A empresa é optante pelo regime tributário do Lucro Presumido e apura os tributos no Regime de Caixa.

Nota 3 - Cadastro

A empresa R7 Distribuidora de Medicamentos Ltda possui os seguintes registros e inscrições:

- O Contrato Social registrado na Junta Comercial do Estado do Piauí sob o Nire 20.210.956.305 em 06/08/2020;
- O CNPJ Cadastro Nacional de Pessoas Jurídicas sob nº 37.995.908/0001-92;
- A Inscrição Estadual no Estado do Piauí sob nº 12.655.286-0.

Nota 4 - Principais Práticas Contábeis

O sistema de contabilização, bem como as demonstrações contábeis e financeiras foi elaborado com observação dos Princípios Fundamentais de Contabilidade e as Normas Brasileiras de Contabilidade. Houve observação aos preceitos previstos na NBC - ITG 1000, conforme resolução CPC nº 1418/2012.

Nota 5 - Prática Contábil

A prática contábil adotada é pelo regime de competência.

Nota 6 - Direitos e Obrigações

As aplicações financeiras quando existentes, estarão demonstradas pelo valor das aplicações acrescidas dos rendimentos correspondentes, apropriados até a data do Balanço, com base no regime de competência.

Nota 7 - Receitas

As receitas da empresa são apuradas por meio de notas fiscais eletrônicas.

Nota 8 - Despesas

As despesas da empresa são apuradas através de Notas Fiscais e Recibos em conformidade com as exigências fisco legais.

GILIARD DE
ARAUJO
SILVA:06458870353

Assinado eletronicamente por
GILIARD DE ARAUJO
3340042870319
Data: 2022/01/31 14:44:55
0319

Giliard de Araújo Silva
Administrador
CPF: 664.588.703-53
RG: 1.921.650 SSP - PI

Flávio Leonardo
Ferreira de
Carvalho:73476790365

Assinado eletronicamente por
FLAVIO LEONARDO FERREIRA DE
CARVALHO:73476790365
Data: 2022/01/31 14:44:55 0319

Flávio Leonardo Ferreira de Carvalho
Contador
CPF: 734.767.903-63
CRC: PI - 6382/O-2

Timon-MA, 31 de Janeiro de 2021

SITUAÇÃO DO ARQUIVO DA ESCRITURAÇÃO



Nome Empresarial: R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
CNPJ: 37.965.938/0001-92 Nire: 21600155673
Período de Escrituração: 01/01/2021 a 31/12/2021
Forma de Escrituração Contábil: Livro Diário
Natureza do Livro: Livro Diário
Identificação do arquivo(hash): AA 87 1C 65 84 BD 10 28 CA D6 36 39 52 79 42 B9 E0 F5 F8 65

Sig: _____



Consulta Realizada em: 03/05/2022 09:14:11

Resultado da Verificação

A escrituração visualizada é a mesma que se encontra na base de dados do SPED.

Situação Atual

Escrituração com NIRE AUTENTICADA.

A escrituração encontra-se na base de dados do Sped e considera-se autenticada nos termos do Decreto nº 1.800/1996, com a alteração dada pelo Decreto nº 8.683/2016. O recibo de entrega constitui a comprovação da autenticação, nos termos do art. 39-B da Lei nº 8.934/1994, sendo dispensada qualquer outra autenticação (art. 39-A da Lei nº 8.934/1994).



MINISTÉRIO DA FAZENDA
SECRETARIA DA RECEITA FEDERAL DO BRASIL
SISTEMA PÚBLICO DE ESCRITURAÇÃO DIGITAL – Sped

Versão: 9.0.1

RECIBO DE ENTREGA DE ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL DIGITAL

IDENTIFICAÇÃO DO TITULAR DA ESCRITURAÇÃO

| | | |
|--|-----------------------------------|--|
| NIRE 21600155873 | CNPJ 37.995.908/0001-92 | |
| NOME EMPRESARIAL R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA | | |

IDENTIFICAÇÃO DA ESCRITURAÇÃO

| | |
|---|---|
| FORMA DA ESCRITURAÇÃO CONTÁBIL Livro Diário | PERÍODO DA ESCRITURAÇÃO 01/01/2021 a 31/12/2021 |
| NATUREZA DO LIVRO Livro Diário | NÚMERO DO LIVRO 2 |
| IDENTIFICAÇÃO DO ARQUIVO (HASH) AA.B7.1C.65.84.BD.10.28.CA.D6.36.39.52.79.42.B9.E0.F0.F6.65 | |

ESTE LIVRO FOI ASSINADO COM OS SEGUINTE CERTIFICADOS DIGITAIS:

| QUALIFICAÇÃO DO SIGNATARIO | CPF/CNPJ | NOME | Nº SÉRIE DO CERTIFICADO | VALIDADE | RESPONSÁVEL LEGAL |
|----------------------------|-------------|--|----------------------------------|----------------------------|-------------------|
| Empresário | 68458870353 | GILLIARD DE ARAUJO SILVA:68458870353 | 973237570479283773 1858409008 | 21/07/2021 a 21/07/2022 | Sim |
| Contador | 73476790363 | FLAVIO LEONARDO FERREIRA DE CARVALHO:7347679036 3 | 504771826672302901 5 | 06/05/2019 a 06/05/2022 | Não |

NÚMERO DO RECIBO:

AA.B7.1C.65.84.BD.10.28.CA.D6.36.39.
52.79.42.B9.E0.F0.F6.65-4

Escrituração recebida via Internet
pelo Agente Receptor SERPRO
em 03/05/2022 às 12:12:28

0D.8B.1E.87.78.06.70.F8
CF.7D.F0.63.11.83.25.BF

Considera-se autenticado o livro contábil a que se refere este recibo, dispensando-se a autenticação de que trata o art. 39 da Lei nº 8.934/1994. Este recibo comprova a autenticação.

BASE LEGAL: Decreto nº 1.800/1996, com a alteração do Decreto nº 8.683/2016, e arts. 39, 39-A, 39-B da Lei nº 8.934/1994 com a alteração da Lei Complementar nº 1247/2014.

TERMOS DE ABERTURA E ENCERRAMENTO



Entidade: R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2021 a 31/12/2021 CNPJ: 37.995.908/0001-92
 Número de Ordem do Livro: 2
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2021 a 31 de Dezembro de 2021



TERMO DE ABERTURA

| | |
|---|---------------------------------------|
| Nome Empresarial | R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA |
| NIRE | 21600155673 |
| CNPJ | 37.995.908/0001-92 |
| Número de Ordem | 2 |
| Natureza do Livro | Livro Diário |
| Município | Timon |
| Data do arquivamento dos atos constitutivos | 06/08/2020 |
| Data de arquivamento do ato de conversão de sociedade simples em sociedade empresária | |
| Data de encerramento do exercício social | 31/12/2021 |
| Quantidade total de linhas do arquivo digital | 2103 |

TERMO DE ENCERRAMENTO

| | |
|---|---------------------------------------|
| Nome Empresarial | R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA |
| Natureza do Livro | Livro Diário |
| Número de ordem | 2 |
| Quantidade total de linhas do arquivo digital | 2103 |
| Data de início | 01/01/2021 |
| Data de término | 31/12/2021 |

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número AA.B7.1C.65.84.BD.10.28.CA.D6.36.39.52.79.42.B9.E0.F0.F6.65-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 9.0.1 do Visualizador

BALANÇO PATRIMONIAL



Entidade: R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2021 a 31/12/2021 CNPJ: 37.995.908/0001-92
 Número de Ordem do Livro: 2
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2021 a 31 de Dezembro de 2021



| Descrição | Nota | Saldo Inicial | Saldo Final |
|---------------------------------------|------|----------------|----------------|
| *** Ativo *** | | R\$ 499.798,00 | R\$ 593.528,78 |
| Ativo Circulante | | R\$ 499.798,00 | R\$ 504.130,91 |
| Disponível | | R\$ 499.798,00 | R\$ 441.830,90 |
| Caixa Geral | | R\$ 499.798,00 | R\$ 9.015,83 |
| Caixa | | R\$ 499.798,00 | R\$ 9.015,83 |
| Depósitos Bancários à Vista | | R\$ 0,00 | R\$ 432.815,27 |
| Banco do Brasil S/A | | R\$ 0,00 | R\$ 432.815,27 |
| Clientes | | R\$ 0,00 | R\$ 41.455,90 |
| Clientes | | R\$ 0,00 | R\$ 41.455,90 |
| Clientes Diversos | | R\$ 0,00 | R\$ 41.455,90 |
| Outros Créditos | | R\$ 0,00 | R\$ 20.852,11 |
| Créditos de Funcionários | | R\$ 0,00 | R\$ 0,00 |
| Empréstimos e Financiamentos | | R\$ 0,00 | R\$ 20.852,11 |
| Droga Roche | | R\$ 0,00 | R\$ 20.852,11 |
| Impostos a Recuperar | | R\$ 0,00 | R\$ 0,00 |
| Ativo Não Circulante | | R\$ 0,00 | R\$ 89.389,87 |
| Imobilizado | | R\$ 0,00 | R\$ 89.389,87 |
| Bens Em Operação | | R\$ 0,00 | R\$ 89.389,87 |
| Veículos | | R\$ 0,00 | R\$ 89.389,87 |
| *** Passivo *** | | R\$ 499.798,00 | R\$ 593.528,78 |
| (-) Passivo Circulante | | R\$ (0,00) | R\$ 61.913,48 |
| (-) Fornecedores | | R\$ (0,00) | R\$ 123,83 |
| (-) Fornecedores Nacionais | | R\$ (0,00) | R\$ 123,83 |
| (-) Fornecedores Diversos | | R\$ (0,00) | R\$ 123,83 |
| (-) Obrigações Fiscais e Trabalhistas | | R\$ (0,00) | R\$ 61.421,65 |
| (-) Impostos e Contribuições | | R\$ (0,00) | R\$ 60.008,16 |
| (-) ICMS a Recolher | | R\$ (0,00) | R\$ 42.800,31 |
| (-) IRPJ a Recolher | | R\$ (0,00) | R\$ 3.980,87 |
| (-) PIS a Recolher | | R\$ (0,00) | R\$ 1.703,47 |
| (-) COFINS a Recolher | | R\$ (0,00) | R\$ 7.862,19 |
| (-) CSL a Recolher | | R\$ (0,00) | R\$ 3.582,78 |
| (-) IRRF a Recolher | | R\$ (0,00) | R\$ 78,54 |
| (-) Obrigações Trabalhistas | | R\$ (0,00) | R\$ 1.413,49 |
| (-) INSS a Recolher | | R\$ (0,00) | R\$ 1.074,35 |
| (-) FGTS a Recolher | | R\$ (0,00) | R\$ 339,14 |
| (-) Outras Obrigações | | R\$ (0,00) | R\$ 368,00 |
| (-) Outras Obrigações | | R\$ (0,00) | R\$ 368,00 |
| (-) Assessoria Contábil a Pagar | | R\$ (0,00) | R\$ 368,00 |
| Patrimônio Líquido | | R\$ 499.798,00 | R\$ 531.615,30 |
| Capital Social Integralizado | | R\$ 500.000,00 | R\$ 500.000,00 |
| Capital Social Subscrito | | R\$ 500.000,00 | R\$ 500.000,00 |
| Gilbert de Araujo Silva | | R\$ 500.000,00 | R\$ 500.000,00 |
| (-) Lucros ou Prejuízos Acumulados | | R\$ (202,00) | R\$ 31.615,30 |
| (-) Lucros ou Prejuízos Acumulados | | R\$ (202,00) | R\$ 31.615,30 |
| (-) Lucros ou Prejuízos Acumulados | | R\$ (202,00) | R\$ 31.615,30 |

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número AA.B7.1C.65.84.8D.10.28.CA.D6.36.39.52.79.42.89.E0.F0.F6.65-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital - Sped

Versão 9.0.1 do Visualizador

DEMONSTRAÇÃO DE RESULTADO DO EXERCÍCIO



Entidade: R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 Período da Escrituração: 01/01/2021 a 31/12/2021 CNPJ: 37.995.908/0001-92
 Número de Ordem do Livro: 2
 Período Selecionado: 01 de Janeiro de 2021 a 31 de Dezembro de 2021

| Descrição | Nota | Saldo anterior | Saldo atual |
|---|------|----------------|------------------|
| Receita Bruta Operacional | | R\$ 0,00 | R\$ 364.100,80 |
| Faturamento Prod. Merc. e Serviços | | R\$ 0,00 | R\$ 364.100,80 |
| Vendas de Mercadorias | | R\$ 0,00 | R\$ 364.100,80 |
| (-) Deduções da Receita | | R\$ (0,00) | R\$ (74.278,35) |
| (-) Impostos Faturados | | R\$ (0,00) | R\$ (74.278,35) |
| (-) ICMS | | R\$ (0,00) | R\$ (60.988,67) |
| (-) COFINS | | R\$ (0,00) | R\$ (10.923,03) |
| (-) PIS | | R\$ (0,00) | R\$ (2.386,65) |
| (-) Outras Deduções | | R\$ (0,00) | R\$ (0,00) |
| (-) Custo Mercadorias/Serviços Vendidos | | R\$ (0,00) | R\$ (204.507,21) |
| (-) Custo das Mercadorias Vendidas | | R\$ (0,00) | R\$ (204.507,21) |
| (-) Despesas Operacionais | | R\$ (202,00) | R\$ (111.296,69) |
| (-) Despesas com Vendas | | R\$ (0,00) | R\$ (8.228,60) |
| (-) Despesas Administrativas | | R\$ (202,00) | R\$ (91.755,75) |
| (-) Despesas Financeiras Líquidas | | R\$ (0,00) | R\$ (1.923,34) |
| (-) Despesas Financeiras | | R\$ (0,00) | R\$ (1.923,34) |
| (-) Despesas Tributárias | | R\$ (0,00) | R\$ (9.389,00) |
| Vações Monetárias Líquidas | | R\$ 0,00 | R\$ 0,00 |
| (-) Participações e Contribuições | | R\$ (0,00) | R\$ (0,00) |
| (-) Resultado Líquido do Exercício | | R\$ (202,00) | R\$ (25.981,45) |

Este documento é parte integrante de escrituração cuja autenticação se comprova pelo recibo de número AA.B7.1C.65.84.BD.10.28.CA.D6.36.39.52.79.42.B9.E0.F0.F6.65-4, nos termos do Decreto nº 8.683/2016.

Este relatório foi gerado pelo Sistema Público de Escrituração Digital – Sped

Versão 9.0.1 do Visualizador



**CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO ESTADO DO PIAUÍ
CERTIDÃO DE HABILITAÇÃO PROFISSIONAL**

O CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO ESTADO DO PIAUÍ certifica que o(a) profissional identificado(a) no presente documento encontra-se habilitado para o exercício da profissão contábil.

IDENTIFICAÇÃO DO REGISTRO

| | |
|----------------|------------------------------------|
| NOME..... | : CARLOS ROMAO SILVA DOS REMÉDIOS. |
| REGISTRO..... | : PI-006332/O-0 |
| CATEGORIA..... | : CONTADOR |
| CPF..... | : ***.890.963-** |

A falsificação deste documento constitui-se em crime previsto no Código Penal Brasileiro, sujeitando o autor à respectiva ação penal.

Emissão: PIAUÍ, 01/09/2022 as 15:19:14.
Válido até: 30/11/2022.
Código de Controle: 54824.

Para verificar a autenticidade deste documento consulte o site do CRCPI.



ACESSO PÚBLICO \ CONFIRMAÇÃO DE
VERACIDADE



Certificação Digital de Documento Emitido

Dados do documento CERTIDÃO DE HABILITAÇÃO PROFISSIONAL

| | |
|---------------------|---------------------------------|
| Número de Controle: | 54824 |
| Data de emissão: | 01/09/2022 às 15:19:14 |
| Validade: | 30/11/2022 |
| Número Registro: | PI-006332/O-0 |
| Nome: | CARLOS ROMAO SILVA DOS REMÉDIOS |

[Voltar](#)



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ

CERTIDÃO DE REGULARIDADE PROFISSIONAL

O **CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ** CERTIFICA que o profissional identificado no presente documento encontra-se em situação **REGULAR** neste Regional, apto ao exercício da atividade contábil nesta data, de acordo com as suas prerrogativas profissionais, conforme estabelecido no art. 25 e 26 do Decreto-Lei n.º 9.295/46.

Informamos que a presente certidão não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que, posteriormente, venham a ser apurados contra o titular deste registro, bem como não atesta a regularidade dos trabalhos técnicos elaborados pelo profissional da Contabilidade.



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE PI

Certidão n.º: PI/2022/00004446
Nome: FLAVIO LEONARDO FERREIRA DE CARVALHO CPF: 734.767.903-63
CRC/UF n.º PI-006382/O Categoria: CONTADOR
Validade: 30.11.2022
Finalidade: BALANÇO PATRIMONIAL, REGISTRADO NA JUNTA COMERCIAL

Confirme a existência deste documento na página <http://201.33.23.184/spwPI/principal.htm>, mediante número de controle a seguir:

CPF : 734.767.903-63 Controle : 8267.8894.9208.9208



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ

CERTIDÃO DE REGULARIDADE PROFISSIONAL

O **CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ** CERTIFICA que o profissional identificado no presente documento encontra-se em situação **REGULAR** neste Regional, apto ao exercício da atividade contábil nesta data, de acordo com as suas prerrogativas profissionais, conforme estabelecido no art. 25 e 26 do Decreto-Lei n.º 9.295/46.

Informamos que a presente certidão não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que, posteriormente, venham a ser apurados contra o titular deste registro, bem como não atesta a regularidade dos trabalhos técnicos elaborados pelo profissional da Contabilidade.



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE PI

Certidão n.º: P/2022/09903629

Nome: CARLOS ROMAO SILVA DOS REMÉDIOS CPF: 760.890.963-34

CRC/UF n.º PI-066332/O Categoria: CONTADOR

Validade: 04.10.2022

Finalidade: EDITAIS DE LICITAÇÃO

Confirme a existência deste documento na página <http://201.33.23.164/spwPI/principal.htm>, mediante número de controle a seguir:

CPF : 760.890.963-34 Controle : 9050.9363.9677.9991



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ



CERTIDÃO DE REGULARIDADE PROFISSIONAL

O **CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ** CERTIFICA que o profissional identificado no presente documento encontra-se em situação **REGULAR** neste Regional, apto ao exercício da atividade contábil nesta data, de acordo com as suas prerrogativas profissionais, conforme estabelecido no art. 25 e 26 do Decreto-Lei n.º 9.295/46.

Informamos que a presente certidão não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que, posteriormente, venham a ser apurados contra o titular deste registro, bem como não atesta a regularidade dos trabalhos técnicos elaborados pelo profissional da Contabilidade.



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE PI

Certidão n.º: PI/2022/0004445
Nome: FLAVIO LEONARDO FERREIRA DE CARVALHO CPF: 734.767.903-63
CRC/UF n.º PI-006382/O Categoria: CONTADOR
Validade: 30.11.2022
Finalidade: LIVRO DIÁRIO

Confirme a existência deste documento na página <http://201.33.23.184/spwPI/principal.htm>, mediante número de controle a seguir:

CPF : 734.767.903-63 Controle : 8392.9020.9334.9334



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ

CERTIDÃO DE REGULARIDADE PROFISSIONAL

O CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO PIAUÍ CERTIFICA que o profissional identificado no presente documento encontra-se em situação REGULAR neste Regional, apto ao exercício da atividade contábil nesta data, de acordo com as suas prerrogativas profissionais, conforme estabelecido no art. 25 e 26 do Decreto-Lei n.º 9.295/46.

Informamos que a presente certidão não quita nem invalida quaisquer débitos ou infrações que, posteriormente, venham a ser apurados contra o titular deste registro, bem como não atesta a regularidade dos trabalhos técnicos elaborados pelo profissional da Contabilidade.



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE PI

Certidão n.º: PI/2012/96004241
Nome: CARLOS ROMAO SILVA DOS REMÉDIOS CPF: 760.890.963-34
CRC/UF n.º PI-00833210 Categoria: CONTADOR
Validade: 16.11.2022
Finalidade: OUTRAS

Confirme a existência deste documento na página <http://201.33.23.184/spwPI/principal.htm>, mediante número de controle a seguir:

CPF: 760.890.963-34 Controle: 5911.6539.6853.7480

**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
CARTEIRA DE IDENTIDADE PROFISSIONAL
CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE
DO ESTADO DO PIAUÍ**

| | |
|---|---|
| Categoria CONTADOR | Nº registro PI-006332/0-0 |
| Nome CARLOS ROMAO SILVA DOS REMÉDIOS | |
| Nascimento 02/11/1977 | Nacionalidade BRASILEIRA |
| | Naturalidade SANTA INES-MA |

Carlos Romão Silva dos Remédios

Assinatura do Profissional





Filiação
MARINHO FELIPE DOS REMÉDIOS
MARIA DE FATIMA SILVA

| | |
|-------------------------------------|---|
| CPF 760.890.963-34 | Documento de Identificação 1.537162 SSP-PI |
|-------------------------------------|---|

Esta carteira tem fé pública como documento de identidade, nos termos do art. 18 do Decreto-Lei n.º 9.295/46, c/c art. 1.º da Lei n.º 6.206/75.

Data de Registro
24/10/2003

Validado eletronicamente pelo
Conselho Federal de Contabilidade
Código de Validação: **BD8080**

Valida em todo o território nacional.

**REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
CARTEIRA DE IDENTIDADE PROFISSIONAL
CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE
DO ESTADO DO PIAUÍ**



Aproxime um leitor de QR Code para
validar ou acesse o endereço:
<https://sistemas.cfc.org.br/validacao/profissional/cpf/76089096334/codigo/BD8080>



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL
 MINISTÉRIO DA INFRAESTRUTURA
 SECRETARIA NACIONAL DE TRANSPORTES - SENATRAN

PI

VALIDA EM TODOS OS TERMINOS NACIONAIS
 2396241174

NOME: CARLOS ROBERTO SILVA DOS REZENDES

DOC. IDENTIFICAÇÃO: 1557192 SSP PI

CPF: 740.890.363-34 DATA NASCIMENTO: 02/11/1977

NOME: NARCISO FELIPE DOS REZENDES
 MARIA DE FATIMA SILVA

RENDA: R\$ 1.000,00 R\$ 2.000,00 R\$ 3.000,00 R\$ 4.000,00 R\$ 5.000,00 R\$ 6.000,00 R\$ 7.000,00 R\$ 8.000,00 R\$ 9.000,00 R\$ 10.000,00

CPF: 11736442902 VALOR: 04/05/2022 ITINERÁRIO: 10/11/2025

CONDIÇÕES

ASSINADO DIGITALMENTE
 SECRETARIA NACIONAL DE TRANSPORTES

1170100020
 8332123941

PIAUI

DENATRAN CONTRAN

QR-CODE



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

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

SERPRO/SENATRAN





CONTRATO PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS CONTÁBEIS

CONTRATADA: CONTALGER ASSESSORIA CONTÁBIL E GERENCIAL LTDA, estabelecido na Av. Duque de Caxias, 5649 – Buenos Aires, CEP: 64.009-170, nesta capital, CNPJ Nº. 12.340.258/0001-16 neste ato representado por seu sócio CARLOS ROMÃO SILVA DOS REMÉDIOS, CPF de Nº. 760.890.963-34 Identidades de Nº. 1.537.162 SSP-PI, CRC Nº. 006332\O-0 – PI. Telefones para contato: **FIXO:** (086) 3217-7799 **VIVO:** (086) 98180-4498 / **VIVO:** (86)86 98165-9530 / **TIM** (086) 9900-8703.

CONTRATANTE: R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA, com sede e domicílio na Rua Neusa Assunção, 741, bairro Parque Alvorada, CEP: 65.633-130- Timon-MA. Inscrita no CNPJ sob o Nº 37.995.908/0001-92, neste ato instituído por seu representante legal, **GILLIARD DE ARAUJO SILVA**, brasileiro, empresário, portador da cédula de identidade RG sob o nº 1.921.650 SSP – PI e CPF/MF sob o nº 664.588.703-53, residente e domiciliado na cidade Teresina no Estado do Piauí.

Pelo presente instrumento particular, as partes acima devidamente qualificadas, doravante denominadas simplesmente CONTRATADA e CONTRATANTE, na melhor forma de direito, ajustam e contratam a prestação de serviços contábeis, segundo as cláusulas e condições adiante arroladas.

CLÁUSULA PRIMEIRA

SERVIÇOS

A) DEPARTAMENTO DE PESSOAL * Registro de até 15 (Quinze) funcionários ficando incluso, o serviço, elaboração de folha de pagamento mensal, recibos e férias, rescisões de contrato de trabalho, apuração dos impostos e encargos sociais (INSS, FGTS, CONT. SINDICAL, IRRF e outros), elaboração do DIRF, CAGED, demais informações aos órgãos competentes e orientação necessária ao setor.

A.1) Caso venha a aumentar o número de funcionários registrados, acarretará um acréscimo de 2,5% (Dois e meio por cento) sobre o valor da remuneração de cada funcionário adicional.

B) DEPARTAMENTO FISCAL * Escrituração de notas fiscais de compra e venda de mercadorias, de serviços, apuração dos impostos incidentes, (ISS, ICMS, PIS, COFINS, CSLL e IRPJ), elaboração e apresentação de informações ao fisco municipal, estadual e federal.

C) DEPARTAMENTO CONTÁBIL * Classificação, separação e conciliação de documentos contábeis da empresa, lançamentos contábeis, elaboração de declaração de imposto de renda jurídica, informações junto ao fisco federal, com acompanhamento a possíveis fiscalizações, orientação legal dos procedimentos e controles internos da empresa no tocante ao aspecto contábil.

CLÁUSULA SEGUNDA

SISTEMÁTICA DE TRABALHO

1. Toda documentação fisco-contábil deve ser preparada, organizada e entregue semanalmente no escritório da Contratada conforme endereço acima, a fim de que a escrituração, contabilização, elaboração de balancete e balanço, bem como os impostos devidos em cada mês, sejam efetuadas em tempo hábil.

2. A CONTRATANTE se responsabiliza em duas vezes por mês, enviar por e-mail toda documentação fisco-contábil, sem descartar a obrigação prevista anteriormente;

3. Após o recebimento da documentação, a contratada fará a triagem, separação e classificação dos documentos, planilhamento contábil, digitação, processamento contábil e emissão dos respectivos relatórios e guias de recolhimento.

4. Todas as guias de imposto a serem pagas, serão entregues no Máximo 03 dias antes do seu vencimento normal; conforme **PLANILHA DE VENCIMENTO DE TRIBUTOS ANEXO II**.

5. Por motivos de segurança para ambas as partes, a contratada não efetua pagamentos de impostos e taxas de qualquer natureza.

6. A entrega das obrigações no prazo estipulado no item "4" ficará automaticamente vinculada à entrega da documentação no prazo mencionado no item "1".

7. A qualidade das informações, bem como a entrega completa da documentação à contratada, é fator primordial para a execução dos serviços.

8. As obrigações fiscais, trabalhistas e acessórias que podem ser geradas e salvas serão enviadas via e-mail.



9. Referente ao registro de entrada de funcionários deverá ser preenchido a planilha de REGISTRO DE FUNCIONÁRIO (ANEXO I), e anexados os documentos conforme relatados no ANEXO I e repassados para a contratada impreterivelmente até o dia 25 de cada mês.
10. Referente a demissão de funcionário a contratante deverá informar via EMAIL e telefone, com no máximo de 05 (Cinco) dias de antecedência a contratada, onde deverá conter as informações de: MOTIVO DO AFASTAMENTO, TIPO DE AVISO PREVIO, ULTIMO DIA DE TRABALHO, e outras informações cabíveis ao desligamento do funcionário.
11. Caso seja enviado via E-MAIL as informações referentes ao desligamento de funcionário ou qualquer outra informação ou solicitação a contratante deverá ligar para a contratada informando assim que enviar o E-MAIL.

CLÁUSULA TERCEIRA

A) PRAZO DE DURAÇÃO

> Este CONTRATO é feito por prazo indeterminado, iniciando-se na data da assinatura do mesmo, podendo ser rescindido a qualquer tempo, por qualquer das partes, mediante prévio aviso, por escrito, de no mínimo 60 (sessenta) dias. A não observância deste prazo acarretará em multa contratual de valor equivalente a 02 (dois) honorários mensais

B) DOS HONORÁRIOS

> Pela prestação dos serviços descritos na cláusula primeira a contratante pagará à contratada o honorário mensal de **R\$ 1.500 (Mil e Quinhentos Reais), por mês.**

> Caso a empresa não venha ter movimento no mês, ou sua movimentação for relativamente baixa o valor cobrado será de 50% (Cinquenta por cento) dos honorários citados acima.

> O valor dos honorários será reajustado sempre que o piso salarial do sindicato do comércio sofrer reajuste.

> Os Honorários acima vencerão dia 30 de cada mês.

> Caso venha a ser aberta alguma filial será cobrado o mesmo valor pago pelos serviços prestados a MATRIZ, observado o critério do parágrafo único cláusula primeira.

C) DOS REAJUSTES

> O Contrato será atualizado anualmente com base reajuste salário comercial sempre arredondando para a casa decimal, mas próximo entre 0 e 5.

> O contrato poderá ser reajustado a qualquer momento por ambas as partes sempre em comum acordo.

D) DA MORA

> Os honorários deverão ser pagos conforme previsto acima, no escritório da contratada contra apresentação de Nf's-e/boleto/ou em depósito no banco da Caixa Econômica Federal Agência Nº, 1989 Conta 1739-1 Operação 003. Em caso de atraso incidirá multas no valor 2% (dois por cento) e juros 0,34% ao dia. Persistindo o atraso por mais de 03 (três) meses, o contratado poderá rescindir o contrato por motivo justificado ou suspender os serviços até a regularização dos pagamentos, eximindo-se de qualquer responsabilidade pelos danos resultantes do período de paralisação.

E) DA REMUNERAÇÃO EXTRA

> No mês de dezembro de cada ano, será cobrado o equivalente a um honorário mensal a ser pago até o dia 15 (quinze) daquele mês, por conta da elaboração das Demonstrações Financeiras, Correção monetária, Depreciação e outras informações anuais, sem prejuízo da remuneração normal daquele mês; podendo ser paga em duas parcelas; sendo a primeira parcela dia 20/11 e a segunda dia 15/12.

F) SERVIÇOS EXTRA-CONTÁBEIS

> Todos e quaisquer serviços extras, considerados **para-contábeis**, e que não estejam incluídos neste contrato serão cobrados à parte. São considerados serviços **para-contábeis**, dentre outros:

a) Alterações contratuais → 100% do valor do salário comercial, exceto exclusivamente em alteração contratual de capital e de sócio que será isento.

b) Constituição de filiais → 100% do valor do salário comercial

c) Renovação de licenças → 20% do valor do salário comercial

d) Certidões negativas de débitos estas não emitidas pela internet → 10% do valor do salário comercial

e) Reimpressão de guias e impostos a cada grupo de 03 (três) guias → 10% do valor do salário comercial



- f) Declaração de imposto de renda pessoa física do representante legal → 15% do valor do salário comercial
- g) Preenchimento de informativo ao IBGE e outros órgãos não fiscal → 10% do valor do salário comercial
- h) Outros serviços não mencionados acima serão avaliados e apresentados proposta de honorários.

G) MATERIAIS EMPREGADOS

- > Os valores gastos com materiais na execução dos serviços correrão por conta da **CONTRATADA**, com exceção de livros, recibos de contras-cheques, encadernações, taxas de registros de livros, carimbos, pastas, caixas e fitas para arquivo dos documentos, disquetes, CDs, fotocópias, impressão de livros fiscais e contábeis.
- > Banco de dados e valores gastos com sistemas contábeis, sistemas operacionais, sistemas de consultoria e qualquer outro software utilizado pela CONTRATADA, serão de inteira responsabilidade e domínio da mesma.

CLÁUSULA QUARTA

A) RESPONSABILIDADE DA CONTRATADA

- > A Contratada assume inteira responsabilidade pelos serviços técnicos realizados, assim como pelas orientações escritas que prestar, estando os seus serviços baseados na documentação e informações apresentadas pela contratante, eximindo-se, no entanto de quaisquer distorções **contábeis**, fiscais, previdenciárias e trabalhistas provocadas por documentos incompletos, inidôneos ou informações diversas dos reais.

B) MULTA POR ATRASO

- > A Contratada se responsabilizará por "**multas e juros**", desde que fique inequivocamente provada a sua exclusiva culpa, não incluindo nesta responsabilidade encargos sobre as rubricas de correção monetária e juros que vier a recair sobre recolhimento em atraso ou período de infração fiscal.
- > As orientações prestadas pela contratada serão sempre por escrito e deverão ser rigorosamente seguidas, eximindo-se a mesma das consequências da não observância das normas estabelecidas.

CLÁUSULA QUINTA

O CONTRATANTE, se obriga antes do encerramento do exercício social, a fornecer ao CONTRATADO, a carta de responsabilidade da administração, conforme inciso "I" - §2 Art. 2º, Resolução Nº. 987/03 e 1.457/13,

CLÁUSULA SEXTA

Fica eleito o Foro de Teresina, com renúncia a qualquer outro, por mais privilegiado que seja para dirimir as questões oriundas da interpretação e execução do presente contrato.

E por assim estarem justos e contratados, assinam o presente instrumento em 02 (duas) vias de igual teor e forma, na presença das testemunhas abaixo assinadas.

R7 DISTRIBUIDORA DE
MEDICAMENTOS
LTDA:37995908000192

Assinado de forma digital por R7
DISTRIBUIDORA DE
MEDICAMENTOS
LTDA:37995908000192
Dados: 2022.08.23 15:59:13 -03'00'

R7 Distribuidora De Medicamentos Ltda.

Teresina (PI), 01 de agosto de 2022.
CARLOS ROMAO SILVA
DOS
REMEDIOS:76089096334

Assinado de forma digital por
CARLOS ROMAO SILVA DOS
REMEDIOS:76089096334
Dados: 2022.08.24 16:17:36 -03'00'

Contaiger Assessoria Contábil E Gerencial Ltda.

TESTEMUNHAS:

CONTALGER

ASSESSORIA CONTÁBIL

Versão 1.0

Nome: Maria da Cruz da Luz
CPF:

Nome:
CPF:





PREFEITURA MUNICIPAL VARGEM GRANDE-MA
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 042/2022-CPL/PMVG
PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 0101.06320.2022
ABERTURA: 15 DE SETEMBRO DE 2022- HORÁRIO: 09H0MIN
TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS DO TIPO MENOR PREÇO, VISANDO A FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS FARMÁCIA BÁSICA, MEDICAMENTOS INJETÁVEIS, MEDICAMENTOS PSICOTRÓPICOS, MATERIAL HOSPITALAR, MATERIAL ODONTOLÓGICO (CONSUMO) E MATERIAL LABORATORIAL.

DECLARAÇÃO

DECLARAMOS, SOB AS PENAS DA LEI, PARA OS FINS DE HABILITAÇÃO, NA LICITAÇÃO PREGÃO ELETRÔNICO Nº 042/2022 PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº **0101.06320.2022**, INSTAURADA PELO **PREFEITURA MUNICIPAL DE VARGEM GRANDE MA** QUE A EMPRESA: **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, CNPJ Nº **37.995.908/0001-92**, RESPONSÁVEL LEGAL **GILLIARD DE ARAUJO SILVA**, PORTADOR DO RG Nº **1.921.650**, E DO CPF Nº **664.588.703-53**, DECLARA:

1 - CUMPRE AO DISPOSTO NOS INCISOS XXXIII DO ART. 7º DA CONSTITUIÇÃO FEDERAL E INCISO V DO ART. 27 DA LEI FEDERAL Nº 8.666/93, DE QUE NÃO EMPREGA MENOR DE 18 ANOS EM TRABALHO NOTURNO, PERIGOSO E INSALUBRE E NÃO EMPREGA MENOR DE 16 ANOS, RESSALVADO, QUANDO FOR O CASO, O MENOR, A PARTIR DE 14 ANOS, NA CONDIÇÃO DE APRENDIZ, NOS TERMOS DO MODELO ANEXO AO DECRETO FEDERAL Nº 4.358, DE 05 DE SETEMBRO DE 2002, QUE REGULAMENTA A LEI Nº 9.584, DE 27 DE OUTUBRO DE 2002;

- 2 - NÃO ESTÁ IMPEDIDA DE CONTRATAR COM A ADMINISTRAÇÃO PÚBLICA;
- 3 - NÃO FOI DECLARADA INIDÔNEA POR ATO DO PODER PÚBLICO;
- 4 - NÃO INCORRE NAS DEMAIS CONDIÇÕES IMPEDITIVAS DA LEI 8666/93.
- 5 - QUE INEXISTEM FATOS IMPEDITIVOS A SUA HABILITAÇÃO.

TIMON (MA), 13 DE SETEMBRO DE 2022

GILLIARD DE ARAUJO SILVA
Assinada em nome de: GILLIARD DE ARAUJO SILVA
CPF: 664.588.703-53
Data: 2022/09/13 09:58:10 -0300

GILLIARD DE ARAUJO SILVA
RG: 1.921.650
CPF: 664.588.703-53
Sócio - Administrador





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, N° 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA



ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos, para os devidos fins de direito, que a empresa **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, com sede na RUA NEUSA ASSUNÇÃO, N° 741, Bairro: Parque Alvorada, CEP 65.633-130, Timon - MA, inscrita no CNPJ sob o n° 37.995.908/0001-92, com vistas ao fornecimento de MATERIAIS DE USO HOSPITALAR, MATERIAL DE USO AMBULATORIAL, MEDICAMENTOS, MEDICAMENTOS DA FARMÁCIA HOSPITALAR, MEDICAMENTOS FARMÁCIA BÁSICA, MEDICAMENTOS CONTROLADOS/PSICOTRÓPICOS, não havendo fatos supervenientes que desabonem sua conduta técnica e comercial dentro dos padrões de qualidade e desempenho e que cumpriu todas as obrigações contratuais com esta PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA, não havendo reclamação ou objeção quanto à qualidade dos produtos/serviços. Tendo início do fornecimento em Março de 2022 a 31 de Dezembro de 2022

| LOTE 01 - MATERIAIS DE USO HOSPITALAR | | | |
|---------------------------------------|--|-----|-------|
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT |
| 1 | ABRIGENTE INTIMO HOSPITALAR GRANDE | UND | 100 |
| 2 | ACIDO POLIDACTILICO N. 40 C/AG | UND | 250 |
| 3 | AGUA DESTILADA C. 500 ML. SISTEMA FECHADO | AMP | 400 |
| 13 | AGULHAS (2X 4,5 IP INSULINA) | UND | 20000 |
| 17 | AGULHAS 48X 12 | UND | 20000 |
| 18 | ALCOOL 70% 1 LT | FR | 2000 |
| 23 | ALGODÃO 24 5' AGULHA, CX,34,500 | UND | 100 |
| 25 | ALGODÃO HIERÓFILO 800 | KL | 600 |
| 27 | ALANTOLIAS 90ML - PLÁSTICO TRANSPARENTE | UND | 150 |
| 28 | ATADURA DE ALGODÃO 10CM/12 | UND | 1170 |
| 29 | ATADURA DE ALGODÃO 13CM/12 | UND | 1260 |
| 31 | ATADURA DE CRIPE 11 CM X 7M C/ 9 FIOS C/12 | UND | 3000 |
| 32 | ATADURA DE CRIPE 11 CM X 7M C/ 9 FIOS C/12 | UND | 3000 |
| 33 | ATADURA DE CRIPE 20 CM X 7M C/ 9 FIOS C/12 | UND | 3000 |
| 41 | BO CATETER CURVADO 20 N. AGULHA | UND | 2000 |
| 46 | BO CATETER SIMPLES 20 N. AGULHA | UND | 2000 |
| 71 | BO MONONYLON 80 CAGULHA | CX | 60 |
| 75 | BO MONONYLON 50 CAGULHA 1,5 CM | CX | 60 |
| 76 | BO MONONYLON 60 CAGULHA 1,5 CM | CX | 60 |
| 89 | FRALDA DESMONTÁVEL ABSORTO TAM. G C/ 8 UNID. | PLT | 72 |
| 90 | SCALP N° 25 185C | UND | 10000 |
| 93 | SONDA DE FOLEY 2 VIAS N° 12 | UND | 200 |
| 97 | SONDA DE FOLEY 2 VIAS N° 1 | UND | 200 |
| 98 | SONDA DE FOLEY 2 VIAS N° 8 | UND | 200 |
| 111 | SONDA NASOGÁSTRICA CURTA N° 14 | UND | 200 |
| 113 | SONDA NASOGÁSTRICA CURTA N° 8 | UND | 200 |
| 119 | SONDA NASOGÁSTRICA LONGA N° 16 | UND | 100 |
| 120 | SONDA NASOGÁSTRICA LONGA N° 8 | UND | 150 |
| 131 | SONDA ASPIRAÇÃO TRACQUEAL N° 12 | UND | 600 |
| 132 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT COM CLIFF 4,0 | UND | 10 |
| 133 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT COM CLIFF 4,3 | UND | 10 |
| 137 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT COM CLIFF 4,6 | UND | 10 |
| 138 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT COM CLIFF 4,9 | UND | 10 |
| 139 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT COM CLIFF 5,2 | UND | 10 |
| 140 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT COM CLIFF 5,5 | UND | 10 |
| 141 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT SEM CLIFF 5,0 | UND | 11 |
| 142 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT SEM CLIFF 5,3 | UND | 11 |
| 143 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT SEM CLIFF 5,6 | UND | 11 |
| 144 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT SEM CLIFF 5,9 | UND | 11 |
| 145 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT SEM CLIFF 6,2 | UND | 11 |
| 146 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT SEM CLIFF 6,5 | UND | 11 |
| 147 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT SEM CLIFF 6,8 | UND | 11 |
| 148 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT SEM CLIFF 7,1 | UND | 11 |
| 149 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT SEM CLIFF 7,4 | UND | 11 |
| 151 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT SEM CLIFF 7,7 | UND | 11 |
| 152 | TUBO OROTRACQUEAL - TOT SEM CLIFF 8,0 | UND | 11 |

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADALTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em quarta-feira, 18 de maio de 2022 13:50:53 GMT-03:00. CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas - Tuto/PPB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cdnad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://seledigital.tpo.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/187491805222439142438>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187491805222439142438-1
Data: 18/05/2022 13:37:16
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selos Digital Tipo Normal C: AMZ96939-ZNAR;



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1540
Bairro São Tereza, João Pessoa - PB
(33) 3244-6404 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br>



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

| LOTE 02 - MATERIAL DE USO AMBULATORIAL | | | |
|--|--|-----|-------|
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT |
| 158 | AGULHA DESCARTAVEL 20X7, C/ 100 UNID | CX | 300 |
| 159 | AGULHA DESCARTAVEL 25X8 C/ 100 UNID | CX | 300 |
| 172 | COMPRESSA DE GAZE 12 X 12 CM 08 FOLHAS C/ 50 | PC | 1500 |
| 177 | ESPÁTULA DE AERES C/ 100 UNID | PC | 60 |
| 180 | GEL P/ ULTRASSONOGRAFIA 3 KG | CE | 10 |
| 187 | ODO POLIÉTERA DEGRADAVEL C/ 1.000 ML | LT | 75 |
| 188 | KIT P/ PAPANICOLAU MÉDIO COMPLETO | UND | 1000 |
| 192 | LAMINA DE RESINA Nº 77 | UND | 2500 |
| 197 | LITVA DE PROCEDIMENTO EXTRA MÚL. C/ 100 UNID | CX | 1000 |
| 205 | NYLON 1.0 C/ AGULHA | UND | 400 |
| 209 | NYLON 4.0 C/ AGULHA | UND | 500 |
| 217 | NYLON 1.0 C/ AGULHA | UND | 400 |
| 219 | NEEDLA DESCARTAVEL 05ML C/AGULHA | UND | 10000 |
| 220 | TISS P/ TESTE DE Glicose NO SANGUE (IN CALL PLUS) C/ 25 TISSAS | CX | 250 |

| LOTE 03 - MEDICAMENTOS | | | |
|------------------------|--|-----|-------|
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT |
| 222 | AMBROXOL XAROPF PEDIÁTRICO 11 MG/ 5 ML, 100 ML | VD | 3000 |
| 223 | AMPICILINA 250 MG/ 5 ML, 30 ML | VD | 3000 |
| 224 | AMPICILINA 500 MG | CMP | 25000 |
| 225 | BROMOPRIDA GUTAS, 20 ML | FB | 1500 |
| 229 | COMPTODINA 200 ML, CMP | CMP | 25000 |
| 230 | CTHARIZINA 75 MG | CMP | 10000 |
| 234 | DIAZEPAM 100MG/ SOLUÇÃO INJETÁVEL - AMPOLA 2ML C/ 10 | CX | 10 |
| 236 | FFENTONA SÓDIA 300MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL - AMPOLA 5ML C/ 10 | CX | 10 |
| 237 | FENOBARBITAL SÓDIO 200MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL - AMPOLA 2ML C/ 20 | CX | 10 |

| LOTE 05 - MEDICAMENTOS DA FARMÁCIA HOSPITALAR | | | |
|---|--|-----|------|
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT |
| 211 | ÁCIDO ASCÓRBICO 10, 100 AMP, 5 ML | AMP | 2500 |
| 214 | ÁGUA DESTILADA 100 ML | UND | 1500 |
| 212 | ÁGUA PARA INJEÇÃO 10 ML | AMP | 4000 |
| 220 | AMIDARONINA 100 MG/ 5 ML | AMP | 1200 |
| 223 | AMPICILINA 10, 100 | AMP | 1000 |
| 227 | CMETODINA 200MG/ CAIXA C/ 500 COMP | CX | 60 |
| 244 | CLORITO DE POTÁSSIO 70,1% 100 AMP, 30 ML | AMP | 500 |
| 247 | CLORIDRATO DE BUTIRACINA 0,1% - SEM VASO 20ML | AMP | 500 |
| 248 | CLORIDRATO DE BUTIRACINA C/ EPINEFRINA 0,1% - 30ML | AMP | 300 |
| 251 | COMPLEXO B INJETÁVEL, AMP, 2 ML | AMP | 4000 |
| 258 | DIPRONA 100 MG/ 10 ML/ ESCÁPULA GUTAS, 30 ML | VD | 1200 |
| 263 | FERROGLICINA 20 MG/ 5 ML, AMP, 2 ML | AMP | 4200 |
| 270 | GLICOSE 10% AMP, 10 ML | AMP | 3000 |
| 271 | GLICOSE 50% AMP, 10 ML | AMP | 3000 |
| 273 | LIDOCANA 0,9% 100 ML/ 100 ML/ 10 ML | FB | 120 |
| 276 | MALATO DE PROCAETINA 1 ML/ 0,2 MG/ ML | AMP | 1000 |
| 281 | NEOSTRIMINA 1,5 MG/ 1 ML | AMP | 1000 |
| 282 | DEED HIBRATANTE / AGEI C/ 100 ML | VD | 100 |
| 283 | OXACILINA 50 | AMP | 150 |
| 289 | PIRACETAN / ORL, 500 AMP, 3 ML | AMP | 1200 |
| 289 | PROMETANINA 50 MG/ ML, 50 AMP, 2 ML | AMP | 1200 |
| 292 | SOL. DE GLICERINA 12% C/ 500 ML | FB | 100 |
| 295 | NORGLICERIFOSFOLATO C/ 500 ML, 500 NA, 100 ML | FB | 1000 |
| 303 | SULFATO DE MAGNÉSIO 50% AMP, 10 ML | AMP | 3000 |

| LOTE 06 - MEDICAMENTOS FARMÁCIA BÁSICA | | | |
|--|---|-----|-------|
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT |
| 406 | ÁCIDO ASCÓRBICO GUTAS | VD | 1100 |
| 410 | ALBENDAZOL 400MG, COMP, MASTIGAVEL | CMP | 3000 |
| 413 | AMBROXOL XAROPF PEDIÁTRICO 15MG/ 5ML, 100ML | VD | 1500 |
| 414 | AMOXICILINA 50 MG, COMP | CMP | 10000 |

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADALTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em quarta-feira, 18 de maio de 2022 13:50:53 GMT-03:00. CNIS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenrad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provatmento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

| Item | Descrição | Unidade | Valor |
|------|---|------------|-------|
| 424 | CITOCINAZOLINA | CREME | 2000 |
| 425 | CITOCINAZOLINA 300MG | COMPRIMIDO | 4000 |
| 426 | DEXAMETASONA 0,5MG/0,50ML C/ 100 ML | VD | 1800 |
| 426 | TRIFENIDINA 50MG SOLUÇÃO ORAL 300MG/ML C/ 100ML | FR | 2500 |
| 441 | HIDROXIDO DE ALUMÍNIO SUSPENSÃO 100 ML | FR | 1000 |
| 446 | HIDRÓXIDO DE MANGANÊS-HIDR. DE ALUMÍNIO SUSP. ORAL C/ 100ML | VD | 200 |
| 447 | BILTECOPENO 500MG ML | FRASCINHO | 4000 |
| 451 | EDETO DE POTÁSSIO 100 MG | FR | 1000 |
| 452 | IPRATROPIO BROMETO OR. SOLUÇÃO INALANTE 0,25 MG/ML C/ 20 ML | FR | 1000 |
| 455 | LOSARTANA POTÁSSICA 50 MG | COMP | 15000 |
| 473 | NIEMESULIDA 100 MG | COMP | 15000 |
| 477 | NITATISSA CREME VAGINAL 0,01% 100MG | BOX | 1200 |
| 477 | ZARACASTAMEL 200MG/ML SOL. ORAL C/ 15 ML | FR | 20000 |
| 480 | PENCICLINA BENZATINA 100 MG SUSP. INJ. 400.000 ISAMP. | FR | 800 |
| 481 | PREDNISONA 05 MG COMP | COMP | 6000 |
| 482 | PREDNISONA 20 MG COMP | COMP | 6000 |
| 485 | PROPANOLOLOL CLODRATO DE 40MG COMP | COMP | 60000 |
| 488 | SAB. P. REIDRATAÇÃO ORAL 100 MG SOL. ORAL C/ 200 ML | ENV | 3000 |
| 495 | SALBUTAMOL XAROFI | VD | 2000 |
| 496 | SINVASTATINA COMP. 20 MG | COMP | 6000 |
| 497 | SINVASTATINA COMP. 40 MG | COMP | 6000 |
| 498 | SULFA - TRIMETOPRINA 400 + 80 MG COMP | COMP | 18000 |

Atesta ainda que os produtos estão sendo fornecidos de acordo com as exigências estabelecidas pela Prefeitura Municipal de Joselândia/MA, conforme procedimento Licitação através **PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 – SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS – SRP**, não existindo fatos que desabone sua conduta.

Por ser expressão de verdade, firmo o presente.

Joselândia / MA, 12 de Abril de 2022

ROSANE DA SILVA
SANTOS.05940726380
Assinado de forma digital por ROSANE DA SILVA SANTOS.05940726380 Data: 2022.05.11 15:55:50 -03'00'

ROSANE DA SILVA SANTOS
Secretária Municipal de Saúde

Praça do Mercado, S/N, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

OSMARD DE ARAUJO SILVA
66704709

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.epb.ja.br> ou Consulte o Documento em: <https://www.tribunal.joselandia.ma.gov.br/licitacoes/187491805222439142436>



CARTÃO
Autenticação Digital Código: 187491805222439142436-3
Data: 18/05/2022 13:57:16
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMZ95941-YTR1



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro dos Estrelas, João Pessoa - PB
(51) 3244-5436 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br>



Valor Atualizado de R. Cartório
Tributação



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em quarta-feira, 18 de maio de 2022 13:50:53 GMT-03:00, CNIS: 06.970-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.conad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei Nº 10.132, de 05 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://www.consegedoria.tpb.jus.br/selo-digital/>.

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Nesse sentido, declaro que a R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA assumiu, nos termos do artigo 8º, §1º, do Decreto nº 10.278/2020, que regulamentou o artigo 3º, inciso X, da Lei Federal nº 13.874/2015 e o artigo 2º-A da Lei Federal 12.882/2012, a responsabilidade pelo processo de digitalização dos documentos físicos, garantindo perante este Cartório e terceiros, a sua autoria e integridade.

De acordo com o disposto no artigo 2º-A, §7º, da Lei Federal nº 12.882/2012, o documento em anexo, identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital ou na referida sequência, poderá ser reproduzido em papel ou em qualquer outro meio físico.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **18/05/2022 15:32:31 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o Código de Autenticação Digital

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

*Código de Autenticação Digital: 187491805222439142436-1 a 187491805222439142436-3

*Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2016, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013, Provimento CGJ N° 003/2014 e Provimento CNJ N° 100/2020.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fedbc05b6847ccb1c5c8aeecb885318a622ca2483cb6bc687dc9d65975f2c74afa2e2f5440012688d154e0b8322e18c45e085938c1dccbfd25deffadc880995a842b004



Presidência da República
Casa Civil
Medida Provisória nº 2.200-2
de 24 de agosto de 2001.





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

GILLIARD DE ARAUJO SILVA
CPF: 664.588.703-53
RUA NEUSA ASSUNÇÃO, 741
PARQUE ALVORADA, TIMON - MA



Processo Administrativo nº 02.0212.004/2021
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 – SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS - SRP
TIPO: MENOR PREÇO/ ITEM
DATA: 23/12/2021
ABERTURA: 10:00 HORA

CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 007.14032022.13.0122021

Aos 14 (quatorze) dias do mês de março do ano de dois mil e vinte e dois, de um lado a **PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA**, CNPJ n.º 06.376.974/0001-50, localizada na Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia – MA, através da Secretaria Municipal de Saúde, neste ato representado pela Sra. Rosane da Silva Santos Secretária Municipal, doravante denominada simplesmente de CONTRATANTE, e do outro lado da empresa: **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, Situada na Rua Neusa Assunção, 741, Parque Alvorada, CEP: 65.633-130, Timon - MA, inscrita no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica do Ministério da Fazenda - CNPJ/MF sob o nº 37.995.908/0001-92, neste ato, representada pelo seu representante legal o Senhor: Gilliard de Araujo Silva – CPF: 664.588.703-53, doravante denominada simplesmente de CONTRATADA, tendo em vista o que consta no Processo Administrativo nº 02.0212.004/2021, e proposta apresentada, conforme ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº 010/2022, que passam a integrar este instrumento, independente de transcrição, na parte em que com este não conflitar, resolvem de comum acordo, celebrar o presente CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 007.14032022.13.0122021, regido pela Lei n.º 8.666, de 21 de junho de 1993, mediante as cláusulas e condições seguintes

CLÁUSULA PRIMEIRA – DO OBJETO

Constitui objeto deste Contrato o futuro e eventual fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde, de acordo com a planilha vencedora em conformidade com o Edital de PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021 e ATA DE REGISTRO DE PREÇOS nº 010/2022, que, com seus anexos integram este instrumento, independente de transcrição, para todos os fins e efeitos legais. O presente Contrato está consubstanciando no procedimento licitatório realizado na forma da Lei n.º 8.666/93.

CLÁUSULA SEGUNDA – DO VALOR TOTAL

O valor do presente contrato é de R\$ 100.460,20 (Cem mil e quatrocentos e sessenta e seis reais e vinte centavos) a ser pago, em até 30 dias, após a entrega dos produtos pela CONTRATADA acompanhada da Nota Fiscal e aprovação do Setor competente da CONTRATANTE, conforme planilha abaixo descrita, extraída da proposta de preços vencedora do certame:

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Intenções e Tutela (P/B), nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada ao endereço eletrônico www.crnad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://seidigital.tpb.jo.br> ou Consulte o Documento em: <https://www.seidigital.tpb.jo.br/documento/187492005229919899508-1>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 187492005229919899508-1
Data: 20/05/2022 09:27:57
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AM297871-8U3K:



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(51) 3344-0484 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://www.azevedobastos.com.br>



Valor: Ato nº 01 - M. Civil - 01/2022



TJPB

ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
 CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

| LOTE 01 - MATERIAIS DE USO HOSPITALAR | | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----|------|-----------|--------------|----------------|
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT | V. UNIT | V. TOTAL | MARCA |
| 1 | ABSORVENTE INTIMO HOSPITALAR GRANDE | UND | 45 | R\$ 0,57 | R\$ 25,65 | CLASSIC BABY |
| 3 | ÁCIDO POLIGLICÓLICO N. 4-0 C/ AG. | UND | 37 | R\$ 5,13 | R\$ 189,81 | SHALON |
| 6 | AGUA DESTILADA C/ 500 ML. SISTEMA FECHADO | AMP | 72 | R\$ 3,35 | R\$ 241,20 | FRESENIUS KABI |
| 13 | AGULHAS 13X 4,5 (P/ INSULINA) | UND | 3600 | R\$ 0,12 | R\$ 432,00 | LABOR IMPORT |
| 17 | AGULHAS 40X 12 | UND | 3600 | R\$ 0,12 | R\$ 432,00 | SR - SALDANHA |
| 18 | ALCOOL 70% 1 LT | FR | 360 | R\$ 7,59 | R\$ 2.732,40 | SUPER SOL |
| 23 | ALGODÃO 2.0 S/ AGULHA, CX/24UND | UND | 45 | R\$ 1,93 | R\$ 86,85 | SHALON |
| 25 | ALGODÃO HIDRÓFILO 500G | RL | 90 | R\$ 13,94 | R\$ 1.254,60 | NATHALY |
| 27 | ALMOTOLIAS 500ML PLÁSTICO TRANSPARENTE | UND | 22 | R\$ 3,90 | R\$ 85,80 | J PROLAB |
| 28 | ATADURA DE ALGODÃO 10 CM C/12 | UND | 172 | R\$ 0,68 | R\$ 116,96 | ORTOFEN |
| 30 | ATADURA DE ALGODÃO 15 CM C/12 | UND | 189 | R\$ 1,01 | R\$ 190,89 | ORTOFEN |
| 33 | ATADURA DE CREPE 12 CM X 3M C/ 9 FIOS C/12 | UND | 450 | R\$ 0,43 | R\$ 193,50 | ORTOFEN |
| 34 | ATADURA DE CREPE 15 CM X 3M C/ 9 FIOS C/12 | UND | 450 | R\$ 0,58 | R\$ 261,00 | ORTOFEN |
| 35 | ATADURA DE CREPE 20 CM X 3M C/ 9 FIOS C/12 | UND | 450 | R\$ 0,77 | R\$ 346,50 | ORTOFEN |
| 61 | FIO CATGUT CROMADO 2-0 S/ AGULHADO | UND | 150 | R\$ 3,99 | R\$ 598,50 | DONATI FIOS |
| 68 | FIO CATGUT SIMPLES 2.0 S/ AGULHA. | UND | 150 | R\$ 3,99 | R\$ 598,50 | DONATI FIOS |
| 71 | FIO MONONYLON 0 C/AGULHA | CX | 9 | R\$ 48,02 | R\$ 432,18 | DONATI FIOS |
| 75 | FIO MONONYLON 5-0 C/AGULHA 2,5 CM | CX | 9 | R\$ 48,06 | R\$ 432,54 | DONATI FIOS |
| 76 | FIO MONONYLON 6-0 C/AGULHA 2,5 CM | CX | 9 | R\$ 48,06 | R\$ 432,54 | DONATI FIOS |
| 85 | FRALDA DESCARTÁVEL ADULTO TAM. G C/ 8 UNID. | PCT | 11 | R\$ 13,37 | R\$ 147,07 | NATHALY |
| 100 | SCALP Nº 25 DESC. | UND | 1620 | R\$ 0,35 | R\$ 567,00 | SAFER |
| 103 | SONDA DE FOLEY 2 VIAS Nº 10 | UND | 45 | R\$ 4,03 | R\$ 181,35 | WELL LEAD |
| 107 | SONDA DE FOLEY 2 VIAS Nº 8 | UND | 45 | R\$ 4,03 | R\$ 181,35 | WELL LEAD |
| 108 | SONDA DE FOLEY 2 VIAS Nº18 | UND | 54 | R\$ 4,03 | R\$ 217,62 | WELL LEAD |
| 111 | SONDA NASOGÁSTRICA | UND | 45 | R\$ 0,80 | R\$ 36,00 | MEDSONDA |

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Carlos Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e da Interdições e Tutelas/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cnad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

| CURTA Nº 14 | | | | | | |
|---|--|-----|-----|-----------|----------------------|---------------|
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT | V. UNIT | V. TOTAL | MARCA |
| 113 | SONDA NASOGASTRICA CURTA Nº 8 | UND | 45 | R\$ 0,80 | R\$ 36,00 | MEDSONDA |
| 119 | SONDA NASOGASTRICA LONGA Nº10 | UND | 22 | R\$ 1,39 | R\$ 30,58 | MEDSONDA |
| 131 | SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL Nº 12 | UND | 90 | R\$ 0,79 | R\$ 71,10 | MEDSONDA |
| 135 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT COM CUFF 6,0 | UND | 5 | R\$ 7,38 | R\$ 36,90 | GOODCOME |
| 136 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT COM CUFF 6,5 | UND | 5 | R\$ 7,38 | R\$ 36,90 | GOODCOME |
| 137 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT COM CUFF 7,0 | UND | 9 | R\$ 7,38 | R\$ 66,42 | GOODCOME |
| 138 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT COM CUFF 7,5 | UND | 9 | R\$ 7,38 | R\$ 66,42 | GOODCOME |
| 139 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT COM CUFF 8,0 | UND | 9 | R\$ 7,38 | R\$ 66,42 | GOODCOME |
| 140 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT COM CUFF 8,5 | UND | 9 | R\$ 7,38 | R\$ 66,42 | GOODCOME |
| 141 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 3,0 | UND | 2 | R\$ 6,34 | R\$ 12,68 | GOODCOME |
| 142 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 3,5 | UND | 2 | R\$ 6,34 | R\$ 12,68 | GOODCOME |
| 143 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 4,0 | UND | 2 | R\$ 6,34 | R\$ 12,68 | GOODCOME |
| 144 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 4,5 | UND | 2 | R\$ 6,34 | R\$ 12,68 | GOODCOME |
| 146 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 5,5 | UND | 2 | R\$ 6,34 | R\$ 12,68 | GOODCOME |
| 147 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 6,0 | UND | 2 | R\$ 6,34 | R\$ 12,68 | GOODCOME |
| 148 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 6,5 | UND | 2 | R\$ 6,34 | R\$ 12,68 | GOODCOME |
| 149 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 7,0 | UND | 2 | R\$ 6,34 | R\$ 12,68 | GOODCOME |
| 150 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 7,5 | UND | 2 | R\$ 6,34 | R\$ 12,68 | GOODCOME |
| 151 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 8,0 | UND | 2 | R\$ 6,34 | R\$ 12,68 | GOODCOME |
| 152 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 8,5 | UND | 2 | R\$ 6,34 | R\$ 12,68 | GOODCOME |
| TOTAL DO LOTE 01 - MATERIAIS DE USO HOSPITALAR | | | | | R\$ 11.030,45 | |
| LOTE 02 - MATERIAL DE USO AMBULATORIAL | | | | | | |
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT | V. UNIT | V. TOTAL | MARCA |
| 158 | AGULHA DESCARTAVEL 25X7, C/ 100 UNID. | CX | 75 | R\$ 11,09 | R\$ 831,75 | SR - SALDANHA |
| 159 | AGULHA DESCARTAVEL 25X8 C/ 100 UNID. | CX | 75 | R\$ 11,69 | R\$ 876,75 | SR - SALDANHA |
| 172 | COMPRESSA DE GASE 7,5 X 7,5 CM 09 FIOS PCT C/500 | PCT | 225 | R\$ 24,11 | R\$ 5.424,75 | AMERICA |

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65 755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Carbono Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e da Interdições e Tutelas/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.carand.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provisamento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://secedigital.spb.us.br> ou Consulte o Documento em: <https://arquivojdosbastos.net.br/documento/187492005229919699506-3>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 187492005229919699506-3
Data: 20/05/2022 09:27:58
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AM297873-KV2K;



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Getúlio Vargas - 1165
Bairro dos Eucaliptos, João Pessoa - PB
192.3244-9494 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br>

Ubiray Azevêdo de M. Cavalcanti
Tribunador



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

| ITEM | DESCRIÇÃO | UNID. | QNT | V. UNIT | V. TOTAL | MARCA |
|--|--|-------|------|-----------|----------------------|---------------|
| 177 | ESPÁTULA DE AIREG C/ 100 UNID. | PCT | 9 | R\$ 10,44 | R\$ 93,96 | ESTILO |
| 180 | GEL P/ ULTRASSONOGRÁFIA, 5 KG. | GL | 4 | R\$ 38,30 | R\$ 153,20 | FORTSAN |
| 183 | IODO POVIDONA DEGERMANTE C/ 1.000 ML | LT | 11 | R\$ 34,99 | R\$ 384,89 | VICPHARMA |
| 185 | KIT PAPANICOLAU MÉDIO COMPLETO | UND | 270 | R\$ 3,89 | R\$ 1.050,30 | CRAL |
| 192 | LAMINA DE BISTURI Nº 22 | UND | 375 | R\$ 0,37 | R\$ 138,75 | STERILANCE |
| 197 | LUVA DE PROCEDIMENTO EXTRA PEQ. C/ 100 UNID. | CX | 225 | R\$ 35,36 | R\$ 7.956,00 | LUVIX |
| 205 | NYLON 3.0 C/ AGULHA | UND | 60 | R\$ 3,01 | R\$ 180,60 | DONATI FIOS |
| 206 | NYLON 4.0 C/ AGULHA | UND | 60 | R\$ 3,01 | R\$ 180,60 | DONATI FIOS |
| 207 | NYLON 5.0 C/ AGULHA | UND | 60 | R\$ 3,01 | R\$ 180,60 | DONATI FIOS |
| 215 | SERINGA DESCARTÁVEL 10ML C/AGULHA | UND | 2250 | R\$ 0,44 | R\$ 990,00 | SR - SALDANHA |
| 220 | TIRAS P/ TESTE DE GLICOSE NO SANGUE (ON CALL PLUS) C/ 25 TIRAS | CX | 37 | R\$ 33,74 | R\$ 1.248,38 | ON CALL PLUS |
| TOTAL DO LOTE 02 - MATERIAL DE USO AMBULATORIAL | | | | | R\$ 19.660,53 | |

| LOTE 03 - MEDICAMENTOS | | | | | | |
|--|---|------|------|------------|----------------------|------------|
| ITEM | DESCRIÇÃO | UNID | QNT | V. UNIT | V. TOTAL | MARCA |
| 222 | AMBROXOL XAROPE PEDIÁTRICO, 15 MG/ 5 ML, 100 ML | VD | 450 | R\$ 2,64 | R\$ 1.188,00 | NATULAB |
| 223 | AMPICILINA 250 MG/5 ML, 80 ML | VD | 450 | R\$ 7,18 | R\$ 3.231,00 | PRATI |
| 224 | AMPICILINA 500 MG | CMP | 4050 | R\$ 0,41 | R\$ 1.660,50 | PRATI |
| 225 | BROMOPRIDA GOTAS, 20 ML | FR | 225 | R\$ 3,35 | R\$ 753,75 | PRATI |
| 228 | CIMETIDINA 200 MG, CMP | CMP | 4050 | R\$ 0,20 | R\$ 810,00 | TEUTO |
| 230 | CINARIZINA 75 MG | CMP | 2700 | R\$ 0,49 | R\$ 1.323,00 | NEOQUIMICA |
| 254 | DIAZEPAM 5MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL - AMPOLA 2ML C/ 100 | CX | 4 | R\$ 114,12 | R\$ 456,48 | GANTISA |
| 256 | FENITOÍNA SÓDICA 50MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL - AMPOLA 5ML C/ 100 | CX | 2 | R\$ 485,96 | R\$ 971,92 | HIPOLABOR |
| 257 | FENOBARBITAL SÓDICO 200MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL - AMPOLA 2ML C/ 25 | CX | 2 | R\$ 93,96 | R\$ 187,92 | CRISTALIA |
| TOTAL DO LOTE 03 - MEDICAMENTOS | | | | | R\$ 10.582,57 | |

| LOTE 05 - MEDICAMENTOS DA FARMACIA HOSPITALAR | | | | | | |
|---|-------------------------------------|------|-----|----------|------------|------------|
| ITEM | DESCRIÇÃO | UNID | QNT | V. UNIT | V. TOTAL | MARCA |
| 311 | ÁCIDO ASCÓRBICO 1G, INJ. AMP. 5 ML. | AMP | 375 | R\$ 1,19 | R\$ 446,25 | FARMACE |
| 314 | ÁGUA DESTILADA 500 ML | UND | 225 | R\$ 4,43 | R\$ 996,75 | HALEXISTAR |
| 315 | ÁGUA PARA INJEÇÃO 10 ML | AMP | 630 | R\$ 0,52 | R\$ 327,60 | SAMTEC |

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cambelo Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e Tutela/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia - MA

| 320 | AMIODARONA 150 MG/ 3 ML | AMP | 180 | R\$ 3,08 | R\$ 554,40 | FRESENIUS |
|--|--|-----|------|------------|---------------|--------------|
| 322 | AMPICILINA 1G. INJ. | AMP | 270 | R\$ 5,48 | R\$ 1.479,60 | BLAU |
| 337 | CIMETIDINA 200MG CAIXA C/ 500 COMP | CX | 9 | R\$ 137,00 | R\$ 1.233,00 | TEUTO |
| 344 | CLORETO DE POTASSIO 19,1% INJ AMP 10 ML | AMP | 75 | R\$ 0,48 | R\$ 36,00 | SAMTEC |
| 347 | CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA 0,5% - SEM VASO 20ML | AMP | 75 | R\$ 34,97 | R\$ 2.622,75 | CRISTALIA |
| 348 | CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA EPINEFRINA 0,5% - 20ML | AMP | 135 | R\$ 37,97 | R\$ 5.125,95 | CRISTALIA |
| 351 | COMPLEXO B INJETÁVEL, AMP. 2 ML | AMP | 720 | R\$ 1,89 | R\$ 1.216,80 | HYPOFARMA |
| 358 | DIPIRONA N.BUTILESCAPOLAMINA GOTAS, 20 ML | VD | 180 | R\$ 7,39 | R\$ 1.330,20 | NATULAB |
| 365 | FUROSEMIDA 20 MG/ 2 ML AMP. 2 ML | AMP | 630 | R\$ 0,88 | R\$ 554,40 | FARMACE |
| 370 | GLICOSE 25%, AMP. 10 ML | AMP | 450 | R\$ 0,64 | R\$ 288,00 | ISOFARMA |
| 371 | GLICOSE 50% AMP. 10 ML | AMP | 540 | R\$ 0,96 | R\$ 518,40 | ISOFARMA |
| 377 | LIDOCAÍNA SPRAY 10% 100 MG/ML 50 ML | FR | 18 | R\$ 40,34 | R\$ 726,12 | HIPOLABOR |
| 378 | MALEATO DE ERGOMETRINA 1 ML 0,02 MG/ML | AMP | 225 | R\$ 4,22 | R\$ 949,50 | U QUIMICA |
| 381 | NEOSTIGMINA 0,5 MG/1 ML | AMP | 150 | R\$ 1,91 | R\$ 286,50 | U QUIMICA |
| 383 | OLEO HIDRATANTE (AGE) C/ 100 ML | VD | 45 | R\$ 5,90 | R\$ 265,50 | NUTRIEX |
| 384 | OXACILINA 1G | AMP | 22 | R\$ 3,79 | R\$ 83,38 | BLAU |
| 388 | PIRACETAN 1 GR. INJ. AMP. 5 ML | AMP | 180 | R\$ 4,11 | R\$ 739,80 | SANOPI |
| 389 | PROMETASINA 50 MG/2ML INJ. AMP. 2 ML | AMP | 495 | R\$ 3,94 | R\$ 1.950,30 | CRISTALIA |
| 392 | SOL. DE GLICERINA 12% C/ 500 ML | FR | 54 | R\$ 12,80 | R\$ 691,20 | FARMACE |
| 398 | SORO GLICOFISIOLOGICO C/ 500 ML SISTEMA FECHADO | FR | 450 | R\$ 5,16 | R\$ 2.322,00 | FRESENIUS |
| 404 | SULFATO DE MAGNÉSIO 50%, AMP. 10 ML | AMP | 450 | R\$ 2,24 | R\$ 1.008,00 | ISOFARMA |
| TOTAL DO LOTE 05 - MEDICAMENTOS DA FARMÁCIA HOSPITALAR | | | | | R\$ 25.752,40 | |
| LOTE 06 - MEDICAMENTOS FARMÁCIA BÁSICA | | | | | | |
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT | V. UNIT | V. TOTAL | MARCA |
| 408 | ACIDO ASCORBICO GOTAS | VD | 165 | R\$ 2,19 | R\$ 361,35 | GEOLAB |
| 410 | ALBENDAZOL 400MG, COMP. MASTIGÁVEL. | CMP | 750 | R\$ 0,21 | R\$ 157,50 | PRATI |
| 411 | AMBROXOL XAROPE PEDIATRICO, 15MG/5ML, 100ML | VD | 225 | R\$ 2,64 | R\$ 594,00 | BRASTERAPICA |
| 414 | AMOXICILINA 500 MG, COMP. | CMP | 1500 | R\$ 0,20 | R\$ 300,00 | UNICHEM |

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício do Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 10002020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://sedeodigital.jpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://sedeodigital.jpb.jus.br/documento/187492005229919699506-5>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187492005229919699506-5
Data: 20/05/2022 09:27:58
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Belo Digital Tipo Normal C: AM297875-WBWT;



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
83 3346-8141 - cartorio@azevedobastos.net.br
www.azevedobastos.net.br



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA

CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, N° 150, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia - MA

| 424 | CETOCONAZOL 2% | CREME | 300 | R\$ 5,25 | R\$ 1.575,00 | CIMED |
|---|--|----------------|------|-----------|---------------|-----------------|
| 425 | CETOCONAZOL 200MG | COMPRI MIDO | 600 | R\$ 0,31 | R\$ 186,00 | PRATI |
| 429 | DEXAMETASONA ELIXIR 0,1G/ML C/ 100 ML | VD | 240 | R\$ 2,92 | R\$ 700,80 | FARMACE |
| 436 | DIPIRONA SÓDICA SOLUÇÃO ORAL 500MG/ML C/ 10ML | FR | 375 | R\$ 1,59 | R\$ 596,25 | FARMACE |
| 445 | HIDROIXO DE ALUMÍNIO SUSPENSÃO 100 MIL | FR | 150 | R\$ 3,63 | R\$ 544,50 | AIRELA |
| 448 | HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO+HIDR.DE ALUMÍNIO SUSP.ORAL C/150ML | VD | 30 | R\$ 4,45 | R\$ 133,50 | MEDQUIMICA |
| 447 | IBUPROFENO 50MG/ML | FRASCO | 600 | R\$ 1,80 | R\$ 1.080,00 | NATULAB |
| 451 | IODETO DE POTÁSSIO 100 ML | FR | 150 | R\$ 12,15 | R\$ 1.822,50 | BELFAR |
| 452 | IPRATRÓPIO, BROMETO DE, SOLUÇÃO INALANTE 0,25 MG/ML C/ 20 ML | FR | 150 | R\$ 2,32 | R\$ 348,00 | HIPOLABOR |
| 455 | LOSARTANA POTÁSSICA 50 MG | CMP | 2250 | R\$ 0,14 | R\$ 315,00 | PRATI |
| 471 | NIMESULIDA 100 MG | CMP | 2250 | R\$ 0,11 | R\$ 247,50 | NEO QUIMICA |
| 473 | NISTATINA CREME VAGINAL BISNAGA | BIS | 225 | R\$ 5,00 | R\$ 1.125,00 | GREEN PHARMA |
| 477 | PARACETAMOL 200MG/ML, SOL. ORAL C/ 15 ML. | FR | 3000 | R\$ 1,00 | R\$ 3.000,00 | GREEN PHARMA |
| 480 | PENICILINA BENZATINA PO P/ SUSP. INJ. 600.000 UI, AMP. | FR | 120 | R\$ 10,50 | R\$ 1.260,00 | TEUTO |
| 481 | PREDNISONA 05 MG, COMP. | CMP | 900 | R\$ 0,11 | R\$ 99,00 | SANVAL |
| 482 | PREDNISONA 20 MG, COMP. | CMP | 900 | R\$ 0,18 | R\$ 162,00 | SANVAL |
| 483 | PROPANOLOL, CLORIDRATO DE, 40MG COMP. | CMP | 6000 | R\$ 0,09 | R\$ 540,00 | SANVAL |
| 484 | SAIS P/ REIDRATAÇÃO ORAL PO P/ SOL. ORAL C/ 27,9 GR. | ENV | 390 | R\$ 0,80 | R\$ 312,00 | NATULAB |
| 485 | SALBUTAMOL XAROPE | VD | 300 | R\$ 1,50 | R\$ 450,00 | PRATI |
| 486 | SINVASTATINA COMP. 20 MG | CMP | 600 | R\$ 0,15 | R\$ 90,00 | SANVAL |
| 487 | SINVASTATINA COMP. 40 MG | CMP | 600 | R\$ 0,18 | R\$ 108,00 | PHARLAB |
| 488 | SULFA + TRIMETOPRINA 400 + 80 MG, COMP. | CMP | 4500 | R\$ 0,18 | R\$ 810,00 | PRATI |
| TOTAL DO LOTE 06 - MEDICAMENTOS FARMÁCIA BÁSICA | | | | | R\$ 16.917,90 | |
| LOTE 7 - MEDICAMENTOS CONTROLADOS/PSICOTRÓPICOS | | | | | | |
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT | V. UNIT | V. TOTAL | MARCA |
| 499 | CARBAMAZEPINA 20MG/ML SUSPENSÃO ORAL | FRASCO | 300 | R\$ 13,00 | R\$ 3.900,00 | UNIAO QUIMICA |
| 501 | CARBONATO DE LÍTIO 300MG | COMPRI MIDO | 900 | R\$ 0,65 | R\$ 585,00 | HIPOLABOR |
| 503 | CLONAZEPAM 2,5MG/ML GOTAS | FRASCO | 570 | R\$ 1,73 | R\$ 986,10 | HIPOLABOR |

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00. CNS: 06.870-0 - Carlos Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e Tutelares e Tutelares, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelação de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://sebidigital.tpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/187492005229919699506-6>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 187492005229919699506-6
Data: 20/05/2022 09:27:58
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Belo Digital Tipo Normal C: AMZ97876-T894E



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
FONE: 3344-0404 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br>

Cartório Azevêdo Bastos - M. Carreiros
TJ/PB



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia - MA

| | | | | | | |
|--|--|-------------|-----|-----------|---------------|----------------|
| 506 | GLORPROMAZINA 25MG | COMPRI MIDO | 180 | R\$ 0,48 | R\$ 86,40 | UNIAO QUIMICA |
| 508 | CLORPROMAZINA 40MG/ML CLORIDRATO | FRASC O | 75 | R\$ 10,49 | R\$ 786,75 | CRISTALIA |
| 509 | DECANOATO DE HALOPERIDOL 70,52MG INJETÁVEL | AMPOL A | 90 | R\$ 18,98 | R\$ 1.708,20 | CRISTALIA |
| 510 | DEPAKOTE 250MG | COMPRIMIDO | 240 | R\$ 0,49 | R\$ 117,60 | ABBOT |
| 512 | DIAZEPAM 10MG | COMPRI MIDO | 600 | R\$ 0,10 | R\$ 60,00 | ABBOT |
| 513 | DIAZEPAM 10MG SOLUÇÃO INJETÁVEL | AMPOL A | 300 | R\$ 0,60 | R\$ 180,00 | SANTISA |
| 514 | FENITOÍNA 100MG | COMPRI MIDO | 600 | R\$ 0,20 | R\$ 120,00 | TEUTO |
| 515 | FENITOÍNA 50MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL | AMPOL A | 150 | R\$ 4,00 | R\$ 600,00 | HIPOLABOR |
| 517 | FENOBARBITAL 100MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL | AMPOL A | 150 | R\$ 3,76 | R\$ 564,00 | UNIAO QUIMICA |
| 518 | FENOBARBITAL 40MG/ML SOLUÇÃO ORAL | FRASC O | 300 | R\$ 4,64 | R\$ 1.392,00 | CRISTALIA |
| 520 | FLUMAZENIL 0,5MG/ML INJETÁVEL | AMPOL A | 30 | R\$ 4,65 | R\$ 139,50 | UNIAO QUIMICA |
| 522 | HALOPERIDOL 1MG | COMPRI MIDO | 300 | R\$ 0,30 | R\$ 90,00 | CRISTALIA |
| 523 | HALOPERIDOL 2MG/ML | FRASC O | 75 | R\$ 6,34 | R\$ 475,50 | UNIAO QUIMICA |
| 524 | HALOPERIDOL 5MG | COMPRIMIDO | 600 | R\$ 0,23 | R\$ 138,00 | CRISTALIA |
| 525 | HALOPERIDOL 5MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL | AMPOL A | 150 | R\$ 2,30 | R\$ 345,00 | FRESENIUS |
| 532 | NEOZINE 100MG | COMPRI MIDO | 750 | R\$ 1,71 | R\$ 1.282,50 | SANOFI |
| 533 | NEOZINE 25MG | COMPRI MIDO | 750 | R\$ 0,84 | R\$ 630,00 | SANOFI |
| 534 | OXCARBAMAZEPINA 300MG | COMPRIMIDO | 150 | R\$ 1,00 | R\$ 150,00 | UNIAO QUIMICA |
| 535 | OXCARBAMAZEPINA 60MG/ML SUSPENSÃO ORAL | FRASC O | 60 | R\$ 35,93 | R\$ 2.155,80 | UNIAO QUIMICA |
| TOTAL DO LOTE 7 - MEDICAMENTOS CONTROLADOS/PSICOTRÓPICOS | | | | | R\$ 16.492,35 | |
| VALOR TOTAL DA PROPOSTA | | | | | | R\$ 100.466,20 |

PARAGRAFO PRIMEIRO: O preço aqui contratado não sofrerá reajuste e inclui todas as despesas com impostos, transporte, seguros, taxas ou outros tributos eventualmente incidentes sobre os materiais.

CLÁUSULA TERCEIRA - DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

Para a execução deste contrato, entre outras, constituem obrigações da CONTRATADA:

a) Entregar os materiais, Diretamente no HOSPITAL MUNICIPAL ou na SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE localizado na sede do Município de JOSELANDIA/MA, de acordo com a solicitação de fornecimento feito pela Secretaria Municipal de Saúde, sob pena de rescisão de contrato;

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia - MA





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA

CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia - MA



- b) Manter, durante toda a execução do Contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação;
- c) Providenciar a imediata correção das deficiências e/ou irregularidades apontadas pela CONTRATANTE;
- d) Arcar com eventuais prejuízos causados à CONTRATANTE e/ou a terceiros, provocados por ineficiência ou irregularidade cometida na execução do Contrato;
- e) Obedecer os prazos de entrega, recebimento e substituição, conforme o Edital e Termo de Referência;
- f) Assumir total responsabilidade por qualquer dano pessoal ou material que seus funcionários venham a causar ao patrimônio da CONTRATANTE ou a terceiros quando da execução do Contrato;
- g) Substituir eventuais produtos que estejam com validade vencida e/ou que não estejam em conformidade com o termo de referência e proposta de preços, com as mesmas especificações;
- h) Comunicar à Administração, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas que antecede a data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação;
- i) Não transferir a terceiros, por qualquer forma, nem mesmo parcialmente, as obrigações assumidas, nem subcontratar qualquer das prestações a que está obrigada, exceto nas condições autorizadas no Termo de Referência ou no Termo de Contrato;
- j) Responsabilizar-se pelas despesas dos tributos, encargos trabalhistas, previdenciários, fiscais, comerciais, taxas, fretes, seguros, deslocamento de pessoal, prestação de garantia e quaisquer outras que incidam ou venham a incidir na execução do Contrato.

CLÁUSULA QUARTA – DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE

Para garantir o fiel cumprimento do objeto deste Contrato, a CONTRATANTE se compromete a:

- a) Prestar as informações e os esclarecimentos que venham a ser solicitadas pela CONTRATADA;
- b) Receber os produtos adjudicados, nos termos, prazos, quantidade, qualidade e condições estabelecidas no Edital;
- c) Rejeitar, no todo ou em parte, os produtos que a CONTRATADA entregar fora das especificações do Edital;
- d) Comunicar à CONTRATADA após apresentação da Nota Fiscal, o aceite do servidor responsável pelo recebimento dos produtos adquiridos;

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia – MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSE FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e da Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenat.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas - Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevdobastos.nat.br/documento/167482005229919699506>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 167482005229919699506-8
Data: 20/05/2022 09:27:58
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AM297878-4P65;



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1141
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
011 3244-0802 - cartorio@azevdobastos.com.br
<https://azevdobastos.com.br>

Valor Atribuído ao M. Cavetário
TJ/PB





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, N° 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

e) Fiscalizar a execução do Contrato, aplicando as sanções cabíveis, quando for o caso;
f) Efetuar o pagamento da CONTRATADA no prazo determinado no Edital e em seus anexos, inclusive, no Contrato;

g) Notificar, por escrito a CONTRATADA, ocorrência de eventuais imperfeições no curso de execução do objeto, fixando prazo para a sua correção.

CLÁUSULA QUINTA – DO PRAZO DE VIGÊNCIA DO CONTRATO

A CONTRATADA se obriga a se dispor a iniciar a execução do contrato, a partir da assinatura deste juntamente com a ordem de fornecimento até o necessário atendimento total do material cotado limitando-se o fornecimento até o dia 31 de dezembro do ano que for assinado o contrato, consoante dispõe o art. 57 da Lei n. 8.666/93.

CLÁUSULA SEXTA – CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

O pagamento mensal será feito em favor da empresa em até 30 (trinta) dias após o fornecimento por meio de depósito em conta corrente, através de Ordem Bancária após a apresentação da Nota Fiscal/Fatura em que deverão ser discriminados os números das respectivas requisições.

Os pagamentos serão efetuados pela Secretaria Municipal de Saúde através de dotações de recursos próprios, conforme suas solicitações e entrega dos materiais.

CLÁUSULA SÉTIMA - DA CLASSIFICAÇÃO ORÇAMENTÁRIA E EMPENHO

As despesas decorrentes deste Contrato correrão à conta de recursos próprios do município da seguinte dotação orçamentária:

10 122 0004 2009 MANUTEN E FUNCIONAMENTO DA SECRETARIA DE SAÚDE
3 3 90 30 MATERIAIS DE CONSUMO

CLÁUSULA OITAVA - DAS PENALIDADES

O atraso injustificado na prestação dos serviços ou entrega dos materiais sujeitará a CONTRATADA à aplicação das seguintes multas de mora:

a) 0,33% (trinta e três centésimos por cento) ao dia, incidente sobre o valor da parcela do objeto em atraso, desde o segundo até o trigésimo dia;

b) 0,66% (sessenta e seis centésimos por cento) ao dia, incidente sobre o valor da parcela em atraso, a partir do trigésimo primeiro dia, não podendo ultrapassar 20% (vinte por cento) do valor do Contrato.

PARÁGRAFO PRIMEIRO - Além das multas aludidas no item anterior, a CONTRATANTE poderá aplicar as seguintes sanções à CONTRATADA, garantida a prévia e ampla defesa, nas hipóteses de inexecução total ou parcial do Contrato.

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia – MA



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 18749200229919699506-9
Data: 20/05/2022 09:27:59
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Belo Digital Tipo Normal C: AM297879-9Y13;



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1115
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(51) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br>

Valter Azevêdo de M. Cavalcanti
Tutor



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA

CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia - MA

- a) advertência escrita;
- b) multa de 10% (dez por cento) sobre o valor total do Contrato;
- c) impedimento para participar de licitação e assinar contratos com o Município de JOSELÂNDIA pelo prazo de até 02 (dois) anos;
- d) declaração de inidoneidade para participar de licitação e assinar contratos com a Administração Pública, pelo prazo previsto na alínea anterior ou até que a CONTRATADA cumpra as condições de reabilitação;

PARÁGRAFO SEGUNDO - As sanções previstas nas alíneas "a", "c" e "d" poderão ser aplicadas conjuntamente com a prevista na alínea "b".

PARÁGRAFO TERCEIRO - Caberá ao Fiscal do Contrato, designado pela CONTRATANTE propor a aplicação das penalidades previstas, mediante relatório circunstanciado, apresentando provas que justifiquem a proposição.

PARÁGRAFO QUARTO - A CONTRATADA estará sujeita à aplicação de sanções administrativas, dentre outras hipóteses legais, quando:

- a) prestar os serviços ou entregar os materiais em desconformidade com o especificado e aceito;
- b) não substituir, no prazo estipulado, o material recusado pela CONTRATANTE;
- c) descumprir os prazos e condições previstas neste Contrato.

PARÁGRAFO QUINTO - As multas deverão ser recolhidas no prazo de 15 (quinze) dias consecutivos contados da data da notificação, em conta bancária a ser informada pela CONTRATANTE.

PARÁGRAFO SEXTO - O valor da multa poderá ser descontado dos pagamentos ou cobrado diretamente da CONTRATADA, amigável ou judicialmente.

PARÁGRAFO SÉTIMO - A licitante que ensejar o retardamento da execução do certame, não mantiver a proposta, falhar ou fraudar na execução do Contrato, comportar-se de modo inidôneo, fizer declaração falsa ou cometer fraude fiscal, garantido o direito prévio da citação e da ampla defesa, ficará impedido de licitar e contratar com a Administração, pelo prazo de até 05 (cinco) anos, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição e até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade.

CLÁUSULA NONA — DA RESCISÃO

A inexecução, total ou parcial, deste Contrato ensejará a sua rescisão com as consequências contratuais e as previstas em Lei ou regulamento.

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia - MA





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, N° 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

PARÁGRAFO PRIMEIRO - Constituem motivos para rescisão de pleno direito do presente Contrato, as hipóteses elencadas no art. 78 da Lei 8.666/93 e ocorrerá nos termos do art. 79, do mesmo diploma legal.

PARÁGRAFO SEGUNDO - A rescisão do presente Contrato poderá ser determinada por ato unilateral e escrito da CONTRATANTE, nos casos enumerados nos incisos I a XII e XVII do art. 78 da Lei n.º 8.666/93, devendo ser procedida de autorização escrita e fundamentada da autoridade superior.

PARÁGRAFO TERCEIRO - Este Contrato poderá ser rescindido por convenção das partes, sem qualquer sanção ou penalidade, reduzido a termo no processo de licitação, desde que haja conveniência para a CONTRATANTE.

PARÁGRAFO QUARTO - Fica ainda assegurado à CONTRATANTE, o direito à rescisão unilateral deste Contrato independentemente de aviso extrajudicial ou interpelação judicial, nos seguintes casos:

- Para atender o interesse e conveniência administrativa, mediante comunicação à Contratada com antecedência mínima de 30 (trinta) dias, desde que seja efetuado o pagamento do produto efetivamente entregue até a data da rescisão;
- descumprimento de qualquer determinação da CONTRATANTE, feita em base contratual;
- transferência do objeto deste Contrato a terceiros, no todo ou em parte, sem autorização prévia e expressa da CONTRATANTE;
- desatendimento das determinações regulares de representantes que forem designados pela CONTRATANTE para acompanhar, na qualidade de fiscal, a entrega do objeto;
- cometimento reiterado de falhas causadas na entrega do objeto.

PARÁGRAFO QUINTO: Em caso de rescisão Administrativa ficam reconhecidos os direitos da Administração, prevista no art. 77 da Lei 8666/93, bem como na legislação especial no que couber.

CLÁUSULA DÉCIMA – DOS ACRÉSCIMOS OU SUPRESSÕES

A CONTRATADA se obriga a aceitar nas mesmas condições contratuais os acréscimos ou supressões que se fazem necessários, de até 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado do Contrato.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA – CONDIÇÕES DE ENTREGA E RECEBIMENTO

Os produtos deverão ser entregues diretamente no HOSPITAL MUNICIPAL ou na SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE, localizados na sede do Município, conforme solicitações, acompanhada das respectivas notas fiscais.

Os pedidos dos produtos licitados serão feitos de forma gradativa, mensal ou quinzenal, podendo também ser semanal, conforme a necessidade da Secretaria.

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia – MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e do Interdição e Tutela/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor n.º 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira as ações do ato em: <https://seidigital.pb.pa.br> ou Consulte o Documento em: <https://azvedobastos.net.br/documento/187482005229919699508>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187482005229919699508-11
Data: 20/05/2022 09:27:59
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMZ37881-TBKE;



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Getúlio Vargas - 1145
Bairro dos Cabanos, João Pessoa - PB
(51) 3344-5000 - cartorio@azvedobastos.net.br
<http://azvedobastos.net.br>

Valor Atribuído de M. Custas em
Tributo





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA

CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA



O prazo de entrega dos Materiais será imediato, em até 03 (tres) dias após o recebimento da Ordem de Fornecimento/Nota de Pedido/Empenho.

Qualquer desconformidade em relação ao Edital será comunicada pela Comissão de Recebimento/Fiscal de Contrato, obrigando-se a empresa a substituir o produto ou a totalidade do produto no prazo máximo de 01 (um) dias, sob pena de incidir nas penalidades por descumprimento total do contrato, ficando o custo do transporte por conta da empresa contratada.

No ato da entrega das mercadorias no Hospital Municipal ou na Secretaria Municipal de Saúde, de posse da Nota de Empenho/Ordem de Fornecimento, o receptor fará o seu RECEBIMENTO PROVISÓRIO através da assinatura do carhoto de recebido da Nota Fiscal/Fatura, representando esse ato a conferência do produto entregue pela contratada, como a quantidade, valor unitário e o total dos mesmos.

Se, após o recebimento provisório, constatar-se que os produtos fornecidos estão em desacordo com a proposta, com defeito, fora da especificação ou incompletos, após a notificação por escrito à contratada serão interrompidos os prazos de recebimento e suspenso o pagamento, até que sanada a situação.

A aceitação é condição essencial para o RECEBIMENTO DEFINITIVO do material, que será realizado exclusivamente pelo receptor, através da aposição, data e assinatura do carimbo de "Atesto" na Nota Fiscal/Fatura.

O recebimento provisório ou definitivo não exclui a responsabilidade civil pela solidez e segurança do serviço, nem ético-profissional pela perfeita entrega do objeto pactuado, dentro dos limites estabelecidos pela lei ou por este instrumento.

Os produtos deverão ser entregues nos locais citados acima, em horário comercial de segunda a sexta-feira, das 08:00 às 18:00 horas. Caso seja necessária a entrega fora do horário estipulado, a contratada deverá comunicar a Contratante/receptor do horário e possibilidade de entrega em comum acordo.

Caso a data do recebimento coincida com dia em que não haja expediente na Secretaria solicitante, o mesmo se fará no primeiro dia útil imediatamente posterior.

A empresa fornecedora efetuará a qualquer tempo e sem ônus para o MUNICÍPIO DE JOSELÂNDIA/MA, independente de ser ou não o fabricante do produto, a substituição de toda unidade que apresentar imperfeições, defeito de fabricação, quaisquer irregularidade ou divergência com as especificações constantes neste Termo de Referência, ainda que constatados depois do recebimento e/ou pagamento.

CLAUSULA DÉCIMA SEGUNDA - ATUALIZAÇÃO FINANCEIRA, COMPENSAÇÕES FINANCEIRAS E DESCONTOS

ATUALIZAÇÃO FINANCEIRA

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cartao.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas - Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.sp.br/ver/ou/Consulte-o-Documento-em-https://azevedobastos.net/br/documento/187482005229919699506>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187482005229919699506-12
Data: 28/05/2022 09:27:59
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AN297882-B55E



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1148
Bairro São Pedro, João Pessoa - PB
(51) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br
<http://azevedobastos.sp.br>

Valter Azevêdo de M. Cavalcanti
Tutor





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

No caso de eventual atraso de pagamento, e mediante pedido da CONTRATADA, o valor devido será atualizado financeiramente, desde a data a que o mesmo se referia até a data do efetivo pagamento, pelo Índice de Preços ao Consumidor Amplo-IPCA, mediante aplicação da seguinte fórmula:

$AF = [(1 + IPCA/100) N/30 - 1] \times VP$, onde:

AF = atualização financeira;

IPCA = percentual atribuído ao Índice de Preços ao Consumidor Amplo, com vigência a partir da data do adimplemento da etapa;

N = número de dias entre a data do adimplemento da etapa e a do efetivo pagamento;

VP = valor da etapa a ser paga, igual ao principal mais o reajuste

COMPENSAÇÕES FINANCEIRAS E DESCONTOS

No caso de eventual antecipação de pagamento, o valor devido poderá ser descontado financeiramente, desde a data a que o mesmo se referia até a data do efetivo pagamento, pelo Índice de Preços ao Consumidor Amplo-IPCA, mediante aplicação da seguinte fórmula:

$AF = [(1 + IPCA/100) N/30 - 1] \times VP$, onde:

AF = atualização financeira;

IPCA = percentual atribuído ao Índice de Preços ao Consumidor Amplo, com vigência a partir da data do adimplemento da etapa;

N = número de dias entre a data do adimplemento da etapa e a do efetivo pagamento;

VP = valor da etapa a ser paga, igual ao principal mais o reajuste.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA - FISCAL DE CONTRATO

A CONTRATANTE designará um FISCAL DE CONTRATO ou EQUIPE DE FISCALIS, conforme o caso, o qual promoverá o acompanhamento do fornecimento dos produtos e a fiscalização do contrato, sob os aspectos qualitativos e quantitativos, anotando em registro próprio as falhas detectadas e comunicando à CONTRATADA as ocorrências de quaisquer fatos que, a seu critério, exijam medidas corretivas por parte da mesma, conforme Artigo 58, inciso III, c/c Artigo 67, §§ 1º e 2º da Lei 8.666/93.

Aplicam-se, subsidiariamente as disposições constantes da SEÇÃO V da Lei nº 8.666/93, que versa sobre inexecução e rescisão dos contratos administrativos celebrados com a Administração Pública.

Ficam ressalvadas as demais sanções administrativas aplicáveis aos Contratos Administrativos, conforme disciplinam aos arts. 86, 87 e 88 da Lei nº 8.666/93.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA - DA ALTERAÇÃO CONTRATUAL

Este contrato pode ser alterado nos casos previstos no art. 65 da Lei Federal nº 8.666, de 21/06/1993, desde que haja interesse da CONTRATANTE, com a apresentação das devidas justificativas.

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA - DA SUBCONTRAÇÃO, CESSÃO OU TRANSFERÊNCIA DOS DIREITOS E OBRIGAÇÕES CONTRATUAIS

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.carnad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNU - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://sistemas.digipol.igj.ju.br> ou Consulte o Documento em: <https://tabeladobastos.net.br/documento/187462005229819699506>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187462005229819699506-13
Data: 20/05/2022 09:27:59
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMZ57883-3Q96



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Getúlio Vargas - 1145
Edifício das Fátimas, João Pessoa - PB
FONE: 3344-5424 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.org.br>

Walter Azevêdo de M. Cavalcanti
TJ/PB





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA

CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA.



A CONTRATADA não poderá subcontratar total ou parcialmente o objeto deste Contrato, bem como cedê-lo ou transferi-lo, no todo ou em parte, sob pena de imediata rescisão e aplicação das sanções administrativas cabíveis.

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA- DA HABILITAÇÃO

A CONTRATADA terá que manter durante a execução do Contrato, em compatibilidade com as obrigações por ela assumidas, as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação.

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA - DAS COMUNICAÇÕES

Qualquer comunicação entre as partes a respeito do presente Contrato, só produzirá efeitos legais se processada por escrito, mediante protocolo ou outro meio de registro, que comprove a sua efetivação, não sendo consideradas comunicações verbais.

CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA – DA PUBLICAÇÃO

O extrato do presente Contrato será publicado pela CONTRATANTE na imprensa oficial, obedecendo ao disposto no art. 61, parágrafo único da Lei Federal nº 8.666/1993, sendo a publicação condição indispensável à sua eficácia.

CLÁUSULA DÉCIMA NOVA - DOS CASOS OMISSOS

Os casos omissos serão resolvidos à luz da Lei nº 8.666/93, Lei Federal nº 10.520/2012, Decretos Municipais nº 005 e 006/2021 e dos princípios gerais de direito.

CLÁUSULA VIGÉSIMA – DA VINCULAÇÃO DO CONTRATO

O presente contrato vincula-se ao Processo do PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 – SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS - SRP e à proposta vencedora, conforme exposto no inciso XI do artigo 55 da Lei 8.666/93.

CLÁUSULA VIGÉSIMA PRIMEIRA - DA RESPONSABILIDADE CIVIL

A CONTRATADA responderá por perdas e danos que vier a sofrer a CONTRATANTE, ou terceiros, razão de ação ou omissão, dolosa ou culposa, da CONTRATADA ou de seus prepostos, independentemente de outras combinações contratuais ou legais, a que estiver sujeita.

CLÁUSULA VIGÉSIMA SEGUNDA - DO FORO

Fica eleito o foro da Cidade de JOSELÂNDIA – MA, com renúncia expressa de qualquer outro, por mais privilegiado que seja, para dirimir quaisquer dúvidas ou litígios oriundos.

JOSELÂNDIA (MA), 14 de Março de 2022.

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia – MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas, Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://seidigital.tpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://2020vedobastos.net.br/documento/187462005229919699506>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187492005229919699506-14
Data: 20/05/2022 09:27:59
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMZ97884-A0JP;



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Getúlio Vargas - 1165
Bairro dos Peixes, João Pessoa - PB
(31) 3244-5484 - cartorio@azevedobastos.net.br
<http://www.azevedobastos.net.br>

Valor Adquirido: R\$ 5,02
Cartório
TJ/PB





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA



Rosane da Silva Santos

ROSANE DA SILVA SANTOS
Secretária municipal de Saúde
CONTRATANTE
Prefeito Municipal

Gilliard de Araujo Silva

R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
CNPJ/MF sob o nº 37.955.908/0001-92
Representante legal o Senhor : Gilliard de Araujo Silva – CPF: 664.588.703-63
CONTRATADA

TESTEMUNHAS:

Haroldo Mendes Ribeiro
CPF 003 266 543 13

Emilio Curran Martins
CPF 383 460 673 - 26

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia – MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00. CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e Tutel/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenrad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://seledigital.tpb.ma.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/187482005229918699506>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187492005229919699506-15
Data: 20/05/2022 09:27:59
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Belo Digital Tipo Normal C: AMZ57885-CPFS;



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1141
Centro - José Pessoa - PB
(35) 3244-6404 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br>

Valter Azevêdo de M. Cavalcanti
Tutor



(cento e trinta e sete mil e trinta e sete reais e oitenta centavos) **VIGÊNCIA:** 31 de dezembro de 2022. **BASE LEGAL:** Lei Federal nº 8.666/93 e alterações Rosane da Silva Santos - Secretária Municipal

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 872b0a95629f0bd780c0912021fb0823

EXTRATO DE CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 012.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 012.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Joselândia - MA, através da Secretaria Municipal de Saúde. **OBJETO:** fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde. **DATA DA ASSINATURA:** 14/03/2022. **CONTRATADO:** **A R DE ABREU LTDA (COCAIS DISTRIBUIDORA)**, sediada na Rua Firmino Gonçalves Pedreiras, Nº 686, Bairro, Centro - Timon - MA inscrita no CNPJ: 10.464.744/0001-10 e inscrição estadual: 12.3088240, neste ato, representado pelo seu representante legal o Senhor: Adalberto Rocha de Abreu RG 990.863 SSP PI. **VALOR DO CONTRATO:** R\$ R\$ 138.884,16 (cento e trinta e oito mil e oitocentos e oitenta e quatro reais e dezesseis centavos) **VIGÊNCIA:** 31 de dezembro de 2022. **BASE LEGAL:** Lei Federal nº 8.666/93 e alterações Rosane da Silva Santos - Secretária Municipal

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 1fb59aa395b9a43eeec557a610cae31b

EXTRATO DE CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 007.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 007.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 - SRP. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Joselândia - MA, através da Secretaria Municipal de Saúde. **OBJETO:** fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde. **DATA DA ASSINATURA:** 14/03/2022. **CONTRATADO:** **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, Situada na Rua Neusa Assunção, 741, Parque Alvorada, CEP: 65.633-130, Timon - MA, inscrita no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica do Ministério da Fazenda - CNPJ/MF sob o nº 37.995.908/0001-92, neste ato, representada pelo seu representante legal o Senhor: Gilliard de Araujo Silva - CPF: 664.588.703-53. **VALOR DO CONTRATO:** R\$ 100.499,42 (Cem mil e quatrocentos e noventa e nove reais e quarenta e dois centavos) **VIGÊNCIA:** 31 de dezembro de 2022. **BASE LEGAL:** Lei Federal nº 8.666/93 e alterações Rosane da Silva Santos - Secretária Municipal

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: ca52cb51fb14170935d40a92431e2160

EXTRATO DE CONTRATO ADMINISTRATIVO DE

FORNECIMENTO Nº 008.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 008.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 - SRP. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Joselândia - MA, através da Secretaria Municipal de Saúde. **OBJETO:** fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde. **DATA DA ASSINATURA:** 14/03/2022. **CONTRATADO:** **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, Situada na Rua Neusa Assunção, 741, Parque Alvorada, CEP: 65.633-130, Timon - MA, inscrita no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica do Ministério da Fazenda - CNPJ/MF sob o nº 37.995.908/0001-92, neste ato, representada pelo seu representante legal o Senhor: Gilliard de Araujo Silva - CPF: 664.588.703-53. **VALOR DO CONTRATO:** R\$ 133.661,98 (cento e trinta e três mil e seiscentos e um reais e noventa e oito centavos) **VIGÊNCIA:** 31 de dezembro de 2022. **BASE LEGAL:** Lei Federal nº 8.666/93 e alterações Rosane da Silva Santos - Secretária Municipal

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 4b8743be6dc390ab8f058399612934f9

EXTRATO DE CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 009.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 009.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 - SRP. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Joselândia - MA, através da Secretaria Municipal de Saúde. **OBJETO:** fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde. **DATA DA ASSINATURA:** 14/03/2022. **CONTRATADO:** **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, Situada na Rua Neusa Assunção, 741, Parque Alvorada, CEP: 65.633-130, Timon - MA, inscrita no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica do Ministério da Fazenda - CNPJ/MF sob o nº 37.995.908/0001-92, neste ato, representada pelo seu representante legal o Senhor: Gilliard de Araujo Silva - CPF: 664.588.703-53. **VALOR DO CONTRATO:** R\$ 101.306,26 (cento e um mil e trezentos e seis reais e vinte e seis centavos) **VIGÊNCIA:** 31 de dezembro de 2022. **BASE LEGAL:** Lei Federal nº 8.666/93 e alterações Rosane da Silva Santos - Secretária Municipal

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: cdb72709b076fccc814786dd38bd513

PREFEITURA MUNICIPAL DE LORETO

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº 009/2022, PREGÃO ELETRÔNICO Nº 003/2022, PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 005/2022

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº 009/2022, PREGÃO ELETRÔNICO Nº 003/2022, PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 005/2022. A Prefeitura Municipal de Loreto/MA, de acordo com o que estabelece o Decreto Municipal nº 012/2017 e o edital do PREGÃO ELETRÔNICO Nº 003/2022, constante do PROCESSO



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de março de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas (TUTEL/PB), nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cartorio.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provisório nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 50c21b518360aab170e7e5a179e41189

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO N.º 012/2021

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021. A Prefeitura Municipal de Joselândia / MA informa a todos que o Extrato de CONTRATO ADMINISTRATIVO Nº 007.14032022.13.0122021, referente ao **PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021** objetivando o fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde, divulgado no Diário Oficial do Estado do Maranhão (FAMEM) na edição Nº 2813, de quinta feira, dia 17 de março de 2022, **ONDE LEU-SE: VALOR DO CONTRATO: R\$ R\$ 100.499,42** (Cem mil e quatrocentos e noventa e nove reais e quarenta e dois centavos). **LEIA-SE: VALOR DO CONTRATO: R\$ 100.466,20** (Cem mil e quatrocentos e sessenta e seis reais e vinte centavos). As demais informações estão corretas. Joselândia (MA) em 18 de março de 2022. Rosane Da Silva Santos, Secretária Municipal de Saúde

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 6365ffc6179c489cc1495d3290fb647

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO N.º 012/2021

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021. A Prefeitura Municipal de Joselândia / MA informa a todos que o Extrato de CONTRATO ADMINISTRATIVO Nº 008.14032022.13.0122021, referente ao **PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021** objetivando o fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde, divulgado no Diário Oficial do Estado do Maranhão (FAMEM) na edição Nº 2813, de quinta feira, dia 17 de março de 2022, **ONDE LEU-SE: VALOR DO CONTRATO: R\$ 133.661,98** (cento e trinta e três mil e seiscentos e um reais e noventa e oito centavos). **LEIA-SE: VALOR DO CONTRATO: R\$ 133.615,17** (cento e trinta e três mil e seiscentos e quinze reais e dezessete centavos). As demais informações estão corretas. Joselândia (MA) em 18 de março de 2022. Rosane Da Silva Santos, Secretária Municipal de Saúde

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 7f6033a33773a990c9c4fd2e7fa52d12

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO N.º 012/2021

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021. A Prefeitura Municipal de Joselândia / MA informa a todos que o Extrato de CONTRATO ADMINISTRATIVO Nº 009.14032022.13.0122021, referente ao **PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021** objetivando o fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde, divulgado no Diário Oficial do Estado do Maranhão (FAMEM) na edição Nº 2813, de quinta feira, dia 17 de março de 2022, **ONDE LEU-SE: VALOR DO CONTRATO: R\$**

101.306,26 (cento e um mil e trezentos e seis reais e vinte e seis centavos). **LEIA-SE: VALOR DO CONTRATO: R\$ 101.273,04** (cento e um mil e duzentos e setenta e três reais e quatro centavos). As demais informações estão corretas. Joselândia (MA) em 18 de março de 2022. Rosane Da Silva Santos, Secretária Municipal de Saúde

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 44c6f5372c9ed687edb65361b4e8a3b9

PREFEITURA MUNICIPAL DE LORETO

1º (PRIMEIRO) TERMO DE ADITAMENTO DE CONTRATO DE PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS

1º (PRIMEIRO) TERMO DE ADITAMENTO DE CONTRATO DE PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS. CONTRATANTE: PREFEITURA MUNICIPAL DE LORETO/MA. CONTRATADO: LOPES & ADVOGADOS ASSOCIADOS, inscrita no CNPJ sob o nº 07.652.130/0001-58, TOMADA DE PREÇOS 001/2021, CONTRATO Nº 022/2021. **OBJETO** Prestação de serviços profissionais de Advocacia, Assessoria Jurídica e Consultoria Especializada em Direito Público de apoio a Procuradoria do Município; DATA DO TERMO: 07 de março de 2022. **ADITIVO 1:** Fica prorrogado o prazo final do contrato para 10 de março de 2022 - Germano Martins Coelho, CPF nº 846.881.653-15 - Prefeito Municipal de Loreto/MA e Sr. Marconi Dias Lopes Neto, OAB nº 6.550 e CPF nº 847.655.343-91- Representante legal.

Publicado por: MANOEL MESSIAS BORGES OLIVEIRA
Código identificador: c1ea39c0e02126569246cd5212eca727c

EXTRATO DE CONTRATO Nº 040/2022. PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 010/2022 - CPL. PREGÃO ELETRÔNICO N.º 007/2022

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO Nº 040/2022. PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 010/2022 - CPL. PREGÃO ELETRÔNICO N.º 007/2022. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Loreto/MA, CNPJ nº 06.229.538/0001-59. **CONTRATADA: SANTÉ HOSPITALAR EIREL,** inscrita no CNPJ 37.467.850/0001-04, estabelecida na Rua 19, 119, São Félix, Balsas/MA CEP: 65800-000. **OBJETO:** fornecimento de oxigênio medicinal e ar comprimido medicinal. Valor Total R\$ 108.018,00 (cento e oito mil e doze reais). **DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA:** 10.122.0019.2-070 Ações de Combate à COVID - 19 - Saúde; 10.302.0017.2-036 Manutenção de Atendimento de Média e Alta Complexidade; 10.302.0017.2-036 Manutenção do Atendimento de Média e Alta Complexidade. **VIGENCIA:** 30/12/2022. **DATA DA ASSINATURA:** 17 de março de 2022- Germano Martins Coelho, CPF nº 846.881.653-15 - Prefeito Municipal de Loreto/MA e PARMENIDES DO N. SOUSA DA SILVA, portador(a) da Cédula de Identidade nº 052642232014-1 e do CPF nº 050.178.253-20- sócio administrador.

Publicado por: MANOEL MESSIAS BORGES OLIVEIRA
Código identificador: 7133b4f8f98d6d09857ebc79894a2964

EXTRATO DE CONTRATO Nº 039/2022. PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 012/2021-CPL. PREGÃO

CERTIFICADO DIGITAL MENDE FLOM CARIMBO DE TANTO

www.famem.org.br

01/11/22

Confira os dados do ato em: <https://seidigital.spb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/187402005229919099506>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 187402003229919099506-17
Data: 26/05/2022 09:27:59
Valor Total do Ato: R\$ 5,00
Belo Digital Tipo Normal C: AMZ97887-ULOO;



Cartório Azevedo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1110
Bairro Cox Fátima, João Pessoa - PB
(51) 3344-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br>

Walter Azevedo Bastos
Tutor



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADALTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevedo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cartao.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tpb.jus.br/selo-digital/>.

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA, tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Nesse sentido, declaro que a R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA assumiu, nos termos do artigo 8º, §1º, do Decreto nº 10.278/2020, que regulamentou o artigo 3º, inciso X, da Lei Federal nº 13.874/2019 e o artigo 2º-A da Lei Federal 12.682/2012, a responsabilidade pelo processo de digitalização dos documentos físicos, garantindo perante este Cartório e terceiros, a sua autoria e integridade.

De acordo com o disposto no artigo 2º-A, §7º, da Lei Federal nº 12.682/2012, o documento em anexo, identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital ou na referida sequência, poderá ser reproduzido em papel ou em qualquer outro meio físico.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 21/05/2022 08:37:52 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contém o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o Código de Autenticação Digital

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

*Código de Autenticação Digital: 187492005229919699506-1 a 187492005229919699506-17

*Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013, Provimento CGJ N° 003/2014 e Provimento CNJ N° 100/2020.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734fd94f057f2d69fe6bc05be10cc392871c715fe289debc6028159b51111b3203db91babbf1fe054f5a6a9a3d7216f7b73a2bb983c489c653d4f98c1dccb925deffadc890995a842b0d4



Presidência da República
Casa Civil
Medida Provisória nº 2.200-1
de 24 de agosto de 2001





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

GILIARD DE
ARAÚJO
SILVA6428003
553



Processo Administrativo nº 02.0212.004/2021
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 – SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS - SRP
TIPO: MENOR PREÇO/ ITEM
DATA: 23/12/2021
ABERTURA: 10:00 HORA

CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 008.14032022.13.0122021

Aos 14 (quatorze) dias do mês de março do ano de dois mil e vinte e dois, de um lado a **PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA**, CNPJ n.º 06.376.974/0001-50, localizada na Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA, através da Secretária Municipal de Saúde, neste ato representado pela Sra. Rosane da Silva Santos Secretária Municipal, doravante denominada simplesmente de CONTRATANTE, e do outro lado da empresa: **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, Situada na Rua Neusa Assunção, 741, Parque Alvorada, CEP: 65.633-130, Timon - MA, inscrita no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica do Ministério da Fazenda - CNPJ/MF sob o nº 37.995.908/0001-92, neste ato, representada pelo seu representante legal o Senhor Giliard de Araujo Silva - CPF: 664.588.703-53, doravante denominada simplesmente de CONTRATADA, tendo em vista o que consta no Processo Administrativo nº 02.0212.004/2021, e proposta apresentada, conforme ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº 010/2022, que passam a integrar este instrumento, independente de transcrição, na parte em que com este não conflitar, resolvem de comum acordo, celebrar o presente CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 008.14032022.13.0122021, regido pela Lei n.º 8.666, de 21 de junho de 1993, mediante as cláusulas e condições seguintes:

CLÁUSULA PRIMEIRA – DO OBJETO

Constitui objeto deste Contrato o futuro e eventual fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde, de acordo com a planilha vencedora em conformidade com o Edital de PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021 e Ata de Registro de Preços nº 010/2022, que, com seus anexos integram este instrumento, independente de transcrição, para todos os fins e efeitos legais. O presente Contrato está consubstanciando no procedimento licitatório realizado na forma da Lei n.º 8.666/93.

CLÁUSULA SEGUNDA – DO VALOR TOTAL

O valor do presente contrato é de R\$ 133.615,17 (cento e trinta e três mil e seiscentos e quinze reais e dezessete centavos) a ser pago, em até 30 dias, após a entrega dos produtos pela CONTRATADA acompanhada da Nota Fiscal e aprovação do Setor competente da CONTRATANTE, conforme planilha abaixo descrita, extraída da proposta de preços vencedora do certame:

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N.º 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenat.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 27.

Confira os dados do ato em: <https://verificador.igaj.gov.br> ou Consulte o Documento em: <https://azvedobastos.net.br/documento/18749205221091163728-1>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 18749205221091163728-1
Data: 20/05/2022 09:28:00
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Seto Digital Tipo Normal C: AMZ97888-AVVQ;



CHU. 18749205

Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Antônio Passos - 1145
São João do Estreito, João Pessoa - PB
(51) 3444-0494 - cartorio@azvedobastos.net.br
<https://azvedobastos.net.br>

Valter Azevêdo de M. Cavalcanti
Tribuna

TJPE





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jese Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

| LOTE 01 - MATERIAIS DE USO HOSPITALAR | | | | | | |
|---------------------------------------|--|-----|------|-----------|--------------|----------------|
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT | V. UNIT | V. TOTAL | MARCA |
| 1 | ABSORVENTE ÍNTIMO HOSPITALAR GRANDE | UND | 60 | R\$ 0,57 | R\$ 34,20 | CLASSIC BABY |
| 3 | ÁCIDO POLIGLICÓLICO N. 4-0 C/ AG. | UND | 50 | R\$ 5,13 | R\$ 256,50 | SHALON |
| 6 | ÁGUA DESTILADA C/ 500 ML SISTEMA FECHADO | AMP | 96 | R\$ 3,35 | R\$ 321,60 | FRESENIUS KABI |
| 13 | AGULHAS 13X 4,5 (P/ INSULINA) | UND | 4800 | R\$ 0,12 | R\$ 576,00 | LABOR IMPORT |
| 17 | AGULHAS 40X 12 | UND | 4800 | R\$ 0,12 | R\$ 576,00 | SR - SALDANHA |
| 18 | ÁLCOOL 70% 1 LT | FR | 480 | R\$ 7,59 | R\$ 3.643,20 | SUPER SOL |
| 23 | ALGODÃO 2.0 S/ AGULHA. CX/24UND | UND | 60 | R\$ 1,93 | R\$ 115,80 | SHALON |
| 25 | ALGODÃO HIDRÓFILO 500G | RL | 120 | R\$ 13,94 | R\$ 1.672,80 | NATHALY |
| 27 | ALMOTOLIAS 500ML PLÁSTICO TRANSPARENTE | UND | 30 | R\$ 3,90 | R\$ 117,00 | J PROLAB |
| 28 | ATADURA DE ALGODÃO 10 CM C/12 | UND | 230 | R\$ 0,68 | R\$ 156,40 | ORTOFEN |
| 30 | ATADURA DE ALGODÃO 15 CM C/12 | UND | 252 | R\$ 1,01 | R\$ 254,52 | ORTOFEN |
| 33 | ATADURA DE CREPE 12 CM X 3M C/ 8 FIOS C/12 | UND | 600 | R\$ 0,43 | R\$ 258,00 | ORTOFEN |
| 34 | ATADURA DE CREPE 15 CM X 3M C/ 8 FIOS C/12 | UND | 600 | R\$ 0,58 | R\$ 348,00 | ORTOFEN |
| 35 | ATADURA DE CREPE 20 CM X 3M C/ 9 FIOS C/12 | UND | 600 | R\$ 0,77 | R\$ 462,00 | ORTOFEN |
| 61 | FIO CATGUT CROMADO 2-0 S/ AGULHADO | UND | 200 | R\$ 3,99 | R\$ 798,00 | DONATI FIOS |
| 68 | FIO CATGUT SIMPLES 2.0 S/ AGULHA. | UND | 200 | R\$ 3,99 | R\$ 798,00 | DONATI FIOS |
| 71 | FIO MONONYLON 0 C/AGULHA | CX | 12 | R\$ 48,02 | R\$ 576,24 | DONATI FIOS |
| 75 | FIO MONONYLON 5-0 C/AGULHA 2,5 CM | CX | 12 | R\$ 48,08 | R\$ 576,72 | DONATI FIOS |
| 76 | FIO MONONYLON 6-0 C/AGULHA 2,5 CM | CX | 12 | R\$ 48,08 | R\$ 576,72 | DONATI FIOS |
| 85 | FRALDA DESCARTÁVEL ADULTO TAM. G C/ 8 UND. | PCT | 14 | R\$ 13,37 | R\$ 187,18 | NATHALY |
| 100 | SCALP Nº 25 DESC. | UND | 2160 | R\$ 0,35 | R\$ 756,00 | SAFER |
| 103 | SONDA DE FOLEY 2 VIAS Nº 10 | UND | 60 | R\$ 4,03 | R\$ 241,80 | WELL LEAD |
| 107 | SONDA DE FOLEY 2 VIAS Nº 8 | UND | 60 | R\$ 4,03 | R\$ 241,80 | WELL LEAD |
| 108 | SONDA DE FOLEY 2 VIAS Nº 18 | UND | 72 | R\$ 4,03 | R\$ 290,16 | WELL LEAD |
| 111 | SONDA NASOGÁSTRICA CURTA Nº 14 | UND | 60 | R\$ 0,80 | R\$ 48,00 | MEDSONDA |
| 113 | SONDA NASOGÁSTRICA | UND | 60 | R\$ 0,80 | R\$ 48,00 | MEDSONDA |

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

Este documento digital foi gerado com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSE FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.casnel.org.br/autenticacao. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira a validade do ato em: <https://selodigital.tpb.ma.br/> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/187492005221091163728>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 187492005221091163728-2
Data: 20/05/2022 09:28:01
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AM297889-NH74;



CARTÓRIO

Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Antônio Passos - 1140
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(35) 3244-5694 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br/>



Valéria Azevêdo de M. Cavalcante
Tribunal

TJ/PE



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

| | | | | | | | |
|--|---|------|------|------------|--------------|----------------------|---------------|
| 180 | GEL ULTRASSONOGRÁFIA, KG. | P/ 5 | GL | 6 | R\$ 38,30 | R\$ 229,80 | FORTSAN |
| 183 | IODO POVIDONA DEGERMANTE C/ 1.000 ML | | LT | 14 | R\$ 34,99 | R\$ 489,86 | VICPHARMA |
| 185 | KIT PAPANICOLAU MÉDICO COMPLETO | | UND | 360 | R\$ 3,99 | R\$ 1.400,40 | CRAL |
| 192 | LÂMINA DE BISTURI Nº 22 | | UND | 500 | R\$ 0,37 | R\$ 185,00 | STERILANCE |
| 197 | LUVA DE PROCEDIMENTO EXTRA PEQ. C/ 100 UNID. | | CX | 300 | R\$ 35,36 | R\$ 10.608,00 | LUVIX |
| 205 | NYLON 3 0 C/ AGULHA | | UND | 80 | R\$ 3,01 | R\$ 240,80 | DONATI FIOS |
| 206 | NYLON 4 0 C/ AGULHA | | UND | 80 | R\$ 3,01 | R\$ 240,80 | DONATI FIOS |
| 207 | NYLON 5 0 C/ AGULHA | | UND | 80 | R\$ 3,01 | R\$ 240,80 | DONATI FIOS |
| 215 | SERINGA DESCARTÁVEL 10ML C/AGULHA | | UND | 3000 | R\$ 0,44 | R\$ 1.320,00 | SR - SALDANHA |
| 220 | TIRAS P/ TESTE DE GLICOSE NO SANGUE (ON CALL PLUS) C/ 25 TIRAS | | CX | 50 | R\$ 33,74 | R\$ 1.687,00 | ON CALL PLUS |
| TOTAL DO LOTE 02 - MATERIAL DE USO AMBULATORIAL | | | | | | R\$ 26.278,74 | |
| LOTE 03 - MEDICAMENTOS | | | | | | | |
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT | V UNIT | V TOTAL | MARCA | |
| 222 | AMBROXOL XAROPE PEDIÁTRICO, 15 MG/ 5 ML, 100 ML. | VD | 600 | R\$ 2,84 | R\$ 1.584,00 | NATULAB | |
| 223 | AMPICILINA 250 MG/5 ML 60 ML | VD | 600 | R\$ 7,18 | R\$ 4.308,00 | PRATI | |
| 224 | AMPICILINA 500 MG | CMP | 5400 | R\$ 0,41 | R\$ 2.214,00 | PRATI | |
| 225 | BROMOPRIDA GOTAS, 20 ML. | FR | 300 | R\$ 3,35 | R\$ 1.005,00 | PRATI | |
| 228 | C/METIDINA 200 MG, CMP | CMP | 5400 | R\$ 0,20 | R\$ 1.080,00 | TEUTO | |
| 230 | C/NARIZINA 75 MG | CMP | 3600 | R\$ 0,49 | R\$ 1.764,00 | NEOQUIMICA | |
| 254 | DIAZEPAM 5MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL - AMPOLA 2ML C/ 100 | CX | 6 | R\$ 114,12 | R\$ 684,72 | SANTISA | |
| 256 | FENITOÍNA SÓDICA 50MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL - AMPOLA 5ML C/ 100 | CX | 2 | R\$ 485,96 | R\$ 971,92 | HIPOLABOR | |
| 257 | FENOBARBITAL SÓDICO 200MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL - AMPOLA 2ML C/ 25 | CX | 2 | R\$ 93,96 | R\$ 187,92 | CRISTALIA | |
| TOTAL DO LOTE 03 - MEDICAMENTOS | | | | | | R\$ 13.799,56 | |
| LOTE 05 - MEDICAMENTOS DA FARMÁCIA HOSPITALAR | | | | | | | |
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT | V UNIT | V TOTAL | MARCA | |
| 311 | ACIDO ASCÓRBICO 1G, INJ. AMP. 5 ML. | AMP | 500 | R\$ 1,19 | R\$ 595,00 | FARMACE | |
| 314 | ÁGUA DESTILADA 500 ML | UND | 300 | R\$ 4,43 | R\$ 1.329,00 | HALEXISTAR | |
| 315 | ÁGUA PARA INJEÇÃO 10 ML | AMP | 840 | R\$ 0,52 | R\$ 436,80 | SAMTEC | |

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, N° 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

| 320 | AMIODARONA 150 MG/ 3 ML | AMP | 240 | R\$ 3,08 | R\$ 739,20 | FRESENIUS |
|--|---|-----|------|------------|---------------|--------------|
| 322 | AMPICILINA 1G, INJ. | AMP | 360 | R\$ 5,48 | R\$ 1.972,80 | BLAU |
| 337 | CIMETIDINA 200MG CAIXA C/ 500 COMP | CX | 12 | R\$ 137,00 | R\$ 1.644,00 | TEUTO |
| 344 | CLORETO DE POTASSIO 19.1%, INJ. AMP. 10 ML. | AMP | 100 | R\$ 0,48 | R\$ 48,00 | SAMTEC |
| 347 | CLORIDRATO DE BUIVACAÍNA 0.5% - SEM VASO 20ML | AMP | 100 | R\$ 34,97 | R\$ 3.497,00 | CRISTALIA |
| 348 | CLORIDRATO DE BUIVACAÍNA EPINEFRINA 0.5% - 20ML | AMP | 180 | R\$ 37,97 | R\$ 6.834,60 | CRISTALIA |
| 351 | COMPLEXO B INJETÁVEL, AMP. 2 ML. | AMP | 960 | R\$ 1,99 | R\$ 1.622,40 | HYPOFARMA |
| 358 | DIPIRONA N BUTILESCAPOLAMINA GOTAS, 20 ML. | VD | 240 | R\$ 7,39 | R\$ 1.773,60 | NATULAB |
| 365 | FUROSEMIDA 20 MG/ 2 ML, AMP. 2 ML | AMP | 840 | R\$ 0,88 | R\$ 739,20 | FARMACE |
| 370 | GLICOSE 25%, AMP. 10 ML. | AMP | 600 | R\$ 0,54 | R\$ 384,00 | ISOFARMA |
| 371 | GLICOSE 50% AMP. 10 ML. | AMP | 720 | R\$ 0,96 | R\$ 691,20 | ISOFARMA |
| 377 | LIDOCAÍNA SPRAY 10% 100 MG/ML 50 ML. | FR | 24 | R\$ 40,34 | R\$ 968,16 | HIPOLABOR |
| 378 | MALEATO DE ERGOMETRINA 1 ML 0,02 MG/ML | AMP | 300 | R\$ 4,22 | R\$ 1.266,00 | U.QUIMICA |
| 381 | NEOSTIGMINA 0,5 MG/1 ML | AMP | 200 | R\$ 1,91 | R\$ 382,00 | U.QUIMICA |
| 383 | OLEO HIDRATANTE (AGE) C/ 100 ML | VD | 60 | R\$ 5,90 | R\$ 354,00 | NUTRIEX |
| 384 | OXACILINA 1G | AMP | 30 | R\$ 3,79 | R\$ 113,70 | BLAU |
| 386 | PIRACETAN 1 GR, INJ. AMP. 5 ML | AMP | 240 | R\$ 4,11 | R\$ 986,40 | SANOFI |
| 389 | PROMETASINA 50 MG/2ML, INJ. AMP. 2 ML. | AMP | 660 | R\$ 3,94 | R\$ 2.600,40 | CRISTALIA |
| 392 | SOL. DE GLICERINA 12% C/ 500 ML. | FR | 72 | R\$ 12,80 | R\$ 921,60 | FARMACE |
| 398 | SORO GLICOFISIOLÓGICO C/ 500 ML SISTEMA FECHADO | FR | 600 | R\$ 5,16 | R\$ 3.096,00 | FRESENIUS |
| 404 | SULFATO DE MAGNÉSIO 50%, AMP. 10 ML. | AMP | 600 | R\$ 2,24 | R\$ 1.344,00 | ISOFARMA |
| TOTAL DO LOTE 05 - MEDICAMENTOS DA FARMÁCIA HOSPITALAR | | | | | R\$ 34.339,06 | |
| LOTE 06 - MEDICAMENTOS FARMÁCIA BÁSICA | | | | | | |
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT | V UNIT | V. TOTAL | MARCA |
| 408 | ACIDO ASCORBICO GOTAS | VD | 220 | R\$ 2,19 | R\$ 481,80 | GEOLAB |
| 410 | ALBENDAZOL 400MG, COMP. MASTIGÁVEL. | CMP | 1000 | R\$ 0,21 | R\$ 210,00 | PRATI |
| 413 | AMBROXOL XAROPE PEDIÁTRICO 15MG/5ML | VD | 300 | R\$ 2,64 | R\$ 792,00 | BRASTERAPICA |

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 18749200521091163728-5
Data: 20/05/2022 09:28:01
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AM29/892-PPUL



CNJ 016184

Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1515
Bairro das Estrelas, João Pessoa - PB
(51) 3244-3404 - cartorio@azvedobastos.net.br
www.azvedobastos.ju.br

Valor Azevêdo de M. Cavalcanti
TJJPB



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, N° 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

| | | | | | | |
|---|---|----------------|------|-----------|---------------|-----------------|
| 414 | 100ML AMOXICILINA 500 MG. COMP. | CMP | 2000 | R\$ 0,20 | R\$ 400,00 | UNICHEM |
| 424 | CETOCONAZOL 2% | CREME | 400 | R\$ 5,25 | R\$ 2.100,00 | CIMED |
| 425 | CETOCONAZOL 200MG | COMPRI MIDO | 800 | R\$ 0,31 | R\$ 248,00 | PRATI |
| 429 | DEXAMETASONA ELIXIR 0,1G/ML C/ 100 ML | VD | 320 | R\$ 2,92 | R\$ 934,40 | FARMACE |
| 436 | DIPYRONA SÓDICA SOLUÇÃO ORAL 500MG/ML C/ 10ML | FR | 500 | R\$ 1,59 | R\$ 795,00 | FARMACE |
| 445 | HIDROÍXO DE ALUMÍNIO SUSPENSÃO 100 MIL. | FR | 200 | R\$ 3,83 | R\$ 726,00 | AIRELA |
| 446 | HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO+HIDR.DE ALUMÍNIO SUSP.ORAL C/150ML | VD | 40 | R\$ 4,45 | R\$ 178,00 | MEDQUIMICA |
| 447 | IBUPROFENO 50MG/ML | FRASCO | 800 | R\$ 1,80 | R\$ 1.440,00 | NATULAB |
| 451 | IODETO DE POTÁSSIO 100 ML | FR | 200 | R\$ 12,15 | R\$ 2.430,00 | BELFAR |
| 452 | IPRATRÓPIO BROMETO DE, SOLUÇÃO INALANTE 0,25 MG/ML C/ 20 ML | FR | 200 | R\$ 2,32 | R\$ 464,00 | HIPOLABOR |
| 455 | LOSARTANA POTÁSSICA 50 MG | CMP | 3000 | R\$ 0,14 | R\$ 420,00 | PRATI |
| 471 | NIMESULIDA 100 MG | CMP | 3000 | R\$ 0,11 | R\$ 330,00 | NEO QUIMICA |
| 473 | NISTATINA CREME VAGINAL BISNAGA | BIS | 300 | R\$ 5,00 | R\$ 1.500,00 | GREEN PHARMA |
| 477 | PARACETAMOL 200MG/ML. SOL.ORAL C/ 15 ML | FR | 4000 | R\$ 1,00 | R\$ 4.000,00 | GREEN PHARMA |
| 480 | PENICILINA BENZATINA PO P/ SUSP. INJ. 600.000 UI. AMP. | FR | 160 | R\$ 10,50 | R\$ 1.680,00 | TEUTO |
| 481 | PREDNISONA 05 MG. COMP. | CMP | 1200 | R\$ 0,11 | R\$ 132,00 | SANVAL |
| 482 | PREDNISONA 20 MG. COMP. | CMP | 1200 | R\$ 0,18 | R\$ 216,00 | SANVAL |
| 483 | PROPANOLOL CLORIDRATO DE, 40MG COMP. | CMP | 8000 | R\$ 0,09 | R\$ 720,00 | SANVAL |
| 484 | SAIS P/ REIDRATAÇÃO ORAL PO P/ SOL. ORAL C/ 27,9 GR. | ENV | 520 | R\$ 0,80 | R\$ 416,00 | NATULAB |
| 485 | SALBUTAMOL XAROPE | VD | 400 | R\$ 1,50 | R\$ 600,00 | PRATI |
| 486 | SINVASTATINA COMP. 20 MG | CMP | 800 | R\$ 0,15 | R\$ 120,00 | SANVAL |
| 487 | SINVASTATINA COMP. 40 MG | CMP | 800 | R\$ 0,18 | R\$ 144,00 | PHARLAB |
| 488 | SULFA. + TRIMETOPRINA 400 + 80 MG. COMP. | CMP | 6000 | R\$ 0,18 | R\$ 1.080,00 | PRATI |
| TOTAL DO LOTE 06 - MEDICAMENTOS FARMÁCIA BÁSICA | | | | | R\$ 22.557,20 | |

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Carlos Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cartas.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <http://cartasdigital.tjpb.ja.br> ou Consulte o Documento em: <http://azavevedobastos.net.br/documento/187492005221091163725-6>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187492005221091163725-6
Data: 20/05/2022 09:28:01
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AM297893-CXWM



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro das Estrelas, João Pessoa - PB
(83) 3244-5404 - cartorio@azavevedobastos.net.br
<http://www.azavevedobastos.net.br>

Valter Azevêdo de M. Cavalcante
Tutor





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50



Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

PARAGRAFO PRIMEIRO: O preço aqui contratado não sofrerá reajuste e inclui todas as despesas com impostos, transporte, seguros, taxas ou outros tributos eventualmente incidentes sobre os materiais.

CLÁUSULA TERCEIRA – DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

Para a execução deste contrato, entre outras, constituem obrigações da CONTRATADA:

- a) Entregar os materiais, Diretamente no HOSPITAL MUNICIPAL ou na SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE localizado na sede do Município de JOSELÂNDIA/MA, de acordo com a solicitação de fornecimento feito pela Secretaria Municipal de Saúde, sob pena de rescisão de contrato;
- b) Manter, durante toda a execução do Contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação;
- c) Providenciar a imediata correção das deficiências e/ou irregularidades apontadas pela CONTRATANTE;
- d) Arcar com eventuais prejuízos causados à CONTRATANTE e/ou a terceiros, provocados por ineficiência ou irregularidade cometida na execução do Contrato;
- e) Obedecer os prazos de entrega, recebimento e substituição, conforme o Edital e Termo de Referência;
- f) Assumir total responsabilidade por qualquer dano pessoal ou material que seus funcionários venham a causar ao patrimônio da CONTRATANTE ou a terceiros quando da execução do Contrato;
- g) Substituir eventuais produtos que estejam com validade vencida e/ou que não estejam em conformidade com o termo de referência e proposta de preços, com as mesmas especificações;
- h) Comunicar à Administração, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas que anteceda a data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação;
- i) Não transferir a terceiros, por qualquer forma, nem mesmo parcialmente, as obrigações assumidas, nem subcontratar qualquer das prestações a que está obrigada, exceto nas condições autorizadas no Termo de Referência ou no Termo de Contrato;
- j) Responsabilizar-se pelas despesas dos tributos, encargos trabalhistas, previdenciários, fiscais, comerciais, taxas, fretes, seguros, deslocamento de pessoal, prestação de garantia e quaisquer outras que incidem ou venham a incidir na execução do Contrato.

CLÁUSULA QUARTA – DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE

Para garantir o fiel cumprimento do objeto deste Contrato, a CONTRATANTE se compromete a:

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia – MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e da Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.camad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://swedigital.jpl.us.br> ou Consulte o Documento em: <http://320v0d0sbz0v.net.br/documentos/187462006221091163728>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187462006221091163728-8
Data: 20/05/2022 09:28:01
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Belo Digital Tipo Normal C: AMZ97895-X92L



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1149
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
151-2268-5484 - cartorio@azevedobastos.net.br
<http://www.azevedobastos.net.br>





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, N° 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA



- a) Prestar as informações e os esclarecimentos que venham a ser solicitadas pela CONTRATADA;
- b) Receber os produtos adjudicados, nos termos, prazos, quantidade, qualidade e condições estabelecidas no Edital;
- c) Rejeitar, no todo ou em parte, os produtos que a CONTRATADA entregar fora das especificações do Edital;
- d) Comunicar à CONTRATADA após apresentação da Nota Fiscal, o aceite do servidor responsável pelo recebimento dos produtos adquiridos;
- e) Fiscalizar a execução do Contrato, aplicando as sanções cabíveis, quando for o caso;
- f) Efetuar o pagamento da CONTRATADA no prazo determinado no Edital e em seus anexos, inclusive, no Contrato;
- g) Notificar, por escrito a CONTRATADA, ocorrência de eventuais imperfeições no curso de execução do objeto, fixando prazo para a sua correção.

CLÁUSULA QUINTA - DO PRAZO DE VIGÊNCIA DO CONTRATO

A CONTRATADA se obriga a se dispor a iniciar a execução do contrato, a partir da assinatura deste juntamente com a ordem de fornecimento até o necessário atendimento total do material cotado limitando-se o fornecimento até o dia 31 de dezembro do ano que for assinado o contrato, consoante dispõe o art. 57 da Lei n. 8.686/93.

CLÁUSULA SEXTA - CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

O pagamento mensal será feito em favor da empresa em até 30 (trinta) dias após o fornecimento por meio de depósito em conta corrente, através de Ordem Bancária após a apresentação da Nota Fiscal/Fatura, em que deverão ser discriminados os números das respectivas requisições.

Os pagamentos serão efetuados pela Secretaria Municipal de Saúde através de dotações de recursos próprios, conforme suas solicitações e entrega dos materiais.

CLÁUSULA SÉTIMA - DA CLASSIFICAÇÃO ORÇAMENTÁRIA E EMPENHO

As despesas decorrentes deste Contrato correrão à conta de recursos próprios do município da seguinte dotação orçamentária:

10 122 0061 MAN E FUNCIONAMENTO DA FARMÁCIA BÁSICA
10 122 0061 2050 MANUTEN E FUNCIONAMENTO DA FARMÁCIA BÁSICA
3 3 90 30 MATERIAIS DE CONSUMO

CLÁUSULA OITAVA - DAS PENALIDADES

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65 755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas (TUTEL)PB, nos termos da mesada provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenat.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Canvite em todos os atos em: <https://seladigital.gov.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/187492006221091163728-4>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187492006221091163728-4
Data: 20/05/2022 09:28:01
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMZ97896-N18Q.



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Getúlio Vargas - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(51) 3346-5084 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br>

Vilmar Azevêdo de M. Cavalcanti
Tutor





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50



Rua Dr. Jose Falcão, N° 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O atraso injustificado na prestação dos serviços ou entrega dos materiais sujeitará a CONTRATADA à aplicação das seguintes multas de mora:

- a) 0,33% (trinta e três centésimos por cento) ao dia, incidente sobre o valor da parcela do objeto em atraso, desde o segundo até o trigésimo dia;
- b) 0,60% (sessenta e seis centésimos por cento) ao dia, incidente sobre o valor da parcela em atraso, a partir do trigésimo primeiro dia, não podendo ultrapassar 20% (vinte por cento) do valor do Contrato.

PARÁGRAFO PRIMEIRO - Além das multas aludidas no item anterior, a CONTRATANTE poderá aplicar as seguintes sanções à CONTRATADA, garantida a prévia e ampla defesa, nas hipóteses de inexecução total ou parcial do Contrato:

- a) advertência escrita;
- b) multa de 10% (dez por cento) sobre o valor total do Contrato;
- c) impedimento para participar de licitação e assinar contratos com o Município de JOSELÂNDIA pelo prazo de até 02 (dois) anos;
- d) declaração de inidoneidade para participar de licitação e assinar contratos com a Administração Pública, pelo prazo previsto na alínea anterior ou até que a CONTRATADA cumpra as condições de reabilitação;

PARÁGRAFO SEGUNDO - As sanções previstas nas alíneas "a", "c" e "d" poderão ser aplicadas conjuntamente com a prevista na alínea "b".

PARÁGRAFO TERCEIRO - Caberá ao Fiscal do Contrato, designado pela CONTRATANTE propor a aplicação das penalidades previstas, mediante relatório circunstanciado, apresentando provas que justifiquem a proposição.

PARÁGRAFO QUARTO - A CONTRATADA estará sujeita à aplicação de sanções administrativas, dentre outras hipóteses legais, quando:

- a) prestar os serviços ou entregar os materiais em desconformidade com o especificado e aceito;
- b) não substituir, no prazo estipulado, o material recusado pela CONTRATANTE;
- c) descumprir os prazos e condições previstas neste Contrato.

PARÁGRAFO QUINTO - As multas deverão ser recolhidas no prazo de 15 (quinze) dias consecutivos contados da data da notificação, em conta bancária a ser informada pela CONTRATANTE.

PARÁGRAFO SEXTO - O valor da multa poderá ser descontado dos pagamentos ou cobrado diretamente da CONTRATADA, amigável ou judicialmente.

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00. CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelã/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.camaf.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas, Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://seelodigital.tjpa.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/1874820205221091163728>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 1874820205221091163728-10
Data: 20/05/2022 09:28:02
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AM297897-8H4A;



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1148
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(51) 3344-8006 - www.azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.tjpb.jus.br>

Valor Azevêdo de M. Cavalcanti
TJ/PB





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA



PARÁGRAFO SÉTIMO - A licitante que ensejar o retardamento da execução do certame, não mantiver a proposta, falhar ou fraudar na execução do Contrato, comportar-se de modo inidôneo, fizer declaração falsa ou cometer fraude fiscal, garantido o direito prévio da citação e da ampla defesa, ficará impedido de licitar e contratar com a Administração, pelo prazo de até 05 (cinco) anos, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição e até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade.

CLÁUSULA NONA — DA RESCISÃO

A inexecução, total ou parcial, deste Contrato ensejará a sua rescisão com as consequências contratuais e as previstas em Lei ou regulamento.

PARÁGRAFO PRIMEIRO - Constituem motivos para rescisão de pleno direito do presente Contrato, as hipóteses elencadas no art. 78 da Lei 8.666/93 e ocorrerá nos termos do art. 79, do mesmo diploma legal.

PARÁGRAFO SEGUNDO - A rescisão do presente Contrato poderá ser determinada por ato unilateral e escrito da CONTRATANTE, nos casos enumerados nos incisos I a XII e XVII do art. 78 da Lei n.º 8.666/93, devendo ser procedida de autorização escrita e fundamentada da autoridade superior.

PARÁGRAFO TERCEIRO - Este Contrato poderá ser rescindido por convenção das partes, sem qualquer sanção ou penalidade, reduzido a termo no processo de licitação, desde que haja conveniência para a CONTRATANTE.

PARÁGRAFO QUARTO - Fica ainda assegurado à CONTRATANTE, o direito à rescisão unilateral deste Contrato independentemente de aviso extrajudicial ou interpelação judicial, nos seguintes casos:

- a) Para atender o interesse e conveniência administrativa, mediante comunicação à Contratada com antecedência mínima de 30 (trinta) dias, desde que seja efetuado o pagamento do produto efetivamente entregue até a data da rescisão;
- b) descumprimento de qualquer determinação da CONTRATANTE, feita em base contratual;
- c) transferência do objeto deste Contrato a terceiros, no todo ou em parte, sem autorização prévia e expressa da CONTRATANTE;
- d) desatendimento das determinações regulares de representantes que forem designados pela CONTRATANTE para acompanhar, na qualidade de fiscal, a entrega do objeto;
- e) cometimento reiterado de falhas causadas na entrega do objeto

PARÁGRAFO QUINTO: Em caso de rescisão Administrativa ficam reconhecidos os direitos da Administração, prevista no art. 77 da Lei 8666/93, bem como na legislação especial no que couber.

CLÁUSULA DÉCIMA – DOS ACRÉSCIMOS OU SUPRESSÕES

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia – MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00. CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e Tutelares e Tutores e Tuteladas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.conat.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 1002020 CNJ - art.º 22.

Confira as datas do ato em: <https://askdigital.tpi.ju.br> ou consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/197402000221001183720>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 187402005221091163720-11
Data: 20/05/2022 09:28:02
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMZ97896-F16K



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(51) 3344-0484 - cartorio@azevedobastos.net.br
<http://azevedobastos.net.br>



TJPB





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50



Rua Dr. José Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

A CONTRATADA se obriga a aceitar nas mesmas condições contratuais os acréscimos ou supressões que se fizerem necessários, de até 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado do Contrato.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA – CONDIÇÕES DE ENTREGA E RECEBIMENTO

Os produtos deverão ser entregues diretamente no HOSPITAL MUNICIPAL ou na SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE, localizados na sede do Município, conforme solicitações, acompanhada das respectivas notas fiscais.

Os pedidos dos produtos licitados serão feitos de forma gradativa, mensal ou quinzenal, podendo também ser semanal, conforme a necessidade da Secretaria.

O prazo de entrega dos Materiais será imediato, em até 03 (tres) dias após o recebimento da Ordem de Fornecimento/Nota de Pedido/Empenho.

Qualquer desconformidade em relação ao Edital será comunicada pela Comissão de Recebimento/Fiscal de Contrato, obrigando-se a empresa a substituir o produto ou a totalidade do produto no prazo máximo de 01 (um) dias, sob pena de incidir nas penalidades por descumprimento total do contrato, ficando o custo do transporte por conta da empresa contratada.

No ato da entrega das mercadorias no Hospital Municipal ou na Secretaria Municipal de Saúde, de posse da Nota de Empenho/Ordem de Fornecimento, o receptor fará o seu RECEBIMENTO PROVISÓRIO através da assinatura do carhoto de recebido da Nota Fiscal/Fatura, representando esse ato a conferência do produto entregue pela contratada, como a quantidade, valor unitário e o total dos mesmos.

Se, após o recebimento provisório, constatar-se que os produtos fornecidos estão em desacordo com a proposta, com defeito, fora da especificação ou incompletos, após a notificação por escrito a contratada serão interrompidos os prazos de recebimento e suspenso o pagamento, até que sanada a situação.

A aceitação é condição essencial para o RECEBIMENTO DEFINITIVO do material, que será realizado exclusivamente pelo receptor, através da aposição, data e assinatura do carimbo de "Atesto" na Nota Fiscal/Fatura.

O recebimento provisório ou definitivo não exclui a responsabilidade civil pela solidez e segurança do serviço, nem ético-profissional pela perfeita entrega do objeto pactuado, dentro dos limites estabelecidos pela lei ou por este instrumento.

Os produtos deverão ser entregues nos locais citados acima, em horário comercial de segunda a sexta-feira, das 08:00 às 18:00 horas. Caso seja necessária a entrega fora do horário estipulado, a contratada deverá comunicar a Contratante/receptor do horário e possibilidade de entrega em comum acordo.

Caso a data do recebimento coincida com dia em que não haja expediente na Secretaria solicitante, o mesmo se fará no primeiro dia útil imediatamente posterior.

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia – MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSE FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2, de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenat.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser conferido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22

Confira as datas do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://recebido2019s.net.br/documento/187482005221091163728>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 187492005221091163728-12
Data: 20/05/2022 09:28:02
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMZ97898-XACQ;



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1142
Bairro do Estado, João Pessoa - PB
051 3344-5004 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.jus.br>



Valor Adicional de M. Convênio
Tribut

TJPB





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ - 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, N° 150, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia - MA

A empresa fornecedora efetuará a qualquer tempo e sem ônus para o MUNICÍPIO DE JOSELÂNDIA/MA, independente de ser ou não o fabricante do produto, a substituição de toda unidade que apresentar imperfeições, defeito de fabricação, quaisquer irregularidade ou divergência com as especificações constantes neste Termo de Referência, ainda que constatados depois do recebimento e/ou pagamento.

CLAUSULA DÉCIMA SEGUNDA - ATUALIZAÇÃO FINANCEIRA, COMPENSAÇÕES FINANCEIRAS E DESCONTOS

ATUALIZAÇÃO FINANCEIRA

No caso de eventual atraso de pagamento, e mediante pedido da CONTRATADA, o valor devido será atualizado financeiramente, desde a data a que o mesmo se referia até a data do efetivo pagamento, pelo índice de Preços ao Consumidor Amplo- IPCA, mediante aplicação da seguinte fórmula:

$AF = [(1 + IPCA/100) N/30-1] \times VP$, onde:

AF = atualização financeira;

IPCA = percentual atribuído ao Índice de Preços ao Consumidor Amplo, com vigência a partir da data do adimplemento da etapa;

N = número de dias entre a data do adimplemento da etapa e a do efetivo pagamento;

VP = valor da etapa a ser paga, igual ao principal mais o reajuste.

COMPENSAÇÕES FINANCEIRAS E DESCONTOS

No caso de eventual antecipação de pagamento, o valor devido poderá ser descontado financeiramente, desde a data a que o mesmo se referia até a data do efetivo pagamento, pelo índice de Preços ao Consumidor Amplo- IPCA, mediante aplicação da seguinte fórmula:

$AF = [(1 + IPCA/100) N/30-1] \times VP$, onde:

AF = atualização financeira;

IPCA = percentual atribuído ao Índice de Preços ao Consumidor Amplo, com vigência a partir da data do adimplemento da etapa;

N = número de dias entre a data do adimplemento da etapa e a do efetivo pagamento;

VP = valor da etapa a ser paga, igual ao principal mais o reajuste.

CLAUSULA DÉCIMA TERCEIRA - FISCAL DE CONTRATO

A CONTRATANTE designará um FISCAL DE CONTRATO ou EQUIPE DE FISCAIS, conforme o caso, o qual promoverá o acompanhamento do fornecimento dos produtos e a fiscalização do contrato, sob os aspectos qualitativos e quantitativos, anotando em registro próprio as falhas detectadas e comunicando a CONTRATADA as ocorrências de quaisquer fatos que, a seu critério, exijam medidas corretivas por parte da mesma, conforme Artigo 58, inciso III, c/c Artigo 67, §§ 1º e 2º da Lei 8.666/93.

Aplicam-se, subsidiariamente as disposições constantes da SEÇÃO V da Lei nº 8.666/93, que versa sobre inexecução e rescisão dos contratos administrativos celebrados com a Administração Pública.

Ficam ressalvadas as demais sanções administrativas aplicáveis aos Contratos Administrativos, conforme disciplinam os arts. 86, 87 e 88 da Lei nº 8.666/93.

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://seidigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevdobastos.not.br/documento/187462005221091163728>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187492005221091163728-13
Data: 20/05/2022 09:28:02
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AM297900-HLF77



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(35) 3246-8404 - cartorio@azevdobastos.not.br
<https://www.azevdobastos.net.br>

Valor Assinado de U. Equivalent
TJ/PB





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, N° 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA - DA ALTERAÇÃO CONTRATUAL

Este contrato pode ser alterado nos casos previstos no art. 65 da Lei Federal nº 8.666, de 21/06/1993, desde que haja interesse da CONTRATANTE, com a apresentação das devidas justificativas.

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA - DA SUBCONTRATAÇÃO, CESSÃO OU TRANSFERÊNCIA DOS DIREITOS E OBRIGAÇÕES CONTRATUAIS

A CONTRATADA não poderá subcontratar total ou parcialmente o objeto deste Contrato, bem como cedê-lo ou transferi-lo, no todo ou em parte, sob pena de imediata rescisão e aplicação das sanções administrativas cabíveis.

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA - DA HABILITAÇÃO

A CONTRATADA terá que manter durante a execução do Contrato, em compatibilidade com as obrigações por ela assumidas, as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação.

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA - DAS COMUNICAÇÕES

Qualquer comunicação entre as partes a respeito do presente Contrato, só produzirá efeitos legais se processada por escrito, mediante protocolo ou outro meio de registro, que comprove a sua efetivação, não sendo consideradas comunicações verbais.

CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA - DA PUBLICAÇÃO

O extrato do presente Contrato será publicado pela CONTRATANTE na imprensa oficial, obedecendo ao disposto no art. 61, parágrafo único da Lei Federal nº 8.666/1993, sendo a publicação condição indispensável à sua eficácia.

CLÁUSULA DÉCIMA NOVA - DOS CASOS OMISSOS

Os casos omissos serão resolvidos à luz da Lei nº 8.666/93, Lei Federal nº 10.520/2012, Decretos Municipais nº 005 e 006/2021 e dos princípios gerais de direito.

CLÁUSULA VIGÉSIMA - DA VINCULAÇÃO DO CONTRATO

O presente contrato vincula-se ao Processo do PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 - SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS - SRP e à proposta vencedora, conforme exposto no inciso XI do artigo 55 da Lei 8.666/93.

CLÁUSULA VIGÉSIMA PRIMEIRA - DA RESPONSABILIDADE CIVIL

A CONTRATADA responderá por perdas e danos que vier a sofrer a CONTRATANTE, ou terceiros, razão de ação ou omissão, dolosa ou culposa, da CONTRATADA ou de seus prepostos, independentemente de outras combinações contratuais ou legais, a que estiver sujeita.

CLÁUSULA VIGÉSIMA SEGUNDA - DO FORO

Fica eleito o foro da Cidade de JOSELÂNDIA - MA, com renúncia expressa de qualquer outro, por mais privilegiado que seja, para dirimir quaisquer dúvidas ou litígios oriundos.

JOSELÂNDIA (MA), 14 de Março de 2022.

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA.

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00. CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas e TabelaIPB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.camad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://seladigital.spb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documentos/187492005221091163728>



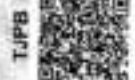
CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187492005221091163728-14
Data: 20/05/2022 09:28:02
Valor Total do Ato: R\$ 5,00
Selo Digital Tipo Normal C: AM297901-JKB9



Cartório Azevêdo Bastos

Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(51) 3246-2494 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br>

Valor Aprovado de M. Cartório
Total





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA



Rosane da Silva Santos

ROSANE DA SILVA SANTOS
Secretária municipal de Saúde
CONTRATANTE
Prefeito Municipal

Gilliard de Araujo Silva

R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA

CNPJ/MF sob o nº 37.995.905/0001-82

Representante legal o Senhor : Gilliard de Araujo Silva – CPF: 664.588.703-53
CONTRATADA

TESTEMUNHAS

Uairson Muelh Ribeiro

CPF: 003.266.543-13

Emilio Ruanne Martins

CPF: 939.480.673-20

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia – MA

O presente documento digital foi confeccionado com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Passagens Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.onsid.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://seledigital.tpb.ja.br> ou Consulte o Documento em: <https://www.onsid.org.br/documentos/187492005221091183728-15>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187492005221091183728-15
Data: 20/05/2022 09:28:02
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AM257902-6DEK



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(81) 3344-5454 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://www.azevedobastos.net.br>

Valor Atualizado de R. Custas: R\$ 5,02
Tributo

TJPB



(cento e trinta e sete mil e trinta e sete reais e oitenta centavos)
VIGÊNCIA: 31 de dezembro de 2022. **BASE LEGAL:** Lei Federal nº 8.666/93 e alterações Rosane da Silva Santos - Secretária Municipal

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 872b0e95629f0bd780c0912021f0823

EXTRATO DE CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 012.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 012.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Joselândia - MA, através da Secretaria Municipal de Saúde. **OBJETO:** fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde. **DATA DA ASSINATURA:** 14/03/2022. **CONTRATADO:** **A R DE ABREU LTDA (COCAIS DISTRIBUIDORA)**, sediada na Rua Firmino Gonçalves Pedreira, Nº 686, Bairro, Centro - Timon - MA inscrita no CNPJ: 10.464.744/0001-10 e Inscrição Estadual: 12.3088240, neste ato, representado pelo seu representante legal o Senhor: Adalberto Rocha de Abreu RG 990.863 SSP PI. **VALOR DO CONTRATO:** R\$ R\$ 138.889,16 (cento e trinta e oito mil e oitocentos e oitenta e quatro reais e dezesseis centavos) **VIGÊNCIA:** 31 de dezembro de 2022. **BASE LEGAL:** Lei Federal nº 8.666/93 e alterações Rosane da Silva Santos - Secretária Municipal

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 1fb59aa395b9a43aee557a610cne31b

EXTRATO DE CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 007.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 007.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 - SRP. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Joselândia - MA, através da Secretaria Municipal de Saúde. **OBJETO:** fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde. **DATA DA ASSINATURA:** 14/03/2022. **CONTRATADO:** **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, situada na Rua Neusa Assunção, 741, Parque Alvorada, CEP: 65.633-130, Timon - MA, inscrita no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica do Ministério da Fazenda - CNPJ/MF sob o nº 37.995.908/0001-92, neste ato, representada pelo seu representante legal o Senhor: Gilliard de Araujo Silva - CPF: 664.588.703-53 **VALOR DO CONTRATO:** R\$ 100.499,42 (Cem mil e quatrocentos e noventa e nove reais e quarenta e dois centavos) **VIGÊNCIA:** 31 de dezembro de 2022. **BASE LEGAL:** Lei Federal nº 8.666/93 e alterações Rosane da Silva Santos - Secretária Municipal

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: ca52cb51f814170935d40a92431e2160

EXTRATO DE CONTRATO ADMINISTRATIVO DE

FORNECIMENTO Nº 008.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 008.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 - SRP. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Joselândia - MA, através da Secretaria Municipal de Saúde. **OBJETO:** fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde. **DATA DA ASSINATURA:** 14/03/2022. **CONTRATADO:** **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, situada na Rua Neusa Assunção, 741, Parque Alvorada, CEP: 65.633-130, Timon - MA, inscrita no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica do Ministério da Fazenda - CNPJ/MF sob o nº 37.995.908/0001-92, neste ato, representada pelo seu representante legal o Senhor: Gilliard de Araujo Silva - CPF: 664.588.703-53. **VALOR DO CONTRATO:** R\$ 133.661,98 (cento e trinta e três mil e seiscentos e um reais e noventa e oito centavos) **VIGÊNCIA:** 31 de dezembro de 2022. **BASE LEGAL:** Lei Federal nº 8.666/93 e alterações Rosane da Silva Santos - Secretária Municipal

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 4b8743be6dc390ab6fd583996129349

EXTRATO DE CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 009.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 009.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 - SRP. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Joselândia - MA, através da Secretaria Municipal de Saúde. **OBJETO:** fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde. **DATA DA ASSINATURA:** 14/03/2022. **CONTRATADO:** **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, situada na Rua Neusa Assunção, 741, Parque Alvorada, CEP: 65.633-130, Timon - MA, inscrita no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica do Ministério da Fazenda - CNPJ/MF sob o nº 37.995.908/0001-92, neste ato, representada pelo seu representante legal o Senhor: Gilliard de Araujo Silva - CPF: 664.588.703-53. **VALOR DO CONTRATO:** R\$ 101.306,26 (cento e um mil e trezentos e seis reais e vinte e seis centavos) **VIGÊNCIA:** 31 de dezembro de 2022. **BASE LEGAL:** Lei Federal nº 8.666/93 e alterações Rosane da Silva Santos - Secretária Municipal

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: cdb72709b076fccc814786dd38bd513

PREFEITURA MUNICIPAL DE LORETO

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº 005/2022, PREGÃO ELETRÔNICO Nº 003/2022, PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 005/2022

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº 009/2022, PREGÃO ELETRÔNICO Nº 003/2022, PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 005/2022. A Prefeitura Municipal de Loreto/MA, de acordo com o que estabelece o Decreto Municipal nº 012/2017 e o edital do PREGÃO ELETRÔNICO Nº 003/2022, constante do PROCESSO

 CERTIFICADO DIGITALMENTE E COM CARVÃO DE TEMPO

www.famem.org.br

65/128

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.jpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://cvevedobastos.net.br/documento/187462005221091163728>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187492005221091163728-16
Data: 20/03/2022 09:28:02
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Sele Digital Tipo Normal C: AMZ97903-QAPN;



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro: São Fernando, João Pessoa - PB
(33) 3244-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://www.azevedobastos.com.br>

Walter Azevêdo de M. Cavalcanti
Tutor



O presente documento digital foi gerado com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e Interdições e Tutelas, em João Pessoa, PB. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cartorio.org.br/autenticacao. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 50c216518360aab170e7e5a179e41169

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO N.º 012/2021

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021.
A Prefeitura Municipal de Joselândia / MA informa a todos que o Extrato de CONTRATO ADMINISTRATIVO Nº 007.14032022.13.0122021, referente ao **PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021** objetivando o fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde, divulgado no Diário Oficial do Estado do Maranhão (FAMEM) na edição Nº 2813, de quinta feira, dia 17 de março de 2022, **ONDE LEU-SE: VALOR DO CONTRATO: R\$ R\$ 100.499,42** (Cem mil e quatrocentos e noventa e nove reais e quarenta e dois centavos). **LEIA-SE: VALOR DO CONTRATO: R\$ 100.466,20** (Cem mil e quatrocentos e sessenta e seis reais e vinte centavos). As demais informações estão corretas. Joselândia (MA) em 18 de março de 2022. Rosane Da Silva Santos, Secretária Municipal de Saúde

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 6365ff6179c489cc1495d329f0f6647

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO N.º 012/2021

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021.
A Prefeitura Municipal de Joselândia / MA informa a todos que o Extrato de CONTRATO ADMINISTRATIVO Nº 008.14032022.13.0122021, referente ao **PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021** objetivando o fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde, divulgado no Diário Oficial do Estado do Maranhão (FAMEM) na edição Nº 2813, de quinta feira, dia 17 de março de 2022, **ONDE LEU-SE: VALOR DO CONTRATO: R\$ 133.661,98** (cento e trinta e três mil e seiscentos e um reais e noventa e oito centavos). **LEIA-SE: VALOR DO CONTRATO: R\$ 133.615,17** (cento e trinta e três mil e seiscentos e quinze reais e dezessete centavos). As demais informações estão corretas. Joselândia (MA) em 18 de março de 2022. Rosane Da Silva Santos, Secretária Municipal de Saúde

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 7fc603c33773a990c9c4f82e7fa52d12

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO N.º 012/2021

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021.
A Prefeitura Municipal de Joselândia / MA informa a todos que o Extrato de CONTRATO ADMINISTRATIVO Nº 009.14032022.13.0122021, referente ao **PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021** objetivando o fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde, divulgado no Diário Oficial do Estado do Maranhão (FAMEM) na edição Nº 2813, de quinta feira, dia 17 de março de 2022, **ONDE LEU-SE: VALOR DO CONTRATO: R\$**

101.306,26 (cento e um mil e trezentos e seis reais e vinte e seis centavos). **LEIA-SE: VALOR DO CONTRATO: R\$ 101.273,04** (cento e um mil e duzentos e setenta e três reais e quatro centavos). As demais informações estão corretas. Joselândia (MA) em 18 de março de 2022. Rosane Da Silva Santos, Secretária Municipal de Saúde

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 44c6f3372c9ed687ed65361b4e8a3b9

PREFEITURA MUNICIPAL DE LORETO

1º (PRIMEIRO) TERMO DE ADITAMENTO DE CONTRATO DE PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS

1º (PRIMEIRO) TERMO DE ADITAMENTO DE CONTRATO DE PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS. CONTRATANTE: PREFEITURA MUNICIPAL DE LORETO/MA, CONTRATADO: LOPES & ADVOGADOS ASSOCIADOS, inscrita no CNPJ sob o nº 07.652.130/0001-58. TOMADA DE PREÇOS 001/2021, CONTRATO Nº 022/2021. OBJETO Prestação de serviços profissionais de Advocacia, Assessoria Jurídica e Consultoria Especializada em Direito Público de apoio a Procuradoria do Município; DATA DO TERMO: 07 de março de 2022; ADITIVO 1: Fica prorrogado o prazo final do contrato para 10 de março de 2022 - Germano Martins Coelho, CPF nº 846.881.653-15 - Prefeito Municipal de Loreto/MA e Sr. Marconi Dias Lopes Neto, OAB nº 6.550 e CPF nº 847.655.343-91- Representante legal.

Publicado por: MANDEL MESSIAS BORGES OLIVEIRA
Código identificador: c1ea39c0e0216569246cd5212eca727c

EXTRATO DE CONTRATO Nº 040/2022. PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 010/2022 - CPL. PREGÃO ELETRONICO Nº 007/2022

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO Nº 040/2022. PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 010/2022 - CPL. PREGÃO ELETRONICO Nº 007/2022. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Loreto/MA, CNPJ nº 06.229.538/0001-59. **CONTRATADA: SANTÉ HOSPITALAR EIREL**, inscrita no CNPJ 17.467.850/0001-04, estabelecida na Rua 19, 119, São Félix, Balsas/MA CEP: 65800-000. **OBJETO:** fornecimento de oxigênio medicinal e ar comprimido medicinal. Valor Total R\$ 108.018,00 (cento e oito mil e dezoito reais); **DOTAÇÃO ORÇAMENTÁRIA:** 10.123.0019.2-070 Ações de Combate à COVID - 19 - Saúde; 10.302.0017.2-036 Manutenção do Atendimento de Média e Alta Complexidade; 10.302.0017.2-036 Manutenção do Atendimento de Média e Alta Complexidade. **VIGENCIA:** 30/12/2022. **DATA DA ASSINATURA:** 17 de março de 2022- Germano Martins Coelho, CPF nº 846.881.653-15 - Prefeito Municipal de Loreto/MA e PARMENIDES DO N. SOUSA DA SILVA, portador(a) da Cédula de Identidade nº 052642232014-1 e do CPF nº 050.178.253-20- sócio administrador.

Publicado por: MANOEL MESSIAS BORGES OLIVEIRA
Código identificador: 7133b4f9f98d6d09857ebc79894a2064

EXTRATO DE CONTRATO Nº 039/2022. PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 012/2021-CPL. PREGÃO

CERTIFICADO DIGITALMENTE E COM CARIMBO DE TEMPO

www.famem.org.br

81/114

Confira os dados do ato em: <https://selv.org.br/ga/ja/br/ga> ou consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documenta/187482005221091163726>



CARTÓRIO Autenticação Digital Código: 187482005221091163726-17
Data: 29/05/2022 09:28:02
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMZ97904-H8AH;



Cartório Azevedo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 118
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
5013044-5004 - cartorioazevedobastos.com.br
<https://azevedobastos.net.br>

Ulisses Azevedo de M. Cavalcanti
Tutor



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 08.870-0 - Cartório Azevedo Bastos - 1º Ofício do Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas (RCPB), nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cartor.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Processo nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo; Selo Digital ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://conregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>.

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Nesse sentido, declaro que a R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA assumiu, nos termos do artigo 8º, §1º, do Decreto nº 10.278/2020, que regulamentou o artigo 3º, inciso X, da Lei Federal nº 13.874/2019 e o artigo 2º-A da Lei Federal 12.652/2012, a responsabilidade pelo processo de digitalização dos documentos físicos, garantindo perante este Cartório e terceiros, a sua autoria e integridade.

De acordo com o disposto no artigo 2º-A, §7º, da Lei Federal nº 12.652/2012, o documento em anexo, identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital ou na referida sequência, poderá ser reproduzido em papel ou em qualquer outro meio físico.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 21/05/2022 08:33:49 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o Código de Autenticação Digital

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

*Código de Autenticação Digital: 187492006221091163728-1 a 187492006221091163728-17

*Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013, Provimento CGJ N° 003/2014 e Provimento CNJ N° 100/2020.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1a734fd940570d69fe6b005be10cc392871c715fe289debc002859574128e6bd620b31fa1ae7141764fb94c1aa434b1426c6ab19d8ab59defd4908c1dccb4d25defad0880995a942b0d4



Presidência da República
Casa Civil
Medida Provisória nº 2.200-2,
de 24 de agosto de 2001.





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ: 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

SECRETARIA DE
ADMINISTRAÇÃO
SUA00440000
301



Processo Administrativo nº 02.0212.004/2021
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 – SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS - SRP
TIPO: MENOR PREÇO/ ITEM
DATA: 23/12/2021
ABERTURA: 10:00 HORA

CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 009.14032022.13.0122021

Aos 14 (quatorze) dias do mês de março do ano de dois mil e vinte e dois, de um lado a **PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA**, CNPJ n.º 06.376.974/0001-50, localizada na Praça do Mercado, s/n, Centro CEP 65.755-000, Joselândia – MA, através da Secretaria Municipal de Saúde, neste ato representado pela Sra. Rosane da Silva Santos Secretária Municipal, doravante denominada simplesmente de **CONTRATANTE**, e do outro lado da empresa: **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, Situada na Rua Neusa Assunção, 741, Parque Alvorada, CEP: 65.633-130, Timon - MA, inscrita no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica do Ministério da Fazenda - CNPJ/MF sob o nº 37.995.908/0001-92, neste ato, representada pelo seu representante legal o Senhor: **Gilliard de Araujo Silva** – CPF: 664.588.703-53, doravante denominada simplesmente de **CONTRATADA**, tendo em vista o que consta no Processo Administrativo nº **02.0212.004/2021**, e proposta apresentada, conforme **ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº 010/2022**, que passam a integrar este instrumento, independente de transcrição, na parte em que com este não conflitar, resolvem de comum acordo, celebrar o presente **CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 009.14032022.13.0122021**, regido pela Lei n.º 8.666, de 21 de junho de 1993, mediante as cláusulas e condições seguintes:

CLÁUSULA PRIMEIRA – DO OBJETO

Constitui objeto deste Contrato o futuro e eventual fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde, de acordo com a planilha vencedora em conformidade com o Edital de PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021 e Ata de Registro de Preços nº 010/2022, que, com seus anexos integram este instrumento, independente de transcrição, para todos os fins e efeitos legais. O presente Contrato está consubstanciando no procedimento licitatório realizado na forma da Lei n.º 8.666/93.

CLÁUSULA SEGUNDA – DO VALOR TOTAL

O valor do presente contrato é de R\$ 101.273,04 (cento e um mil e duzentos e setenta e três reais e quatro centavos) a ser pago, em até 30 dias, após a entrega dos produtos pela **CONTRATADA** acompanhada da Nota Fiscal e aprovação do Setor competente da **CONTRATANTE**, conforme planilha abaixo descrita, extraída da proposta de preços vencedora do certame.

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia – MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADALTO JOSE FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.879-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Oficial de Registro Civil das Pessoas Naturais e do Inteiro e Tuto/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.carnad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://sebidigital.tpb.us.br> ou Consulte o Documento em: <https://chavesdodados.net.br/documents/187492005221657998788-1>



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 187492005221657998788-1
Data: 20/05/2022 09:27:54
Valor Total do Ato: R\$ 5,62
Selo Digital Tipo Normal C: AMZ97854-0GP6;



CHAVE DO

Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
FONE: 3344-5104 - contato@azevedobastos.net.br
<https://www.azevedobastos.net.br>

Walter Azevêdo de S. Cavalcanti
Tribunal

TJPB





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA



| LOTE 01 - MATERIAIS DE USO HOSPITALAR | | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----|------|-----------|--------------|----------------|
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT | V. UNIT | V. TOTAL | MARCA |
| 1 | ABSORVENTE INTIMO HOSPITALAR GRANDE | UND | 45 | R\$ 0,57 | R\$ 25,65 | CLASSIC BABY |
| 3 | ÁCIDO POLIGLICÓLICO N. 4-0 C/ AG. | UND | 38 | R\$ 5,13 | R\$ 194,94 | SHALON |
| 6 | AGUA DESTILADA C/ 500 ML. SISTEMA FECHADO | AMP | 72 | R\$ 3,35 | R\$ 241,20 | FRESENIUS KABI |
| 13 | AGULHAS 13X 4,5 (P/ INSULINA) | UND | 3600 | R\$ 0,12 | R\$ 432,00 | LABOR IMPORT |
| 17 | AGULHAS 40X 12 | UND | 3600 | R\$ 0,12 | R\$ 432,00 | SR - SALDANHA |
| 18 | ALCOOL 70% 1 LT | FR. | 360 | R\$ 7,59 | R\$ 2.732,40 | SUPER SCL |
| 23 | ALGODÃO 2,0 S/ AGULHA. CX/24UND | UND | 45 | R\$ 1,93 | R\$ 86,85 | SHALON |
| 25 | ALGODÃO HIDRÓFILO 500G | RL | 90 | R\$ 13,94 | R\$ 1.254,60 | NATHALY |
| 27 | ALMOTOLIAS 500ML PLÁSTICO TRANSPARENTE | UND | 23 | R\$ 3,90 | R\$ 89,70 | J PROLAB |
| 28 | ATADURA DE ALGODÃO 10 CM C/12 | UND | 173 | R\$ 0,68 | R\$ 117,84 | ORTOFEN |
| 30 | ATADURA DE ALGODÃO 15 CM C/12 | UND | 189 | R\$ 1,01 | R\$ 190,89 | ORTOFEN |
| 33 | ATADURA DE CREPE 12 CM X 3M C/ 9 FIOS C/12 | UND | 450 | R\$ 0,43 | R\$ 193,50 | ORTOFEN |
| 34 | ATADURA DE CREPE 15 CM X 3M C/ 9 FIOS C/12 | UND | 450 | R\$ 0,58 | R\$ 261,00 | ORTOFEN |
| 35 | ATADURA DE CREPE 20 CM X 3M C/ 9 FIOS C/12 | UND | 450 | R\$ 0,77 | R\$ 346,50 | ORTOFEN |
| 61 | FIO CATGUT CROMADO 2-0 S/ AGULHADO | UND | 150 | R\$ 3,99 | R\$ 598,50 | DONATI FIOS |
| 68 | FIO CATGUT SIMPLES 2,0 S/ AGULHA. | UND | 150 | R\$ 3,99 | R\$ 598,50 | DONATI FIOS |
| 71 | FIO MONONYLON 0 C/AGULHA | CX | 9 | R\$ 48,02 | R\$ 432,18 | DONATI FIOS |
| 75 | FIO MONONYLON 5-0 C/AGULHA 2,5 CM | CX | 9 | R\$ 48,06 | R\$ 432,54 | DONATI FIOS |
| 76 | FIO MONONYLON 8-0 C/AGULHA 2,5 CM | CX | 9 | R\$ 48,06 | R\$ 432,54 | DONATI FIOS |
| 85 | FRALDA DESCARTÁVEL ADULTO TAM. G C/ 8 UNID. | PCT | 12 | R\$ 13,37 | R\$ 160,44 | NATHALY |
| 100 | SCALP Nº 25 DESC. | UND | 1620 | R\$ 0,35 | R\$ 567,00 | SAFER |
| 103 | SONDA DE FOLEY 2 VIAS Nº 10 | UND | 45 | R\$ 4,03 | R\$ 181,35 | WELL LEAD |
| 107 | SONDA DE FOLEY 2 VIAS Nº 8 | UND | 45 | R\$ 4,03 | R\$ 181,35 | WELL LEAD |
| 108 | SONDA DE FOLEY 2 VIAS Nº 18 | UND | 54 | R\$ 4,03 | R\$ 217,62 | WELL LEAD |
| 111 | SONDA NASOGASTRICA CURTA Nº 14 | UND | 45 | R\$ 0,80 | R\$ 36,00 | MEDSONDA |
| 113 | SONDA NASOGASTRICA | UND | 45 | R\$ 0,80 | R\$ 36,00 | MEDSONDA |

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, e.: sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 08.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cemad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://seeltdigital.tpb.ju.br> ou Consulte o Documento em: <https://3207ed06bafos.net.br/documento/187492005221657993785-2>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187492005221657993785-2
Data: 20/05/2022 00:27:55
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AM207855-UMPX



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1545
Bairro das Fátimas, João Pessoa - PB
(31) 3344-5484 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br>

Attestado de S. Cavalcanti
TJ/PB



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA

CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia - MA

| CURTA Nº 8 | | | | | | |
|--|-------------------------------------|-----|----|----------|---------------|----------|
| 119 | SONDA NASOGASTRICA LONGA Nº16 | UND | 22 | R\$ 1,39 | R\$ 30,58 | MEDSONDA |
| 131 | SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL Nº 12 | UND | 90 | R\$ 0,79 | R\$ 71,10 | MEDSONDA |
| 135 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT COM CUFF 6,0 | UND | 4 | R\$ 7,38 | R\$ 29,52 | GOODCOME |
| 136 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT COM CUFF 6,5 | UND | 4 | R\$ 7,38 | R\$ 29,52 | GOODCOME |
| 137 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT COM CUFF 7,0 | UND | 9 | R\$ 7,38 | R\$ 66,42 | GOODCOME |
| 138 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT COM CUFF 7,5 | UND | 9 | R\$ 7,38 | R\$ 66,42 | GOODCOME |
| 139 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT COM CUFF 8,0 | UND | 9 | R\$ 7,38 | R\$ 66,42 | GOODCOME |
| 140 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT COM CUFF 8,5 | UND | 9 | R\$ 7,38 | R\$ 66,42 | GOODCOME |
| 141 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 3,0 | UND | 3 | R\$ 6,34 | R\$ 19,02 | GOODCOME |
| 142 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 3,5 | UND | 3 | R\$ 6,34 | R\$ 19,02 | GOODCOME |
| 143 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 4,0 | UND | 3 | R\$ 6,34 | R\$ 19,02 | GOODCOME |
| 144 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 4,5 | UND | 3 | R\$ 6,34 | R\$ 19,02 | GOODCOME |
| 146 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 5,5 | UND | 3 | R\$ 6,34 | R\$ 19,02 | GOODCOME |
| 147 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 6,0 | UND | 1 | R\$ 6,34 | R\$ 6,34 | GOODCOME |
| 148 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 6,5 | UND | 1 | R\$ 6,34 | R\$ 6,34 | GOODCOME |
| 149 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 7,0 | UND | 1 | R\$ 6,34 | R\$ 6,34 | GOODCOME |
| 150 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 7,5 | UND | 1 | R\$ 6,34 | R\$ 6,34 | GOODCOME |
| 151 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 8,0 | UND | 1 | R\$ 6,34 | R\$ 6,34 | GOODCOME |
| 152 | TUBO OROTRAQUEAL - TOT SEM CUFF 8,5 | UND | 1 | R\$ 6,34 | R\$ 6,34 | GOODCOME |
| TOTAL DO LOTE 01 - MATERIAIS DE USO HOSPITALAR | | | | | R\$ 11.032,43 | |

| LOTE 02 - MATERIAL DE USO AMBULATORIAL | | | | | | |
|--|--|-----|-----|-----------|--------------|---------------|
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT | V. UNIT | V. TOTAL | MARCA |
| 158 | AGULHA DESCARTAVEL 25X7, C/ 100 UNID. | CX | 75 | R\$ 11,09 | R\$ 831,75 | SR - SALDANHA |
| 159 | AGULHA DESCARTAVEL 25X8 C/ 100 UNID. | CX | 75 | R\$ 11,69 | R\$ 876,75 | SR - SALDANHA |
| 172 | COMPRESSA DE GASE 7,5 X 7,5 CM 09 FICS PCT C/500 | PCT | 225 | R\$ 24,11 | R\$ 5.424,75 | AMERICA |
| 177 | ESPÁTULA DE AIRES C/ 100 UNID. | PCT | 9 | R\$ 10,44 | R\$ 93,96 | ESTILO |

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia - MA

O presente documento digital foi gerado com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870.0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas (PB), nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.censad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22

Confira os dados do ato em: <https://autenticadigital.tjpb.juiz.br> ou Consulte o Documento em: <https://rece-educasios.net.br/documento/187462005221657998785-3>

CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187492005221657998785-3
Data: 20/05/2022 09:27:55
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AM297856-YLAE;

Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
050 3348-8888 - cartorio@azevedobastos.net.br
<http://www.azevedobastos.net.br>

Valdir Azevêdo de M. Cavalcanti
TJ/PB



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
 CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

| | | | | | | |
|--|--|-----|------|-----------|----------------------|---------------|
| 180 | GEL P/ ULTRASSONOGRAFIA, 5 KG | GL | 5 | R\$ 38,30 | R\$ 191,50 | FORTSAN |
| 183 | IODO POVIDONA DEGERMANTE C/ 1.000 ML | LT | 12 | R\$ 34,00 | R\$ 410,88 | VICPHARMA |
| 185 | KIT PAPANICOLAU MÉDIO COMPLETO | UND | 770 | R\$ 3,89 | R\$ 1.050,30 | CRAL |
| 192 | LAMINA DE BISTURI Nº 22 | UND | 375 | R\$ 0,37 | R\$ 138,75 | STERILANCE |
| 197 | LUIVA DE PROCEDIMENTO EXTRA PEQ. C/ 100 UNID. | CX | 225 | R\$ 35,36 | R\$ 7.956,00 | LUVIX |
| 205 | NYLON 3.0 C/ AGULHA | UND | 60 | R\$ 3,01 | R\$ 180,60 | DONATI FIOS |
| 206 | NYLON 4.0 C/ AGULHA | UND | 60 | R\$ 3,01 | R\$ 180,60 | DONATI FIOS |
| 207 | NYLON 5.0 C/ AGULHA | UND | 60 | R\$ 3,01 | R\$ 180,60 | DONATI FIOS |
| 215 | SERINGA DEBSCARTÁVEL 10ML C/AGULHA | UND | 2250 | R\$ 0,44 | R\$ 990,00 | SR - SALDANHA |
| 220 | TIRAS P/ TESTE DE GLICOSE NO SANGUE (ON CALL PLUS) C/ 25 TIRAS | CX | 38 | R\$ 33,74 | R\$ 1.282,12 | ON CALL PLUS |
| TOTAL DO LOTE 02 - MATERIAL DE USO AMBULATORIAL | | | | | R\$ 19.797,56 | |

LOTE 03 - MEDICAMENTOS

| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT | V. UNIT | V. TOTAL | MARCA |
|--|---|-----|------|------------|----------------------|------------|
| 222 | AMBROXOL XAROPE PEDIATRICO, 15 MG/ 5 ML, 100 ML | VD | 450 | R\$ 2,64 | R\$ 1.188,00 | NATULAB |
| 223 | AMPICILINA 250 MG/5 ML, 60 ML | VD | 450 | R\$ 7,18 | R\$ 3.231,00 | PRATI |
| 224 | AMPICILINA 500 MG | CMP | 4050 | R\$ 0,41 | R\$ 1.660,50 | PRATI |
| 225 | BROMOPRIDA GÓTAS, 20 ML | FR | 225 | R\$ 3,35 | R\$ 753,75 | PRATI |
| 228 | CIMETIDINA 200 MG, CMP | CMP | 4050 | R\$ 0,20 | R\$ 810,00 | TEUTO |
| 230 | CINARIZINA 75 MG | CMP | 2700 | R\$ 0,49 | R\$ 1.323,00 | NEOQUIMICA |
| 254 | DIAZEPAM 5MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL - AMPOLA 2ML C/ 100 | CX | 5 | R\$ 114,12 | R\$ 570,60 | SANTISA |
| 256 | FENITOÍNA SÓDICA 50MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL - AMPOLA 5ML C/ 100 | CX | 3 | R\$ 485,96 | R\$ 1.457,88 | HIPOLABOR |
| 257 | FENOBARBITAL SÓDICO 200MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL - AMPOLA 2ML C/ 25 | CX | 3 | R\$ 93,96 | R\$ 281,88 | CRISTALIA |
| TOTAL DO LOTE 03 - MEDICAMENTOS | | | | | R\$ 11.276,61 | |

LOTE 05 - MEDICAMENTOS DA FARMÁCIA HOSPITALAR

| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT | V. UNIT | V. TOTAL | MARCA |
|------|------------------------------------|-----|-----|----------|------------|------------|
| 311 | ACIDO ASCÓRBICO 1G. INJ. AMP. 5 ML | AMP | 375 | R\$ 1,19 | R\$ 446,25 | FARMACE |
| 314 | AGUA DESTILADA 500 ML | UND | 225 | R\$ 4,43 | R\$ 996,75 | HALEXISTAR |
| 315 | ÁGUA PARA INJEÇÃO 10 ML | AMP | 630 | R\$ 0,52 | R\$ 327,60 | SAMTEC |
| 320 | AMIODARONA 150 MG/ 3 ML | AMP | 180 | R\$ 3,08 | R\$ 554,40 | FRESENIUS |

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADALTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e do Intelectos e Tutela/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticadn. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio da autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 187492905221657998788-4
 Data: 20/05/2022 09:27:55
 Valor Total do Ato: R\$ 5,02
 Selo Digital Tipo Normal C: AMZ37857-6J79



Cartório Azevêdo Bastos
 Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
 Bairro: São Estevão, João Pessoa - PB
 (51) 3344-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br/>



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA

CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

| | | | | | | |
|-----|---|-----|-----|------------|--------------|-----------|
| 322 | AMPICILINA 1G, INJ. | AMP | 270 | R\$ 5,48 | R\$ 1.479,60 | BLAU |
| 337 | CIMETIDINA 200MG CAIXA C/ 500 COMP | CX | 9 | R\$ 137,00 | R\$ 1.233,00 | TEUTO |
| 344 | CLORETO DE POTASSIO 19,1%, INJ. AMP. 10 ML. | AMP | 75 | R\$ 0,48 | R\$ 36,00 | SAMTEC |
| 347 | CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA 0,5% - SEM VASO 20ML | AMP | 75 | R\$ 34,97 | R\$ 2.622,75 | CRISTALIA |
| 348 | CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA C/ EPINEFRINA 0,5% - 20ML | AMP | 135 | R\$ 37,97 | R\$ 5.125,95 | CRISTALIA |
| 351 | COMPLEXO B INJETÁVEL, AMP. 2 ML. | AMP | 720 | R\$ 1,89 | R\$ 1.216,80 | HYPOFARMA |
| 358 | DIPIRONA * N BUTILESCAPOLAMINA GOTAS, 20 ML. | VD | 180 | R\$ 7,39 | R\$ 1.330,20 | NATULAB |
| 365 | FUROSEMIDA 20 MG/ 2 ML, AMP. 2 ML. | AMP | 630 | R\$ 0,88 | R\$ 554,40 | FARMACE |
| 370 | GLICOSE 25%, AMP. 10 ML. | AMP | 450 | R\$ 0,64 | R\$ 288,00 | ISOFARMA |
| 371 | GLICOSE 50% AMP. 10 ML. | AMP | 540 | R\$ 0,96 | R\$ 518,40 | ISOFARMA |
| 377 | LIDOCAÍNA SPRAY 10% 100 MG/ML 50 ML | FR | 18 | R\$ 40,34 | R\$ 726,12 | HIPOLABOR |
| 378 | MALEATO DE ERGOMETRINA 1 ML 0,02 MG/ML | AMP | 225 | R\$ 4,22 | R\$ 949,50 | U.QUIMICA |
| 381 | NEOSTIGMINA 0,5 MG/1 ML | AMP | 150 | R\$ 1,91 | R\$ 286,50 | U.QUIMICA |
| 383 | OLEO HIDRATANTE (AGE) C/ 100 ML | VD | 45 | R\$ 5,90 | R\$ 265,50 | NUTRIEX |
| 384 | OXACILINA 1G | AMP | 23 | R\$ 3,79 | R\$ 87,17 | BLAU |
| 388 | PIRACETAN 1 GR, INJ. AMP. 5 ML. | AMP | 180 | R\$ 4,11 | R\$ 739,80 | SANOPI |
| 389 | PROMETASINA 50 MG/2ML, INJ. AMP. 2 ML. | AMP | 495 | R\$ 3,94 | R\$ 1.950,30 | CRISTALIA |
| 392 | SOL. DE GLICERINA 12% C/ 500 ML | FR | 54 | R\$ 12,80 | R\$ 691,20 | FARMACE |
| 398 | SORO GLICOFISIOLÓGICO C/ 500 ML SISTEMA FECHADO | FR | 450 | R\$ 5,16 | R\$ 2.322,00 | FRESENIUS |
| 404 | SULFATO DE MAGNÉSIO 50%, AMP. 10 ML. | AMP | 450 | R\$ 2,24 | R\$ 1.008,00 | ISOFARMA |

TOTAL DO LOTE 05 - MEDICAMENTOS DA FARMÁCIA HOSPITALAR R\$ 25.756,19

LOTE 06 - MEDICAMENTOS FARMÁCIA BÁSICA

| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT | V. UNIT | V. TOTAL | MARCA |
|------|---|-----|------|----------|------------|--------------|
| 408 | ACIDO ASCORBICO GOTAS | VD | 165 | R\$ 2,19 | R\$ 361,35 | GEOLAB |
| 410 | ALBENDAZOL 400MG, COMP. MASTIGÁVEL | CMP | 750 | R\$ 0,21 | R\$ 157,50 | PRATI |
| 413 | AMBROXOL XAROPE PEDIÁTRICO, 15MG/5ML, 100ML | VD | 225 | R\$ 2,84 | R\$ 639,00 | BRASTERAPICA |
| 414 | AMOXICILINA 500 MG, | CMP | 1500 | R\$ 0,20 | R\$ 300,00 | UNICHEM |

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00. CNS: 08.870-0 - Carlos Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutela/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cemat.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



CARTÓRIO



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ: 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

| COMP. | | | | | | |
|--|--|----------------|------|-----------|----------------------|-----------------|
| 424 | CETOCONAZOL 2% | CREME | 300 | R\$ 5,25 | R\$ 1.575,00 | CIMED |
| 425 | CETOCONAZOL 200MG | COMPRI MIDO | 600 | R\$ 0,31 | R\$ 186,00 | PRATI |
| 429 | DEXAMETASONA ELIXIR 0,1G/ML C/ 100 ML | VD | 240 | R\$ 2,92 | R\$ 700,80 | FARMACE |
| 436 | DIPIRONA SÓDICA SOLUÇÃO ORAL 500MG/ML C/ 10ML | FR | 375 | R\$ 1,59 | R\$ 596,25 | FARMACE |
| 445 | HIDROXIDO DE ALUMÍNIO SUSPENSÃO 100 ML | FR | 150 | R\$ 3,63 | R\$ 544,50 | AIRELA |
| 446 | HIDRÓXIDO DE MAGNÉSIO+HIDR.DE ALUMÍNIO SUSP ORAL C/150ML | VD | 30 | R\$ 4,45 | R\$ 133,50 | MEDQUIMICA |
| 447 | IBUPROFENO 50MG/ML | FRASCO | 600 | R\$ 1,80 | R\$ 1.080,00 | NATULAB |
| 451 | IOCTETO DE POTÁSSIO 100 ML | FR | 150 | R\$ 12,15 | R\$ 1.822,50 | BELFAR |
| 452 | IPRATRÓPIO, BROMETO DE, SOLUÇÃO INALANTE 0,25 MG/ML C/ 20 ML | FR | 150 | R\$ 2,32 | R\$ 348,00 | HIPOLABOR |
| 455 | LOSARTANA POTÁSSICA 50 MG | CMP | 2250 | R\$ 0,14 | R\$ 315,00 | PRATI |
| 471 | NIMESULIDA 100 MG | CMP | 2250 | R\$ 0,11 | R\$ 247,50 | NEO QUIMICA |
| 473 | NISTATINA CREME VAGINAL BISNAGA | BIS | 225 | R\$ 5,00 | R\$ 1.125,00 | GREEN PHARMA |
| 477 | PARACETAMOL 200MG/ML, SOL. ORAL C/ 15 ML | FR | 3000 | R\$ 1,00 | R\$ 3.000,00 | GREEN PHARMA |
| 480 | PENICILINA BENZATINA PO P/ SUSP. INJ. 600.000 UI, AMP. | FR | 120 | R\$ 10,50 | R\$ 1.260,00 | TELITO |
| 481 | PREDNISONA 05 MG. COMP. | CMP | 900 | R\$ 0,11 | R\$ 99,00 | SANVAL |
| 482 | PREDNISONA 20 MG. COMP. | CMP | 900 | R\$ 0,18 | R\$ 162,00 | SANVAL |
| 483 | PROPANOLOL, CLORIDRATO DE, 40MG COMP. | CMP | 6000 | R\$ 0,09 | R\$ 540,00 | SANVAL |
| 484 | SAIS P/ REIDRATAÇÃO ORAL PO P/ SOL. ORAL C/ 27,9 GR. | ENV | 390 | R\$ 0,80 | R\$ 312,00 | NATULAB |
| 485 | SALBUTAMOL XAROPE | VD | 300 | R\$ 1,50 | R\$ 450,00 | PRATI |
| 486 | SINVASTATINA COMP. 20 MG | CMP | 600 | R\$ 0,15 | R\$ 90,00 | SANVAL |
| 487 | SINVASTATINA COMP. 40 MG | CMP | 600 | R\$ 0,18 | R\$ 108,00 | PHARLAB |
| 488 | SULFA. + TRIMETOPRINA 400 + 80 MG. COMP. | CMP | 4500 | R\$ 0,18 | R\$ 810,00 | PRATI |
| TOTAL DO LOTE 06 - MEDICAMENTOS FARMÁCIA BÁSICA | | | | | R\$ 16.917,90 | |
| LOTE 7 - MEDICAMENTOS CONTROLADOS/PSICOTRÓPICOS | | | | | | |
| ITEM | DESCRIÇÃO | UND | QNT | V. UNIT | V. TOTAL | MARCA |
| 499 | CARBAMAZEPINA 20MG/ML | FRASCO | 300 | R\$ 13,00 | R\$ 3.900,00 | UNIAO QUIMICA |

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi gerado com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:16:20 GMT-03:00, CNS: 06.870.0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA

CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia - MA

| | SUSPENSÃO ORAL | | | | | | |
|--|--|-------------|-----|-----------|---------------|----------------|--|
| 501 | CARBONATO DE LÍTIO 300MG | COMPRI MIDO | 900 | R\$ 0,65 | R\$ 585,00 | HIPOLABOR | |
| 503 | CLONAZEPAM 2.5MG/ML GOTAS | FRASC O | 570 | R\$ 1,73 | R\$ 986,10 | HIPOLABOR | |
| 506 | CLORPROMAZINA 25MG | COMPRI MIDO | 180 | R\$ 0,48 | R\$ 86,40 | UNIAO QUIMICA | |
| 508 | CLORPROMAZINA 40MG/ML CLORIDRATO | FRASC O | 75 | R\$ 10,49 | R\$ 786,75 | CRISTALIA | |
| 509 | DECANOATO DE HALOPERIDOL 70.52MG INJETÁVEL | AMPOL A | 90 | R\$ 18,98 | R\$ 1.708,20 | CRISTALIA | |
| 510 | DEPAKOTE 250MG | COMPRIMIDO | 240 | R\$ 0,49 | R\$ 117,60 | ABBOT | |
| 512 | DIAZEPAM 10MG | COMPRI MIDO | 600 | R\$ 0,10 | R\$ 60,00 | ABBOT | |
| 513 | DIAZEPAM 10MG SOLUÇÃO INJETÁVEL | AMPOL A | 300 | R\$ 0,60 | R\$ 180,00 | SANTISA | |
| 514 | FENITOÍNA 100MG | COMPRI MIDO | 600 | R\$ 0,20 | R\$ 120,00 | TEUTO | |
| 515 | FENITOÍNA 50MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL | AMPOL A | 150 | R\$ 4,00 | R\$ 600,00 | HIPOLABOR | |
| 517 | FENOBARBITAL 100MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL | AMPOL A | 150 | R\$ 3,76 | R\$ 564,00 | UNIAO QUIMICA | |
| 518 | FENOBARBITAL 40MG/ML SOLUÇÃO ORAL | FRASC O | 300 | R\$ 4,64 | R\$ 1.392,00 | CRISTALIA | |
| 520 | F.LUMAZENIL 0.5MG/ML INJETÁVEL | AMPOL A | 30 | R\$ 4,65 | R\$ 139,50 | UNIAO QUIMICA | |
| 522 | HALOPERIDOL 1MG | COMPRI MIDO | 300 | R\$ 0,30 | R\$ 90,00 | CRISTALIA | |
| 523 | HALOPERIDOL 2MG/ML | FRASC O | 75 | R\$ 6,34 | R\$ 475,50 | UNIAO QUIMICA | |
| 524 | HALOPERIDOL 5MG | COMPRIMIDO | 600 | R\$ 0,23 | R\$ 138,00 | CRISTALIA | |
| 525 | HALOPERIDOL 5MG/ML SOLUÇÃO INJETÁVEL | AMPOL A | 150 | R\$ 2,30 | R\$ 345,00 | FRESENIUS | |
| 532 | NEOZINE 100MG | COMPRI MIDO | 750 | R\$ 1,71 | R\$ 1.282,50 | SANOPI | |
| 533 | NEOZINE 25MG | COMPRI MIDO | 750 | R\$ 0,84 | R\$ 630,00 | SANOPI | |
| 534 | OXCARBAMAZEPINA 300MG | COMPRIMIDO | 150 | R\$ 1,00 | R\$ 150,00 | UNIAO QUIMICA | |
| 535 | OXCARBAMAZEPINA 60MG/ML SUSPENSÃO ORAL | FRASC O | 60 | R\$ 35,93 | R\$ 2.155,80 | UNIAO QUIMICA | |
| TOTAL DO LOTE 7 - MEDICAMENTOS CONTROLADOS/PSICOTRÓPICOS | | | | | R\$ 10.492,35 | | |
| VALOR TOTAL DA PROPOSTA | | | | | | R\$ 101.273,04 | |

PARAGRAFO PRIMEIRO: O preço aqui contratado não sofrerá reajuste e inclui todas as despesas com impostos, transporte, seguros, taxas ou outros tributos eventualmente incidentes sobre os materiais.

CLÁUSULA TERCEIRA – DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATADA

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Josélandia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADALTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00. CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticada. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artº 22





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50



Rua Dr. Jose Falcão, N° 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

Para a execução deste contrato, entre outras, constituem obrigações da CONTRATADA.

- a) Entregar os materiais, Diretamente no HOSPITAL MUNICIPAL ou na SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE localizado na sede do Município de JOSELÂNDIA/MA, de acordo com a solicitação de fornecimento feito pela Secretaria Municipal de Saúde, sob pena de rescisão de contrato;
- b) Manter, durante toda a execução do Contrato, em compatibilidade com as obrigações assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação;
- c) Providenciar a imediata correção das deficiências e/ou irregularidades apontadas pela CONTRATANTE;
- d) Arcar com eventuais prejuízos causados à CONTRATANTE e/ou a terceiros, provocados por ineficiência ou irregularidade cometida na execução do Contrato;
- e) Obedecer os prazos de entrega, recebimento e substituição, conforme o Edital e Termo de Referência;
- f) Assumir total responsabilidade por qualquer dano pessoal ou material que seus funcionários venham a causar ao patrimônio da CONTRATANTE ou a terceiros quando da execução do Contrato;
- g) Substituir eventuais produtos que estejam com validade vencida e/ou que não estejam em conformidade com o termo de referência e proposta de preços, com as mesmas especificações;
- h) Comunicar à Administração, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas que antecede a data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação;
- i) Não transferir a terceiros, por qualquer forma, nem mesmo parcialmente, as obrigações assumidas, nem subcontratar qualquer das prestações a que está obrigada, exceto nas condições autorizadas no Termo de Referência ou no Termo de Contrato;
- j) Responsabilizar-se pelas despesas dos tributos, encargos trabalhistas, previdenciários, fiscais, comerciais, taxas, fretes, seguros, deslocamento de pessoal, prestação de garantia e quaisquer outras que incidam ou venham a incidir na execução do Contrato.

CLÁUSULA QUARTA – DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE

Para garantir o fiel cumprimento do objeto deste Contrato, a CONTRATANTE se compromete a:

- a) Prestar as informações e os esclarecimentos que venham a ser solicitadas pela CONTRATADA;
- b) Receber os produtos adjudicados, nos termos, prazos, quantidade, qualidade e condições estabelecidas no Edital;

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia – MA



CARTÓRIO

Autenticação Digital Código: 187492005221657986788-8
Data: 20/05/2022 09:27:55
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMZ97861-322W;



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1115
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(51) 3244-6404 - servico@azevedobastos.not.br
<http://azevedobastos.not.br>



TJPB





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA



- c) Rejeitar, no todo ou em parte, os produtos que a CONTRATADA entregar fora das especificações do Edital;
- d) Comunicar à CONTRATADA após apresentação da Nota Fiscal, o aceite do servidor responsável pelo recebimento dos produtos adquiridos;
- e) Fiscalizar a execução do Contrato, aplicando as sanções cabíveis, quando for o caso;
- f) Efetuar o pagamento da CONTRATADA no prazo determinado no Edital e em seus anexos, inclusive, no Contrato;

g) Notificar, por escrito à CONTRATADA, ocorrência de eventuais imperfeições no curso de execução do objeto, fixando prazo para a sua correção.

CLÁUSULA QUINTA – DO PRAZO DE VIGÊNCIA DO CONTRATO

A CONTRATADA se obriga a se dispor a iniciar a execução do contrato, a partir da assinatura deste juntamente com a ordem de fornecimento até o necessário atendimento total do material cotado limitando-se o fornecimento até o dia 31 de dezembro do ano que for assinado o contrato, consoante dispõe o art. 57 da Lei n. 8.666/93.

CLÁUSULA SEXTA – CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

O pagamento mensal será feito em favor da empresa em até 30 (trinta) dias após o fornecimento por meio de depósito em conta corrente, através de Ordem Bancária após a apresentação da Nota Fiscal/Fatura, em que deverão ser discriminados os números das respectivas requisições.

Os pagamentos serão efetuados pela Secretaria Municipal de Saúde através de dotações de recursos próprios, conforme suas solicitações e entrega dos materiais.

CLÁUSULA SÉTIMA - DA CLASSIFICAÇÃO ORÇAMENTÁRIA E EMPENHO

As despesas decorrentes deste Contrato correrão à conta de recursos próprios do município da seguinte dotação orçamentária:

10 301 0015 2011 MANUTEN E FUNCIONAMENTO DO FUNDO MUNICIPAL DE SAÚDE
3 3 90 30 MATERIAIS DE CONSUMO

CLÁUSULA OITAVA - DAS PENALIDADES

O atraso injustificado na prestação dos serviços ou entrega dos materiais sujeitará a CONTRATADA à aplicação das seguintes multas de mora:

- a) 0,33% (trinta e três centésimos por cento) ao dia, incidente sobre o valor da parcela do objeto em atraso, desde o segundo até o trigésimo dia;
- b) 0,65% (sessenta e seis centésimos por cento) ao dia, incidente sobre o valor da parcela em atraso, a partir do trigésimo primeiro dia, não podendo ultrapassar 20% (vinte por cento) do valor do Contrato.

PARÁGRAFO PRIMEIRO - Além das multas aludidas no item anterior, a CONTRATANTE Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia – MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.dcnad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas, Provedor nº 1002000 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <http://sistemas.dcnad.org.br/jsp/consultarDocumento.jsp> ou consulte o Documento em: <http://www.azevedobastos.net.br/documentos/167460205221657998788>

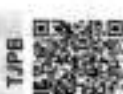


CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 167492055221657998788-0
Data: 20/05/2022 09:27:55
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMZ97862-HLQB;



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Antônio Passos - 1145
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(83) 3266-6404 - cartorio@azevedobastos.net.br
<http://www.azevedobastos.net.br>

Valter Azevêdo de M. Cavalcanti
Tutor





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA
poderá aplicar as seguintes sanções à CONTRATADA, garantida a prévia e ampla defesa, nas hipóteses de inexecução total ou parcial do Contrato:

- a) advertência escrita;
- b) multa de 10% (dez por cento) sobre o valor total do Contrato;
- c) impedimento para participar de licitação e assinar contratos com o Município de JOSELÂNDIA pelo prazo de até 02 (dois) anos;
- d) declaração de inidoneidade para participar de licitação e assinar contratos com a Administração Pública, pelo prazo previsto na alínea anterior ou até que a CONTRATADA cumpra as condições de reabilitação;

PARÁGRAFO SEGUNDO - As sanções previstas nas alíneas "a", "c" e "d" poderão ser aplicadas conjuntamente com a prevista na alínea "b".

PARÁGRAFO TERCEIRO - Caberá ao Fiscal do Contrato, designado pela CONTRATANTE propor a aplicação das penalidades previstas, mediante relatório circunstanciado, apresentando provas que justifiquem a proposição.

PARÁGRAFO QUARTO - A CONTRATADA estará sujeita à aplicação de sanções administrativas, dentre outras hipóteses legais, quando:

- a) prestar os serviços ou entregar os materiais em desconformidade com o especificado e aceito;
- b) não substituir, no prazo estipulado, o material recusado pela CONTRATANTE;
- c) descumprir os prazos e condições previstas neste Contrato.

PARÁGRAFO QUINTO - As multas deverão ser recolhidas no prazo de 15 (quinze) dias consecutivos contados da data da notificação, em conta bancária e ser informada pela CONTRATANTE.

PARÁGRAFO SEXTO - O valor da multa poderá ser descontado dos pagamentos ou cobrado diretamente da CONTRATADA, amigável ou judicialmente.

PARÁGRAFO SÉTIMO - A licitante que ensejar o retardamento da execução do certame, não mantiver a proposta, falhar ou fraudar na execução do Contrato, comportar-se de modo inidôneo, fizer declaração falsa ou cometer fraude fiscal, garantido o direito prévio da citação e da ampla defesa, ficará impedido de licitar e contratar com a Administração, pelo prazo de até 05 (cinco) anos, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição e até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade.

CLÁUSULA NONA — DA RESCISÃO

A inexecução, total ou parcial, deste Contrato ensejará a sua rescisão com as consequências contratuais e as previstas em Lei ou regulamento.

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia – MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.camad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://seledigital.tpb.ja.br> ou Consulte o Documento em: <https://www.azevedobastos.net.br/documento/187492005221857998788>

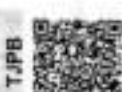


CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187492005221857998788-10
Data: 20/05/2022 09:27:36
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AM297883-VPNT;



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Barro dos Reis, João Pessoa - PB
(31) 3344-5404 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://www.azevedobastos.net.br>

Valter Azevêdo de M. Cavalcanti
Tribunal





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

PARÁGRAFO PRIMEIRO - Constituem motivos para rescisão de pleno direito do presente Contrato, as hipóteses elencadas no art. 78 da Lei 8.666/93 e ocorrerá nos termos do art. 79, do mesmo diploma legal.

PARÁGRAFO SEGUNDO - A rescisão do presente Contrato poderá ser determinada por ato unilateral e escrito da CONTRATANTE, nos casos enumerados nos incisos I a XII e XVII do art. 78 da Lei n.º 8.666/93, devendo ser procedida de autorização escrita e fundamentada da autoridade superior.

PARÁGRAFO TERCEIRO - Este Contrato poderá ser rescindido por convenção das partes, sem qualquer sanção ou penalidade, reduzido a termo no processo de licitação, desde que haja conveniência para a CONTRATANTE.

PARÁGRAFO QUARTO - Fica ainda assegurado à CONTRATANTE, o direito à rescisão unilateral deste Contrato independentemente de aviso extrajudicial ou interposição judicial, nos seguintes casos:

a) Para atender o interesse e conveniência administrativa, mediante comunicação à Contratada com antecedência mínima de 30 (trinta) dias, desde que seja efetuado o pagamento do produto efetivamente entregue até a data da rescisão;

b) descumprimento de qualquer determinação da CONTRATANTE, feita em base contratual;

c) transferência do objeto deste Contrato a terceiros, no todo ou em parte, sem autorização prévia e expressa da CONTRATANTE;

d) desatendimento das determinações regulares de representantes que forem designados pela CONTRATANTE para acompanhar, na qualidade de fiscal, a entrega do objeto;

e) cometimento reiterado de falhas causadas na entrega do objeto.

PARÁGRAFO QUINTO: Em caso de rescisão Administrativa ficam reconhecidos os direitos da Administração, prevista no art. 77 da Lei 8666/93, bem como na legislação especial no que couber.

CLÁUSULA DÉCIMA - DOS ACRÉSCIMOS OU SUPRESSÕES

A CONTRATADA se obriga a aceitar nas mesmas condições contratuais os acréscimos ou supressões que se fazem necessários, de até 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado do Contrato.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA - CONDIÇÕES DE ENTREGA E RECEBIMENTO

Os produtos deverão ser entregues diretamente no HOSPITAL MUNICIPAL ou na SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE, localizados na sede do Município, conforme solicitações, acompanhada das respectivas notas fiscais.

Os pedidos dos produtos licitados serão feitos de forma gradativa, mensal ou quinzenal, podendo também ser semanal, conforme a necessidade da Secretaria.

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADALTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00. CNIS: 06.870.0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e do Inteiro de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 1002/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://sindicatopb.tpb.br> ou Consulte o Documento em: <https://www.dobastos.net.br/documento/187482005221657998788>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187492005221657998788-11
Data: 20/05/2022 09:27:56
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMZ57864-N8Y4.



CARTÓRIO Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1145
Barro Alto Estado, João Pessoa - PB
(33) 2246-5488 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br>

Valter Azevêdo de M. Cavalcanti
Titular





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O prazo de entrega dos Materiais será imediato, em até 03 (tres) dias após o recebimento da Ordem de Fornecimento/Nota de Pedido/Empenho.

Qualquer desconformidade em relação ao Edital será comunicada pela Comissão de Recebimento/Fiscal de Contrato, obrigando-se a empresa a substituir o produto ou a totalidade do produto no prazo máximo de 01 (um) dias, sob pena de incidir nas penalidades por descumprimento total do contrato, ficando o custo do transporte por conta da empresa contratada.

No ato da entrega das mercadorias no Hospital Municipal ou na Secretaria Municipal de Saúde, de posse da Nota de Empenho/Ordem de Fornecimento, o receptor fará o seu RECEBIMENTO PROVISÓRIO através da assinatura do canhoto de recebido da Nota Fiscal/Fatura, representando esse ato a conferência do produto entregue pela contratada, como a quantidade, valor unitário e o total dos mesmos.

Se, após o recebimento provisório, constatar-se que os produtos fornecidos estão em desacordo com a proposta, com defeito, fora da especificação ou incompletos, após a notificação por escrito a contratada serão interrompidos os prazos de recebimento e suspenso o pagamento, até que sanada a situação.

A aceitação é condição essencial para o RECEBIMENTO DEFINITIVO do material, que será realizado exclusivamente pelo receptor, através da aposição, data e assinatura do carimbo de "Atesto" na Nota Fiscal/Fatura.

O recebimento provisório ou definitivo não exclui a responsabilidade civil pela solidez e segurança do serviço, nem ético-profissional pela perfeita entrega do objeto pactuado, dentro dos limites estabelecidos pela lei ou por este instrumento.

Os produtos deverão ser entregues nos locais citados acima, em horário comercial de segunda a sexta-feira, das 08:00 às 18:00 horas. Caso seja necessária a entrega fora do horário estipulado, a contratada deverá comunicar a Contratante/receptor do horário e possibilidade de entrega em comum acordo.

Caso a data do recebimento coincida com dia em que não haja expediente na Secretaria solicitante, o mesmo se fará no primeiro dia útil imediatamente posterior.

A empresa fornecedora efetuará a qualquer tempo e sem ônus para o MUNICÍPIO DE JOSELÂNDIA/MA, independente de ser ou não o fabricante do produto, a substituição de toda unidade que apresentar imperfeições, defeito de fabricação, quaisquer irregularidade ou divergência com as especificações constantes neste Termo de Referência, ainda que constatados depois do recebimento e/ou pagamento.

CLAUSULA DÉCIMA SEGUNDA - ATUALIZAÇÃO FINANCEIRA, COMPENSAÇÕES FINANCEIRAS E DESCONTOS

ATUALIZAÇÃO FINANCEIRA

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65 755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSE FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22

Confira os dados do ato em: <https://w1w1d1q1b1.g1s1.j1s1.br> ou Consulte o Documento em: <https://statedobastos.net.br/documento/187492605221657998788>



CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187492605221657998788-12
Data: 20/05/2022 09:27:56
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMZ57865-XEYV



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1185
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(51) 3344-0004 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br>

Wilber Azevêdo de M. Cavalcanti
Tutor

TJPB



ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

No caso de eventual atraso de pagamento, e mediante pedido da CONTRATADA, o valor devido será atualizado financeiramente, desde a data a que o mesmo se referia até a data do efetivo pagamento, pelo Índice de Preços ao Consumidor Amplo- IPCA, mediante aplicação da seguinte fórmula:

$AF = [(1 + IPCA/100) N/30 - 1] \times VP$, onde:

AF = atualização financeira;

IPCA = percentual atribuído ao Índice de Preços ao Consumidor Amplo, com vigência a partir da data do adimplemento da etapa;

N = número de dias entre a data do adimplemento da etapa e a do efetivo pagamento;

VP = valor da etapa a ser paga, igual ao principal mais o reajuste.

COMPENSAÇÕES FINANCEIRAS E DESCONTOS

No caso de eventual antecipação de pagamento, o valor devido poderá ser descontado financeiramente, desde a data a que o mesmo se referia até a data do efetivo pagamento, pelo Índice de Preços ao Consumidor Amplo- IPCA, mediante aplicação da seguinte fórmula:

$AF = [(1 + IPCA/100) N/30 - 1] \times VP$, onde:

AF = atualização financeira;

IPCA = percentual atribuído ao Índice de Preços ao Consumidor Amplo, com vigência a partir da data do adimplemento da etapa;

N = número de dias entre a data do adimplemento da etapa e a do efetivo pagamento;

VP = valor da etapa a ser paga, igual ao principal mais o reajuste.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA - FISCAL DE CONTRATO

A CONTRATANTE designará um FISCAL DE CONTRATO ou EQUIPE DE FISCAIS, conforme o caso, o qual promoverá o acompanhamento do fornecimento dos produtos e a fiscalização do contrato, sob os aspectos qualitativos e quantitativos, anotando em registro próprio as falhas detectadas e comunicando à CONTRATADA as ocorrências de quaisquer fatos que, a seu critério, exijam medidas corretivas por parte da mesma, conforme Artigo 58, inciso III, c/c Artigo 67, §§ 1º e 2º da Lei 8.666/93.

Aplicam-se, subsidiariamente as disposições constantes da SEÇÃO V da Lei nº 8.666/93, que versa sobre inexecução e rescisão dos contratos administrativos celebrados com a Administração Pública.

Ficam ressalvadas as demais sanções administrativas aplicáveis aos Contratos Administrativos, conforme disciplinam aos arts. 86, 87 e 88 da Lei nº 8.666/93.

CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA - DA ALTERAÇÃO CONTRATUAL

Este contrato pode ser alterado nos casos previstos no art. 65 da Lei Federal nº 8.666, de 21/06/1993, desde que haja interesse da CONTRATANTE, com a apresentação das devidas justificativas.

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA - DA SUBCONTRATAÇÃO, CESSÃO OU TRANSFERÊNCIA DOS DIREITOS E OBRIGAÇÕES CONTRATUAIS

A CONTRATADA não poderá subcontratar total ou parcialmente o objeto deste Contrato, bem

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA

CNPJ : 06.376.974/0001-50

Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

como cedê-lo ou transferi-lo, no todo ou em parte, sob pena de imediata rescisão e aplicação das sanções administrativas cabíveis.

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA- DA HABILITAÇÃO

A CONTRATADA terá que manter durante a execução do Contrato, em compatibilidade com as obrigações por ela assumidas, as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação.

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA - DAS COMUNICAÇÕES

Qualquer comunicação entre as partes a respeito do presente Contrato, só produzirá efeitos legais se processada por escrito, mediante protocolo ou outro meio de registro, que comprove a sua efetivação, não sendo consideradas comunicações verbais.

CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA - DA PUBLICAÇÃO

O extrato do presente Contrato será publicado pela CONTRATANTE na imprensa oficial, obedecendo ao disposto no art. 61, parágrafo único da Lei Federal nº 8.666/1993, sendo a publicação condição indispensável à sua eficácia.

CLÁUSULA DÉCIMA NOVA - DOS CASOS OMISSOS

Os casos omissos serão resolvidos à luz da Lei nº 8.666/93, Lei Federal nº 10.520/2012, Decretos Municipais nº 005 e 006/2021 e dos princípios gerais de direito.

CLÁUSULA VIGÉSIMA - DA VINCULAÇÃO DO CONTRATO

O presente contrato vincula-se ao Processo do PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 - SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS - SRP e à proposta vencedora, conforme exposto no inciso XI do artigo 55 da Lei 8.666/93.

CLÁUSULA VIGÉSIMA PRIMEIRA - DA RESPONSABILIDADE CIVIL

A CONTRATADA responderá por perdas e danos que vier a sofrer a CONTRATANTE, ou terceiros, razão de ação ou omissão, dolosa ou culposa, da CONTRATADA ou de seus prepostos, independentemente de outras combinações contratuais ou legais, a que estiver sujeita.

CLÁUSULA VIGÉSIMA SEGUNDA - DO FORO

Fica eleito o foro da Cidade de JOSELÂNDIA - MA, com renúncia expressa de qualquer outro, por mais privilegiado que seja, para dirimir quaisquer dúvidas ou litígios oriundos.

JOSELÂNDIA (MA), 14 de Março de 2022.

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADALTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870.0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Intelectuais a TuteiPE, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.





ESTADO DO MARANHÃO
PREFEITURA MUNICIPAL DE JOSELÂNDIA
CNPJ : 06.376.974/0001-50
Rua Dr. Jose Falcão, Nº 150, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

Rosane da Silva Santos
ROSANE DA SILVA SANTOS
Secretária municipal de Saúde
CONTRATANTE
Prefeito Municipal

Gilliard de Araujo Silva
R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
CNPJ/MF sob o nº 37.995.908/0001-92
Representante legal o Senhor : Gilliard de Araujo Silva - CPF: 664.588.703-53
CONTRATADA

TESTEMUNHAS
Hersono Mendes Ribeiro
CPF: 003.266.543-13
Emilio Ruanero Martins
CPF: 989.480.643-20

Praça do Mercado, s/n, Centro, CEP 65.755-000, Joselândia - MA

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cnsud.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 27.

Confira os dados do ato em: <https://siseidigital.spb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://www.azedobastos.net.br/documento/187492065221657998788-15>

CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187492065221657998788-15
Data: 20/05/2022 09:27:58
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMZ97868-B7HY;

Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1140
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
(51) 3344.4484 - cartorio@azedobastos.net.br
<https://www.azedobastos.net.br>

Vilmar Azevêdo de M. Cavalcanti
Tutor

TJPB

(cento e trinta e sete mil e trinta e sete reais e oitenta centavos)
VIGÊNCIA: 31 de dezembro de 2022. **BASE LEGAL:** Lei Federal nº 8.666/93 e alterações Rosane da Silva Santos - Secretária Municipal

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 872b0e95629f0bd780c0912021fb0823

EXTRATO DE CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 012.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 012.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Joselândia - MA, através da Secretaria Municipal de Saúde. **OBJETO:** fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde. **DATA DA ASSINATURA:** 14/03/2022. **CONTRATADO:** **A R DE ABREU LTDA (COCAIS DISTRIBUIDORA)**, sediada na Rua Firmino Gonçalves Pedreiras, Nº 686, Bairro, Centro - Timon - MA inscrita no CNPJ: 10.464.744/0001-10 e inscrição estadual: 12.3088240, neste ato, representado pelo seu representante legal o Senhor: Adalberto Rocha de Abreu RG 990.863 SSP PI. **VALOR DO CONTRATO:** R\$ R\$ 138.884,16 (cento e trinta e oito mil e oitocentos e oitenta e quatro reais e dezesseis centavos) **VIGÊNCIA:** 31 de dezembro de 2022. **BASE LEGAL:** Lei Federal nº 8.666/93 e alterações Rosane da Silva Santos - Secretária Municipal

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 1fb59aa395b9a43eeec557a610cae31b

EXTRATO DE CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 007.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 007.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 - SRP. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Joselândia - MA, através da Secretaria Municipal de Saúde. **OBJETO:** fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde. **DATA DA ASSINATURA:** 14/03/2022. **CONTRATADO:** **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, Situada na Rua Neusa Assunção, 741, Parque Alvorada, CEP: 65.633-130, Timon - MA, inscrita no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica do Ministério da Fazenda - CNPJ/MF sob o nº 37.995.908/0001-92, neste ato, representada pelo seu representante legal o Senhor: Gilliard de Araujo Silva - CPF: 664.588.703-53 **VALOR DO CONTRATO:** R\$ 100.499,42 (Cem mil e quatrocentos e noventa e nove reais e quarenta e dois centavos) **VIGÊNCIA:** 31 de dezembro de 2022. **BASE LEGAL:** Lei Federal nº 8.666/93 e alterações Rosane da Silva Santos - Secretária Municipal

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: ca52eb51f814170935d40a92431e2180

EXTRATO DE CONTRATO ADMINISTRATIVO DE

FORNECIMENTO Nº 008.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 008.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 - SRP. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Joselândia - MA, através da Secretaria Municipal de Saúde. **OBJETO:** fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde. **DATA DA ASSINATURA:** 14/03/2022. **CONTRATADO:** **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, Situada na Rua Neusa Assunção, 741, Parque Alvorada, CEP: 65.633-130, Timon - MA, inscrita no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica do Ministério da Fazenda - CNPJ/MF sob o nº 37.995.908/0001-92, neste ato, representada pelo seu representante legal o Senhor: Gilliard de Araujo Silva - CPF: 664.588.703-53. **VALOR DO CONTRATO:** R\$ 133.661,98 (cento e trinta e três mil e seiscentos e um reais e noventa e oito centavos) **VIGÊNCIA:** 31 de dezembro de 2022. **BASE LEGAL:** Lei Federal nº 8.666/93 e alterações Rosane da Silva Santos - Secretária Municipal

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 4b8743be6cc390ab8fd58399612934f9

EXTRATO DE CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 009.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 009.14032022.13.0122021. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 012/2021 - SRP. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Joselândia - MA, através da Secretaria Municipal de Saúde. **OBJETO:** fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde. **DATA DA ASSINATURA:** 14/03/2022. **CONTRATADO:** **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, Situada na Rua Neusa Assunção, 741, Parque Alvorada, CEP: 65.633-130, Timon - MA, inscrita no Cadastro Nacional da Pessoa Jurídica do Ministério da Fazenda - CNPJ/MF sob o nº 37.995.908/0001-92, neste ato, representada pelo seu representante legal o Senhor: Gilliard de Araujo Silva - CPF: 664.588.703-53. **VALOR DO CONTRATO:** R\$ 101.306,26 (cento e um mil e trezentos e seis reais e vinte e seis centavos) **VIGÊNCIA:** 31 de dezembro de 2022. **BASE LEGAL:** Lei Federal nº 8.666/93 e alterações Rosane da Silva Santos - Secretária Municipal

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: cdb72709b076fecc814786d038bd513

PREFEITURA MUNICIPAL DE LORETO

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº 008/2022, PREGÃO ELETRÔNICO Nº 003/2022, PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 005/2022

ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº 009/2022, PREGÃO ELETRÔNICO Nº 003/2022, PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 005/2022. A Prefeitura Municipal de Loreto/MA, de acordo com o que estabelece o Decreto Municipal nº 012/2017 e o edital do PREGÃO ELETRÔNICO Nº 003/2022, constante do PROCESSO





Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 50c21b518360aab170e7e5a179e41189

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO N.º 012/2021

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021. A Prefeitura Municipal de Joselândia / MA informa a todos que o Extrato de CONTRATO ADMINISTRATIVO Nº 007.14032022.13.0122021, referente ao **PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021** objetivando o fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde, divulgado no Diário Oficial do Estado do Maranhão (FAMEM) na edição Nº 2813, de quinta-feira, dia 17 de março de 2022, **ONDE LEU-SE:** VALOR DO CONTRATO: R\$ R\$ 100.499,42 (Cem mil e quatrocentos e noventa e nove reais e quarenta e dois centavos). **LEIA-SE:** VALOR DO CONTRATO: R\$ 100.466,20 (Cem mil e quatrocentos e sessenta e seis reais e vinte centavos). As demais informações estão corretas. Joselândia (MA) em 18 de março de 2022. Rosane Da Silva Santos, Secretária Municipal de Saúde

101.306,26 (cento e um mil e trezentos e seis reais e vinte e seis centavos). **LEIA-SE:** VALOR DO CONTRATO: R\$ 101.273,04 (cento e um mil e duzentos e setenta e três reais e quatro centavos). As demais informações estão corretas. Joselândia (MA) em 18 de março de 2022. Rosane Da Silva Santos, Secretária Municipal de Saúde

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 44c6f5372c9ed687ed6b65361b4e8a3b9

Publicado por: FRANCISCO HERNAMILSON DE JESUS ALVES
Código identificador: 6365ff6b179c489cc1495d329ff647

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO N.º 012/2021

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021. A Prefeitura Municipal de Joselândia / MA informa a todos que o Extrato de CONTRATO ADMINISTRATIVO Nº 008.14032022.13.0122021, referente ao **PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021** objetivando o fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde, divulgado no Diário Oficial do Estado do Maranhão (FAMEM) na edição Nº 2813, de quinta-feira, dia 17 de março de 2022, **ONDE LEU-SE:** VALOR DO CONTRATO: R\$ 133.661,98 (cento e trinta e três mil e seiscentos e um reais e noventa e oito centavos). **LEIA-SE:** VALOR DO CONTRATO: R\$ 133.615,17 (cento e trinta e três mil e seiscentos e quinze reais e dezessete centavos). As demais informações estão corretas. Joselândia (MA) em 18 de março de 2022. Rosane Da Silva Santos, Secretária Municipal de Saúde

PREFEITURA MUNICIPAL DE LORETO

1º (PRIMEIRO) TERMO DE ADITAMENTO DE CONTRATO DE PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS

1º (PRIMEIRO) TERMO DE ADITAMENTO DE CONTRATO DE PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS. CONTRATANTE: PREFEITURA MUNICIPAL DE LORETO/MA. CONTRATADO: LOPES & ADVOGADOS ASSOCIADOS, inscrita no CNPJ sob o nº 07.652.130/0001-58. TOMADA DE PREÇOS 001/2021. CONTRATO Nº 022/2021. **OBJETO** Prestação de serviços profissionais de Advocacia, Assessoria Jurídica e Consultoria Especializada em Direito Público de apoio a Procuradoria do Município: DATA DO TERMO: 07 de março de 2022. ADITIVO 1: Fica prorrogado o prazo final do contrato para 10 de março de 2022 - Germano Martins Coelho, CPF nº 846.881.653-15 - Prefeito Municipal de Loreto/MA e Sr. Marconi Dias Lopes Neto, OAB nº 6.550 e CPF nº 847.655.343-91- Representante legal.

Publicado por: MANOEL MESSIAS BORGES OLIVEIRA
Código identificador: c1ea39c0e0216569246cd5212eca727c

EXTRATO DE CONTRATO Nº 040/2022. PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 010/2022 - CPL. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 007/2022

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO Nº 040/2022. PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 010/2022 - CPL. PREGÃO ELETRÔNICO Nº 007/2022. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Loreto/MA, CNPJ nº 06.229.538/0001-59. **CONTRATADA: SANTÉ HOSPITALAR EIREL,** inscrita no CNPJ 37.467.850/0001-04, estabelecida na Rua 19, 119, São Félix, Balsas/MA CEP: 65800-000. **OBJETO:** fornecimento de oxigênio medicinal e ar comprimido medicinal; Valor Total R\$ 108.018,00 (cento e oito mil e dezoito reais); DOTACÃO ORÇAMENTÁRIA: 10.122.0019.2-070 Ações de Combate à COVID - 19 - Saúde; 10.302.0017.2-036 Manutenção do Atendimento de Média e Alta Complexidade; 10.302.0017.2-036 Manutenção do Atendimento de Média e Alta Complexidade. VIGÊNCIA: 30/12/2022. DATA DA ASSINATURA: 17 de março de 2022- Germano Martins Coelho, CPF nº 846.881.653-15 - Prefeito Municipal de Loreto/MA e PARMENIDES DO N. SOUSA DA SILVA, portador(a) da Cédula de Identidade nº 05264232014-1 e do CPF nº 050.178.253-20- sócio administrador.

Publicado por: MANOEL MESSIAS BORGES OLIVEIRA
Código identificador: 7133b47b9886d09857ebc79894a2664

EXTRATO DE CONTRATO Nº 039/2022. PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 012/2021-CPL. PREGÃO

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO N.º 012/2021

EXTRATO. ERRATA. PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021. A Prefeitura Municipal de Joselândia / MA informa a todos que o Extrato de CONTRATO ADMINISTRATIVO Nº 009.14032022.13.0122021, referente ao **PREGÃO ELETRÔNICO n.º 012/2021** objetivando o fornecimento de medicamentos em geral, medicamentos para a farmácia básica e controlados/psicotrópicos, materiais de uso hospitalar, ambulatorial, materiais odontológicos, laboratoriais e outros para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde, divulgado no Diário Oficial do Estado do Maranhão (FAMEM) na edição Nº 2813, de quinta-feira, dia 17 de março de 2022, **ONDE LEU-SE:** VALOR DO CONTRATO: R\$

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADALTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 20 de maio de 2022 10:15:20 GMT-03:00. CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas (PB), nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://selddigital.tpb.us.br> ou consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documentos/187482005221657986786>

CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187482005221657986786-17
Data: 20/05/2022 09:27:56
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMZ97870-81Q1



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1140
Bairro dos Tatuás, João Pessoa - PB
(51) 3344-3404 - cartorio@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br>

Valor Atualizado de M. Cavalcanti
TJ/PB



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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <http://corregedora.tjb.jus.br/selo-digital/>.

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Nesse sentido, declaro que a R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA assumiu, nos termos do artigo 5º, §1º, do Decreto nº 10.278/2020, que regulamentou o artigo 3º, inciso X, da Lei Federal nº 13.874/2019 e o artigo 2º-A da Lei Federal 12.682/2012, a responsabilidade pelo processo de digitalização dos documentos físicos, garantindo perante este Cartório e terceiros, a sua autoria e integridade.

De acordo com o disposto no artigo 2º-A, §7º, da Lei Federal nº 12.682/2012, o documento em anexo, identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital ou na referida sequência, poderá ser reproduzido em papel ou em qualquer outro meio físico.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em **21/05/2022 08:40:23 (hora local)** através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevêdo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevêdo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o Código de Autenticação Digital.

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

Código de Autenticação Digital: 187492005221657998788-1 a 187492005221657998788-17

Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013, Provimento CGJ N° 003/2014 e Provimento CNJ N° 100/2020.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

00005b1d734f894f057f2d869e6bc05be10cc392871c715fe289debca6028f59fee395ab51150cba78a257eb828fc141b71ee35e723974e723ee59dbb52b2f208c1dccbfd25defadcc880995a842b0d4



Presidência da República
Casa Civil
Medida Provisória nº 1.209-1,
de 24 de agosto de 2001.





PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO NORTE/MA



ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins que a empresa identificada abaixo, forneceu medicamentos e epi's para enfrentamento do Covid-19 para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde, com as seguintes características:

EMPRESA:

Razão Social: R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
CNPJ: 37.995.908/0001-92
Endereço: RUA NEUSA ASSUNCAO, Nº 741, BAIRRO PARQUE ALVORADA, TIMOM/MA - CEP: 65.633-130.

DADOS DO PROCESSO

OBJETO: fornecimento de medicamentos e epi's para enfrentamento do Covid-19 para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde.

- PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 01.2308.015/2021
- PREGÃO ELETRÔNICO N.º 015/2021 – SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS
- Ata de Registro de Preços nº 022/2021
- TIPO: MENOR PREÇO/ ITEM
- AMPARO LEGAL: Lei nº 10.520/2003.

Diante do exposto, atestamos que esta empresa desempenhou um bom trabalho, cumprindo tecnicamente com os termos do contrato pactuado.

E, portanto, EMITIMOS o presente Atestado de Capacidade Técnica, vez que, a referida empresa atendeu todos os requisitos ora solicitados, inexistindo qualquer fato que desabone sua conduta perante esta Secretaria Municipal.

Sucupira do Norte, 02 de dezembro de 2021.

João Rocha dos Santos
Secretário Interino de Saúde
Secretário Municipal de Administração e Finanças

**JOAO ROCHA DOS
SANTOS:0025428
9347**

Assinado de forma digital
por JOAO ROCHA DOS
SANTOS:00254289347
Dados: 2021.12.02
10:39:27 -03'00'



PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO NORTE/MA



| Item | Descrição | MARCAS | Quant. | Unidade | V. Unif. | V.Total |
|------|--|--------------------|--------|---------|-----------|--------------|
| 1 | Azitromicina 600 mg suspensão | PHARLAB | 500 | Unid: | R\$ 6,89 | R\$ 3.445,00 |
| 2 | Azitromicina 500mg comprimido | GEOLAB | 700 | Unid: | R\$ 1,55 | R\$ 1.085,00 |
| 4 | Dipirona 500 mg comprimido | PRATI DONADUZZI | 500 | Unid: | R\$ 0,21 | R\$ 105,00 |
| 9 | Paracetamol 500 mg comprimido | PRATI DONADUZZI | 500 | Unid: | R\$ 0,15 | R\$ 75,00 |
| 11 | Vitamina C gotas | AIRELA | 1000 | Unid: | R\$ 1,47 | R\$ 1.470,00 |
| 21 | Acetilcisteína xarope | GEOLAB | 100 | Unid: | R\$ 9,00 | R\$ 900,00 |
| 23 | Vitamina D gotas | NOVA QUIMICA | 1000 | Unid: | R\$ 6,76 | R\$ 6.760,00 |
| 26 | ÁLCOOL ETÍLICO LÍQUIDO HIDRATADO 70% INPM - com ação antisséptica, com 70% de álcool etílico, com eliminação de 99,9% das bactérias, com frasco de 1000ml. | JALLES MACHADO | 1000 | Unid: | R\$ 6,55 | R\$ 6.550,00 |
| 28 | LUVA PROCEDIMENTOS - LUVA SEGURANÇA MEDICO-HOSPITALAR, MODELO: PROCEDIMENTO (NAO CIRURGICA-NAO ESTERILIZADA), MATERIAL: LATEX, caixa com 100 unidades- Tamanho P | GLOMED | 300 | CX | R\$ 33,11 | R\$ 9.933,00 |
| 29 | LUVA PROCEDIMENTOS - LUVA SEGURANÇA MEDICO-HOSPITALAR, MODELO: PROCEDIMENTO (NAO CIRURGICA-NAO ESTERILIZADA), MATERIAL: LATEX, caixa com 100 unidades- Tamanho M | GLOMED | 300 | CX | R\$ 33,11 | R\$ 9.933,00 |



**PREFEITURA MUNICIPAL DE
SUCUPIRA DO NORTE/MA**



| | | | | | | |
|----|---|--------------|-----|-------|-----------|--------------|
| 30 | LUVA PROCEDIMENTOS - LUVA SEGURANCA MEDICO-HOSPITALAR, MODELO: PROCEDIMENTO (NAO CIRURGICA-NAO ESTERILIZADA), MATERIAL: LATEX, caixa com 100 unidades- Tamanho G | GLOMED | 300 | CX | R\$ 33,11 | R\$ 9.933,00 |
| 31 | VESTUÁRIO PROTEC O, MATERIAL 100% POLIETILENO, TAMANHO P, M, G, XG, COMPONENTES MACACÃO COM CAPUZ E FECHAMENTO COM ZÍPER, TIPO USO PROTEC O INDIVIDUAL, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS ELÁSTICO NO PUNHO E TORNOZELO, COR BRANCA | CARBOGRAFITE | 125 | Unid; | R\$ 39,85 | R\$ 4.981,25 |
| 32 | ÓCULOS PROTEC O, MATERIAL ARMAC O PLÁSTICO INCOLOR, TIPO PROTEC O LATERAL/FRONTAL, MATERIAL PROTEC O PLÁSTICO INCOLOR, TIPO LENTE PLANA, COR LENTE PRETA, COR LENTE EXTERNA VERDE TON. 6, APLICA O SOLDA OXI-ACETILENO E PROTEC O EM GERAL, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS COM VENTILA O ATRAVÉS DE FUIROS NA ARMAC O, TIPO FIXA O CINTA ELÁSTICA, MATERIAL LENTE POLICARBONATO, TIPO CRISTAL TEMPERADO, REVESTIMENTO INTERNO BORRACHA, TAMANHO PADRÃO, COR ARMAC O PRETA | VALEPLAST | 125 | Unid; | R\$ 4,30 | R\$ 537,50 |
| 33 | PROTETOR FACIAL, MATERIAL POLICARBONATO, COR TRANSPARENTE, CARACTERÍSTICAS ADICIONAIS TIPO VISEIRA, C/ VISOR FIXO, TIPO FIXA O CARNERIA REGULÁVEL | MEDIBEM | 125 | Unid; | R\$ 11,89 | R\$ 1.486,25 |



**PREFEITURA MUNICIPAL DE
SUCUPIRA DO NORTE/MA**



| | | | | | | |
|----|---|------------|-----|-------|-----------|--------------|
| 34 | AVENTAL HOSPITALAR, MATERIAL* TNT, GRAMATURA CERCA DE 30 G/CM2, COR* COM COR, COMPONENTE TIRAS PARA FIXAÇÃO, CARACTERÍSTICA ADICIONAL MANGA LONGA, PUNHO ELÁSTICO | PRODESC | 125 | Unid; | R\$ 4,45 | R\$ 556,25 |
| 36 | TOUCA HOSPITALAR, MATERIAL* NÃO TECIDO 100% POLIPROPILENO, MODELO COM ELÁSTICOEM TODA VOLTA, COR* SEM COR, GRAMATURA* CERCA DE 60 G/M2, TAMANHO* ÚNICO, TIPOUSO* DESCARTÁVEL, CARACTERÍSTICA ADICIONAL 01 HIPOALERGÊNICA, ATÓXICA, INODORA, UNISSEX | PRODESC | 125 | | R\$ 14,19 | R\$ 1.773,75 |
| 37 | MASCARA TIPO RESPIRADOR PFF2, MASCARA N95, SEMI FACIAL, FILTRANTE, FORMATO EM CONCHA, COM VALVULA DE EXALACAO, RESISTENTE A FLUIDOS, FIXACAO: TIRAS AJUSTAVEIS E GRAMPO DE AJUSTE NASAL: ABSORCAO QUE FILTRA MICROORGANISMOS, PARTICULAS E 95% DE AEROSSOIS DE ATE 0,3 MICRA, INDICADA PARA PROTECAO DAS VIAS RESPIRATORIAS DO PROFISSIONAL DE SAUDE CONTRA DOENCAS TRANSMITIDAS POR AEROSSOIS. O PRODUTO DEVE ATENDER AS NORMAS TECNICAS DA ABNT PARA PECA FILTRANTE. UNIDADE DE FORNECIMENTO: UNIDADE | MULTILASER | 300 | Unid. | R\$ 2,10 | R\$ 630,00 |



PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO NORTE/MA



| | | | | | | |
|--------------|--|--------|-----|-------|-----------|------------------|
| 38 | MASCARA CIRURGICA DESCARTAVEL, CONFECCIONADA EM MATERIAL TECIDO NAO TECIDO (TNT), COM PELO MENOS UMA CAMADA INTERNA E EXTERNA E, OBRIGATORIAMENTE, UM ELEMENTO FILTRANTE: COM EFICIÊNCIA DE FILTRAGEM DE PARTÍCULAS (FPF) 98% E EFICIÊNCIA DE FILTRAGEM BACTERIOLÓGICA (BFE) 95%; COM CLIP NASAL EMBUTIDO QUE PERMITA AJUSTE ADEQUADO AO CONTORNO DO ROSTO. CAIXA COM 50. | OLIMED | 300 | CX | R\$ 9,32 | R\$ 2.796,00 |
| 39 | ANTIGENO, DETERMINAÇÃO: TESTE RAPIDO PARA DETECCAO QUALITATIVA DE ANTIGENOS DO CORONAVÍRUS (SARS-COV-2), TECNICA: IMUNOCROMATOGRAFICO EM AMOSTRAS HUMANAS DE NASOFARINGE, NOME: ANTIGENOS VIRUS SARS- COV-2, APRESENTAÇÃO: KIT COMPLETO, FORMA FORNECIMENTO: TESTE | WAMA | 750 | Unid; | R\$ 13,51 | R\$ 10.132,50 |
| VALOR TOTAL: | | | | | | R\$ 73.082,50 |

Sucupira do Norte, 02 de dezembro de 2021.

João Rocha dos Santos
Secretário Interino de Saúde
Secretário Municipal de Administração e Finanças

**JOAO ROCHA DOS
SANTOS:00254289
347**

Assinado de forma digital por
JOAO ROCHA DOS
SANTOS:00254289347
Dados: 2021.12.02 10:39:50
-03'00'



PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO NORTE/MA



PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 01.2308.015/2021
PREGÃO ELETRÔNICO N.º 015/2021 – SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS
TIPO: MENOR PREÇO/ ITEM
DATA: 16/09/2021
ABERTURA: 14:00 HORAS



CONTRATO N.º 01.14102021.13.015/2021 QUE ENTRE SI CELEBRAM A PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO NORTE E A EMPRESA R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA, PARA O FIM QUE ESPECIFICA.

A PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO NORTE - MA, com sede à Rua Hilderico Rufino Guimarães, 111, – Centro, CEP 65.860-000, SUCUPIRA DO NORTE - MA, adiante denominada CONTRATANTE, inscrita no Cadastro Nacional de Pessoa Jurídica – CNPJ sob o n.º 06.896.534/0001-24, através da Secretaria Municipal de Saúde, neste ato representado pelo Sr. Francisco das Chagas Rego Coelho Junior, Secretário Municipal, brasileiro, solteiro, residente e domiciliado neste Município, doravante denominada simplesmente de CONTRATANTE, e do outro lado a empresa : **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA**, CNPJ n.º **37.995.908/0001-92**, com sede à RUA NEUSA ASSUNCAO, Nº 741, BAIRRO PARQUE ALVORADA, TIMOM/MA - CEP: 65.633-130. neste ato representa pelo Sr. **Gilliard de Araujo Silva** portador do CPF: 664.588.703-53, RG nº 1.921.650, doravante denominada simplesmente de CONTRATADA, tendo em vista o que consta no Processo Administrativo nº 01.2308.015/2021, e proposta apresentada, conforme ATA DE REGISTRO DE PREÇOS Nº 022/2021, que passam a integrar este Instrumento, independente de transcrição, na parte em que com este não conflitar, resolvem de comum acordo, celebrar o presente **CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 01.14102021.13.015/2021**, regido pela Lei n.º 8.666, de 21 de junho de 1993, mediante as cláusulas e condições seguintes:

CLÁUSULA PRIMEIRA – DO OBJETO

Constitui objeto deste Contrato o futuro e eventual o fornecimento de medicamentos e epl's para enfrentamento do Covid-19 para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde, de acordo com a planilha vencedora em conformidade com o Edital de PREGÃO ELETRÔNICO n.º 015/2021 e Ata de Registro de Preços nº 022/2021, que, com seus anexos integram este Instrumento, independente de transcrição, para todos os fins e efeitos legais. O presente Contrato está consubstanciando no procedimento licitatório realizado na forma da Lei n.º 8.666/93.

CLÁUSULA SEGUNDA – DO VALOR TOTAL

O valor do presente contrato é de R\$ 73.082,50 (Setenta e três mil e oitenta e dois reais e cinquenta centavos) a ser pago, em até 30 dias, após a entrega dos produtos pela CONTRATADA



**PREFEITURA MUNICIPAL DE
SUCUPIRA DO NORTE/MA**



acompanhada da Nota Fiscal e aprova o do Setor competente da CONTRATANTE, conforme planilha abaixo descrita, extraída da proposta de preços vencedora do certame:

| item | descri o | marcas | quant | unidade | v. unit | v.total |
|------|--|-----------------|-------|---------|-----------|--------------|
| 1 | Azitromicina 600 mg suspensão | pharlab | 500 | unid; | r\$ 6,89 | r\$ 3.445,00 |
| 2 | Azitromicina 500mg comprimido | geolab | 700 | unid; | r\$ 1,55 | r\$ 1.085,00 |
| 4 | Diplrona 500 mg comprimido | prati donaduzzi | 500 | unid; | r\$ 0,21 | r\$ 105,00 |
| 9 | Paracetamol 500 mg comprimido | prati donaduzzi | 500 | unid; | r\$ 0,15 | r\$ 75,00 |
| 11 | Vitamina c gotas | airela | 1000 | unid; | r\$ 1,47 | r\$ 1.470,00 |
| 21 | Acetilcisteina xarope | geolab | 100 | unid; | r\$ 9,00 | r\$ 900,00 |
| 23 | Vitamina d gotas | nova química | 1000 | unid; | r\$ 6,76 | r\$ 6.760,00 |
| 26 | Alcool etilico líquido hidratado 70% inpm - com aço antisséptica, com 70% de álcool etilico, com elimina o de 99,9% das bactérias, com frasco de 1000ml. | jailes machado | 1000 | unid; | r\$ 6,55 | r\$ 6.550,00 |
| 28 | Luva procedimentos - luva seguranca medico-hospitalar, modelo: procedimento (nao cirurgica-nao esterilizada), material: latex, caixa com 100 unidades- tamanho p | glomed | 300 |   | r\$ 33,11 | r\$ 9.933,00 |
| 29 | Luva procedimentos - luva seguranca medico-hospitalar, modelo: procedimento (nao cirurgica-nao esterilizada), material: latex, caixa com 100 unidades- tamanho m | glomed | 300 |   | r\$ 33,11 | r\$ 9.933,00 |
| 30 | Luva procedimentos - luva seguranca medico-hospitalar, modelo: procedimento (nao cirurgica-nao esterilizada), material: latex, caixa com 100 unidades- tamanho g | glomed | 300 |   | r\$ 33,11 | r\$ 9.933,00 |



PREFEITURA MUNICIPAL DE
SUCUPIRA DO NORTE/MA



| | | | | | | |
|----|---|--------------|-----|-------|-----------|--------------|
| 31 | Vestuário proteção, material 100% polietileno, tamanho p, m, g, xg, componentes macacão com capuz e fechamento com zíper, tipo uso proteção individual, características adicionais elástico no punho e tornozelo, cor branca | carbografite | 125 | unid; | r\$ 39,85 | r\$ 4.981,25 |
| 32 | Óculos proteção, material armação plástico incolor, tipo proteção lateral/frontal, material proteção plástico incolor, tipo lente plana, cor lente preta, cor lente externa verde ton. 6, aplicação solda oxi-acetileno e proteção em geral, características adicionais com ventilação através de furos na armação, tipo fixação cinta elástica, material lente policarbonato, tipo cristal temperado, revestimento interno borracha, tamanho padrão, cor armação preta | valeplast | 125 | unid; | r\$ 4,30 | r\$ 537,50 |
| 33 | Protetor facial, material policarbonato, cor transparente, características adicionais tipo viseira, c/ visor fixo, tipo fixação carneria regulável | medibem | 125 | unid; | r\$ 11,89 | r\$ 1.486,25 |
| 34 | Avental hospitalar, material* trit, gramatura cerca de 30 g/cm2, cor* com cor, componente tiras para fixação, característica adicional manga longa, punho elástico | protdesc | 125 | unid; | r\$ 4,45 | r\$ 556,25 |



**PREFEITURA MUNICIPAL DE
SUCUPIRA DO NORTE/MA**



| | | | | | | |
|----|---|------------|-----|-------|-----------|--------------|
| 36 | touca hospitalar, material* não tecido 100% polipropileno, modelo com elásticoem toda volta, cor* sem cor, gramatura* cerca de 60 g/m2, tamanho* único, tipouso* descartável, característica adicional 01 hipoaergênica, atóxica, inodora, unisex | protdesc | 125 | | r\$ 14,19 | r\$ 1.773,75 |
| 37 | Mascara tipo respirador pff2, mascara n95, semi facial, filtrante, formato em concha, com valvula de exalacao, resistente a fluídos. fixacao: tiras ajustaveis e grampo de ajuste nasal; absorcao que filtra microorganismos, particulas e 95% de aerossols de ate 0,3 micra, indicada para protecao das vias respiratorias do profissional de saude contra doencas transmitidas por aerossols. o produto deve atender as normas tecnicas da abnt para peca filtrante. unidade de fornecimento: unidade | multilaser | 300 | unid. | r\$ 2,10 | r\$ 630,00 |



**PREFEITURA MUNICIPAL DE
SUCUPIRA DO NORTE/MA**



| | | | | | | |
|-------------|---|--------|-----|-------|-----------|---------------|
| 38 | Mascara cirurgica descartavel, confeccionada em material tecido nao tecido (tnt), com pelo menos uma camada interna e externa e, obrigatoriamente, um elemento filtrante; com eficiencia de filtragem de particulas (efp) 98% e eficiencia de filtragem bacteriologica (bfe) 95%; com clip nasal embutido que permita ajuste adequado ao contorno do rosto. caixa com 50. | ollmed | 300 | cx | r\$ 9,32 | r\$ 2.796,00 |
| 39 | Antigeno, determinacao: teste rapido para deteccao qualittativa de antigenos do coronavirus (sars-cov-2), tecnica: imunocromatografico em amostras humanas de nasofaringe, nome: antigenos virus sars- cov-2, apresentacao: kdt completo, forma fornecimento: teste | warna | 750 | unid; | r\$ 13,51 | r\$ 10.132,50 |
| Valor Total | | | | | | R\$ 73.082,50 |

PARAGRAFO PRIMEIRO: O preço aqui contratado não sofrerá reajuste e inclui todas as despesas com impostos, transporte, seguros, taxas ou outros tributos eventualmente incidentes sobre os materiais.

CLÁUSULA TERCEIRA – DAS OBRIGA OES DA CONTRATADA

Para a execu o deste contrato, entre outras, constituem obriga oes da CONTRATADA:

- a) Entregar os materiais, Diretamente no Almoxarifado da Secretaria Municipal de Saúde o no Hospital Municipal, localizados na sede do Município de SUCUPIRA DO NORTE/MA, de acordo com a solicita o de fornecimento feito pela Secretaria Municipal de Educa o, sob pena de rescisão de contrato;
- b) Manter, durante toda a execu o do Contrato, em compatibilidade com as obriga oes



PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO NORTE/MA



assumidas, todas as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação;

- c) Providenciar a imediata correção das deficiências e/ou irregularidades apontadas pela CONTRATANTE;
- d) Arcar com eventuais prejuízos causados à CONTRATANTE e/ou a terceiros, provocados por ineficiência ou irregularidade cometida na execução do Contrato;
- e) Obedecer os prazos de entrega, recebimento e substituição, conforme o Edital e Termo de Referência;
- f) Assumir total responsabilidade por qualquer dano pessoal ou material que seus funcionários venham a causar ao patrimônio da CONTRATANTE ou a terceiros quando da execução do Contrato;
- g) Substituir eventuais produtos que estejam com validade vencida e/ou que não estejam em conformidade com o termo de referência e proposta de preços, com as mesmas especificações;
- h) Comunicar à Administração, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) horas que antecede a data da entrega, os motivos que impossibilitem o cumprimento do prazo previsto, com a devida comprovação;
- i) Não transferir a terceiros, por qualquer forma, nem mesmo parcialmente, as obrigações assumidas, nem subcontratar qualquer das prestações a que está obrigada, exceto nas condições autorizadas no Termo de Referência ou no Termo de Contrato;
- j) Responsabilizar-se pelas despesas dos tributos, encargos trabalhistas, previdenciários, fiscais, comerciais, taxas, fretes, seguros, deslocamento de pessoal, prestação de garantia e quaisquer outras que incidam ou venham a incidir na execução do Contrato.

CLÁUSULA QUARTA – DAS OBRIGAÇÕES DA CONTRATANTE

Para garantir o fiel cumprimento do objeto deste Contrato, a CONTRATANTE se compromete a:

- a) Prestar as informações e os esclarecimentos que venham a ser solicitadas pela CONTRATADA;
- b) Receber os produtos adjudicados, nos termos, prazos, quantidade, qualidade e condições estabelecidas no Edital;
- c) Rejeitar, no todo ou em parte, os produtos que a CONTRATADA entregar fora das especificações do Edital;
- d) Comunicar à CONTRATADA após apresentação da Nota Fiscal, o aceite do servidor responsável pelo recebimento dos produtos adquiridos;



PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO NORTE/MA



e) Fiscalizar a execução do Contrato, aplicando as sanções cabíveis, quando for o caso;
f) Efetuar o pagamento da CONTRATADA no prazo determinado no Edital e em seus anexos, inclusive, no Contrato;

g) Notificar, por escrito à CONTRATADA, ocorrência de eventuais imperfeições no curso de execução do objeto, fixando prazo para a sua correção.

CLÁUSULA QUINTA – DO PRAZO DE VIGÊNCIA DO CONTRATO

A CONTRATADA se obriga a se dispor a iniciar a execução do contrato, a partir da assinatura deste juntamente com a ordem de fornecimento até o necessário atendimento total do material cotado limitando-se o fornecimento até o dia 31 de dezembro do ano de 2021, consoante dispõe o art. 57 da Lei n. 8.666/93.

CLÁUSULA SEXTA – CONDIÇÕES DE PAGAMENTO

O pagamento mensal será feito em favor da empresa em até 30 (trinta) dias após o fornecimento por meio de depósito em conta corrente, através de Ordem Bancária após a apresentação da Nota Fiscal/Fatura, em que deverão ser discriminados os números das respectivas aquisições.

Os pagamentos serão efetuados pela Secretaria Municipal de Saúde através de dotações de recursos, conforme suas solicitações e entrega dos materiais.

CLÁUSULA SÉTIMA - DA CLASSIFICAÇÃO ORÇAMENTÁRIA E EMPENHO

As despesas decorrentes deste Contrato correrão à conta de recursos do município da seguinte dotação orçamentária:

Código da Ficha: 294
Órgão: 02 Poder Executivo
Unidade: 10 FUNDO MUNICIPAL DE SAÚDE-FMS
DOTAÇÃO: 10.122.0007.2045.0000
3.3.90.30.00- Material de Consumo.

CLÁUSULA OITAVA - DAS PENALIDADES

O atraso injustificado na prestação dos serviços ou entrega dos materiais sujeitará a CONTRATADA à aplicação das seguintes multas de mora:

- a) 0,33% (trinta e três centésimos por cento) ao dia, incidente sobre o valor da parcela do objeto em atraso, desde o segundo até o trigésimo dia;
- b) 0,66% (sessenta e seis centésimos por cento) ao dia, incidente sobre o valor da parcela em atraso, a partir do trigésimo primeiro dia, não podendo ultrapassar 20% (vinte por cento) do valor do Contrato.



PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO NORTE/MA



PARÁGRAFO PRIMEIRO - Além das multas aludidas no item anterior, a CONTRATANTE poderá aplicar as seguintes sanções à CONTRATADA, garantida a prévia e ampla defesa, nas hipóteses de inexecução total ou parcial do Contrato:

- a) advertência escrita;
- b) multa de 10% (dez por cento) sobre o valor total do Contrato;
- c) impedimento para participar de licitação e assinar contratos com o Município de SUCUPIRA DO NORTE pelo prazo de até 02 (dois) anos;
- d) declaração de inidoneidade para participar de licitação e assinar contratos com a Administração Pública, pelo prazo previsto na alínea anterior ou até que a CONTRATADA cumpra as condições de reabilitação;

PARÁGRAFO SEGUNDO - As sanções previstas nas alíneas "a", "c" e "d" poderão ser aplicadas conjuntamente com a prevista na alínea "b".

PARÁGRAFO TERCEIRO - Caberá ao Fiscal do Contrato, designado pela CONTRATANTE propor a aplicação das penalidades previstas, mediante relatório circunstanciado, apresentando provas que justifiquem a proposição.

PARÁGRAFO QUARTO - A CONTRATADA estará sujeita à aplicação de sanções administrativas, dentre outras hipóteses legais, quando:

- a) prestar os serviços ou entregar os materiais em desconformidade com o especificado e aceito;
- b) não substituir, no prazo estipulado, o material recusado pela CONTRATANTE;
- c) descumprir os prazos e condições previstas neste Contrato.

PARÁGRAFO QUINTO - As multas deverão ser recolhidas no prazo de 15 (quinze) dias consecutivos contados da data da notificação, em conta bancária a ser informada pela CONTRATANTE.

PARÁGRAFO SEXTO - O valor da multa poderá ser descontado dos pagamentos ou cobrado diretamente da CONTRATADA, amigável ou judicialmente.

PARÁGRAFO SÉTIMO - A licitante que ensejar o retardamento da execução do certame, não mantiver a proposta, falhar ou fraudar na execução do Contrato, comportar-se de modo inidôneo, fizer declaração falsa ou cometer fraude fiscal, garantido o direito prévio da citação e da ampla defesa, ficará impedido de licitar e contratar com a Administração, pelo prazo de até 05 (cinco) anos, enquanto perdurarem os motivos determinantes da punição e até que seja promovida a reabilitação perante a própria autoridade que aplicou a penalidade.





PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO NORTE/MA



CLÁUSULA NONA – DA RESCISÃO

A inexecu o, total ou parcial, deste Contrato ensejará a sua rescisão com as consequências contratuais e as previstas em Lei ou regulamento.

PARÁGRAFO PRIMEIRO - Constituem motivos para rescisão de pleno direito do presente Contrato, as hipóteses elencadas no art. 78 da Lei 8.666/93 e ocorrerá nos termos do art. 79, do mesmo diploma legal.

PARÁGRAFO SEGUNDO - A rescisão do presente Contrato poderá ser determinada por ato unilateral e escrito da CONTRATANTE, nos casos enumerados nos incisos I a XII e XVII do art. 78 da Lei n.  8.666/93, devendo ser procedida de autoriza o escrita e fundamentada da autoridade superior.

PARÁGRAFO TERCEIRO - Este Contrato poderá ser rescindido por convenço das partes, sem qualquer san o ou penalidade, reduzido a termo no processo de licita o, desde que haja conveniência para a CONTRATANTE.

PARÁGRAFO QUARTO – Fica ainda assegurado   CONTRATANTE, o direito   rescisão unilateral deste Contrato independentemente de aviso extrajudicial ou interpela o judicial, nos seguintes casos:

- a) Para atender o interesse e conveniência administrativa, mediante comunica o   Contratada com antecedência mínima de 30 (trinta) dias, desde que seja efetuado o pagamento do produto efetivamente entregue até a data da rescisão;
- b) descumprimento de qualquer determina o da CONTRATANTE, feita em base contratual;
- c) transferência do objeto deste Contrato a terceiros, no todo ou em parte, sem autoriza o prévia e expressa da CONTRATANTE;
- d) desatendimento das determina es regulares de representantes que forem designados pela CONTRATANTE para acompanhar, na qualidade de fiscal, a entrega do objeto;
- e) cometimento reiterado de falhas causadas na entrega do objeto.

PARÁGRAFO QUINTO: Em caso de rescisão Administrativa ficam reconhecidos os direitos da Administra o, prevista no art. 77 da Lei 8666/93, bem como na legisla o especial no que couber.

CLÁUSULA DÉCIMA – DOS ACRÉSCIMOS OU SUPRESSÕES

A CONTRATADA se obriga a aceitar nas mesmas condi es contratuais os acréscimos ou supressões que se fazem necessários, de até 25% (vinte e cinco por cento) do valor inicial atualizado do Contrato.

CLÁUSULA DÉCIMA PRIMEIRA – CONDI ES DE ENTREGA E RECEBIMENTO



PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO NORTE/MA



Os produtos deverão ser entregues diretamente no Almoxarifado da Secretaria Municipal de Saúde o no Hospital Municipal, localizados na sede do Município de SUCUPIRA DO NORTE/MA, conforme solicitações, acompanhada das respectivas notas fiscais.

Os pedidos dos produtos licitados serão feitos de forma gradativa, mensal ou quinzenal, podendo também ser semanal, conforme a necessidade da Secretaria.

O prazo de entrega dos Materiais será imediato, em até 10 (dez) dias após o recebimento da Ordem de Fornecimento/Nota de Pedido/Empenho.

Qualquer desconformidade em relação ao Edital será comunicada pela Comissão de Recebimento/Fiscal de Contrato, obrigando-se a empresa a substituir o produto ou a totalidade do produto no prazo máximo de 03 (tres) dias, sob pena de incidir nas penalidades por descumprimento total do contrato, ficando o custo do transporte por conta da empresa contratada.

No ato de entrega das mercadorias no almoxarifado próprio da Secretaria, de posse da Nota de Empenho/Ordem de Fornecimento, o recebedor fará o seu RECEBIMENTO PROVISÓRIO através da assinatura do canhoto de recebido da Nota Fiscal/Fatura, representando esse ato a conferência do produto entregue pela contratada, como a quantidade, valor unitário e o total dos mesmos.

Se, após o recebimento provisório, constatar-se que os produtos fornecidos estão em desacordo com a proposta, com defeito, fora da especificação ou incompletos, após a notificação por escrito à contratada serão interrompidos os prazos de recebimento e suspenso o pagamento, até que sanada a situação.

A aceitação é condição essencial para o RECEBIMENTO DEFINITIVO do material, que será realizado exclusivamente pelo recebedor, através da aposição, data e assinatura do carimbo de "Atesto" na Nota Fiscal/Fatura.

O recebimento provisório ou definitivo não exclui a responsabilidade civil pela solidez e segurança do serviço, nem ético-profissional pela perfeita entrega do objeto pactuado, dentro dos limites estabelecidos pela lei ou por este instrumento.

Os produtos deverão ser entregues nos locais citados acima, em horário comercial de segunda a sexta-feira, das 08:00 às 18:00 horas. Caso seja necessária a entrega fora do horário estipulado, a contratada deverá comunicar a Contratante/recebedor do horário e possibilidade de entrega em comum acordo.

Caso a data do recebimento coincida com dia em que não haja expediente na Secretaria solicitante, o mesmo se fará no primeiro dia útil imediatamente posterior.

A empresa fornecedora efetuará a qualquer tempo e sem ônus para o MUNICÍPIO DE SUCUPIRA DO NORTE/MA, independente de ser ou não o fabricante do produto, a substituição de toda unidade que apresentar imperfeições, defeito de fabricação, quaisquer irregularidade ou divergência com as especificações constantes neste Termo de Referência, ainda que constatados



PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO NORTE/MA



depois do recebimento e/ou pagamento.

CLAUSULA DÉCIMA SEGUNDA – ATUALIZA O FINANCEIRA, COMPENSA ES FINANCEIRAS E DESCONTOS

ATUALIZA O FINANCEIRA

No caso de eventual atraso de pagamento, e mediante pedido da CONTRATADA, o valor devido será atualizado financeiramente, desde a data a que o mesmo se referia até a data do efetivo pagamento, pelo  ndice de Preços ao Consumidor Amplo– IPCA, mediante aplica o da seguinte fórmula:

$AF = [(1 + IPCA/100) N/30 - 1] \times VP$, onde:

AF = atualiza o financeira;

IPCA = percentual atribuído ao  ndice de Preços ao Consumidor Amplo, com vigência a partir da data do adimplemento da etapa;

N = número de dias entre a data do adimplemento da etapa e a do efetivo pagamento;

VP = valor da etapa a ser paga, igual ao principal mais o reajuste.

COMPENSA ES FINANCEIRAS E DESCONTOS

No caso de eventual antecipaa o de pagamento, o valor devido poderá ser descontado financeiramente, desde a data a que o mesmo se referia até a data do efetivo pagamento, pelo  ndice de Preços ao Consumidor Amplo– IPCA, mediante aplica o da seguinte fórmula:

$AF = [(1 + IPCA/100) N/30 - 1] \times VP$, onde:

AF = atualiza o financeira;

IPCA = percentual atribuído ao  ndice de Preços ao Consumidor Amplo, com vigência a partir da data do adimplemento da etapa;

N = número de dias entre a data do adimplemento da etapa e a do efetivo pagamento;

VP = valor da etapa a ser paga, igual ao principal mais o reajuste.

CLÁUSULA DÉCIMA TERCEIRA - FISCAL DE CONTRATO

A CONTRATANTE designará um FISCAL DE CONTRATO ou EQUIPE DE FISCAIS, conforme o caso, o qual promoverá o acompanhamento do fornecimento dos produtos e a fiscaliza o do contrato, sob os aspectos qualitativos e quantitativos, anotando em registro próprio as falhas detectadas e comunicando   CONTRATADA as ocorrências de quaisquer fatos que, a seu critério, exijam medidas corretivas por parte da mesma, conforme Artigo 58, inciso III, c/c Artigo 67, às 1  e 2  da Lei 8.666/93.

Aplicam-se, subsidiariamente as disposi es constantes da SE O V da Lei n  8.666/93, que versa sobre inexecu o e rescisão dos contratos administrativos celebrados com a Administra o Pública.

Ficam ressalvadas as demais san es administrativas aplicáveis aos Contratos Administrativos, conforme disciplinam aos arts. 86, 87 e 88 da Lei n  8.666/93.



PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO NORTE/MA



CLÁUSULA DÉCIMA QUARTA - DA ALTERAÇÃO CONTRATUAL

Este contrato pode ser alterado nos casos previstos no art. 65 da Lei Federal nº 8.666, de 21/06/1993, desde que haja interesse da CONTRATANTE, com a apresentação das devidas justificativas.

CLÁUSULA DÉCIMA QUINTA - DA SUBCONTRACÇÃO, CESSÃO OU TRANSFERÊNCIA DOS DIREITOS E OBRIGAÇÕES CONTRATUAIS

A CONTRATADA não poderá subcontratar total ou parcialmente o objeto deste Contrato, bem como cedê-lo ou transferi-lo, no todo ou em parte, sob pena de imediata rescisão e aplicação das sanções administrativas cabíveis.

CLÁUSULA DÉCIMA SEXTA - DA HABILITAÇÃO

A CONTRATADA terá que manter durante a execução do Contrato, em compatibilidade com as obrigações por ela assumidas, as condições de habilitação e qualificação exigidas na licitação.

CLÁUSULA DÉCIMA SÉTIMA - DAS COMUNICAÇÕES

Qualquer comunicação entre as partes a respeito do presente Contrato, só produzirá efeitos legais se processada por escrito, mediante protocolo ou outro meio de registro, que comprove a sua efetivação, não sendo consideradas comunicações verbais.

CLÁUSULA DÉCIMA OITAVA – DA PUBLICAÇÃO

O extrato do presente Contrato será publicado pela CONTRATANTE na imprensa oficial, obedecendo ao disposto no art. 61, parágrafo único da Lei Federal nº 8.666/1993, sendo a publicação condição indispensável à sua eficácia.

CLÁUSULA DÉCIMA NOVA - DOS CASOS OMISSOS

Os casos omissos serão resolvidos à luz da Lei nº 8.666/93, Lei Federal nº 10.520/2012, Decretos Municipais nº 016 e 017/2021 de 29 de Abril de 2021 e dos princípios gerais de direito.

CLÁUSULA VIGÉSIMA – DA VINCULAÇÃO DO CONTRATO

O presente contrato vincula-se ao Processo do PREGÃO ELETRÔNICO Nº 015/2021 – SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇOS - SRP e à proposta vencedora, conforme exposto no inciso XI do artigo 55 da Lei 8.666/93.

CLÁUSULA VIGÉSIMA PRIMEIRA - DA RESPONSABILIDADE CIVIL

A CONTRATADA responderá por perdas e danos que vier a sofrer a CONTRATANTE, ou terceiros, razão de ação ou omissão, dolosa ou culposa, da CONTRATADA ou de seus prepostos, independentemente de outras combinações contratuais ou legais, a que estiver sujeita.



**PREFEITURA MUNICIPAL DE
SUCUPIRA DO NORTE/MA**



CLÁUSULA VIGÉSIMA SEGUNDA - DO FORO

Fica eleito o foro da Cidade de MIRADOR – MA, com renúncia expressa de qualquer outro, por mais privilegiado que seja, para dirimir quaisquer dúvidas ou litígios oriundos.

SUCUPIRA DO NORTE (MA), 14-de outubro de 2021.

Francisco das Chagas Rego Coelho Junior

Francisco das Chagas Rego Coelho Junior
Secretário Municipal De Saúde

CONTRATANTE

GILLIARD DE ARAUJO SILVA:66458870353

R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA

CNPJ Nº 37.995.908/0001-92

Representante: Gilliard de Araujo Silva, RG: 1.921.650, CPF: 664.588.703-53

CONTRATADO

TESTEMUNHAS:

CPF: *3640846*

CPF

054.580.773-83

PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO NORTE

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 01.14102021.13.015/2021.

EXTRATO DE CONTRATO. CONTRATO ADMINISTRATIVO DE FORNECIMENTO Nº 01.14102021.13.015/2021. PREGÃO ELETRÔNICO: Nº 015/2021. CONTRATANTE: Prefeitura Municipal de Sucupira Do Norte - MA, através da Secretaria Municipal de Saúde. OBJETO: Fornecimento de medicamentos e epl's para enfrentamento do Covid-19 para atender as necessidades da Secretaria Municipal de Saúde. DATA DA ASSINATURA: 14/10/2021. CONTRATADO: R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA, CNPJ Nº 37.995.908/0001-92. REPRESENTANTE: Gilliard de Azeujo Silva, CPF: 664.588.703-53. VALOR DO CONTRATO: R\$ 73.082,50 (Setenta e três mil e oitenta e dois reais e cinquenta centavos). VIGÊNCIA: 31/12/2021. BASE LEGAL: Decreto Federal nº 10.024/19, subsidiariamente a Lei Federal nº 8.666/93 e alterações. Francisco das Chagas Rego Coelho Junior - Secretária Municipal de Saúde.

Publicado por: **ALTON RODRIGUES LOPES**
Código identificador: aa782e784707acf18b7076115cb74604

PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO RIACHÃO

TERMO DE CANCELAMENTO DE ADJUDICAÇÃO E HOMOLOGAÇÃO DE ITEM DA LICITAÇÃO PREGÃO ELETRÔNICO 002/2021/CPL

TERMO DE CANCELAMENTO DE ADJUDICAÇÃO E HOMOLOGAÇÃO DE ITEM DA LICITAÇÃO PREGÃO ELETRÔNICO 002/2021/CPL - SISTEMA DE REGISTRO DE PREÇO - PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 0324.314/2021/CPL. Considerando o artigo 43, inciso VI da Lei Federal nº 8.666/93 e suas alterações posteriores, considerando o contido nos autos do processo, CANCELO A ADJUDICAÇÃO E HOMOLOGAÇÃO do item 07 (Tablets; Sugestão de modelo: TABLE SAMSUNG ALAXY A8; Memória RAM: Mínimo de 1GB (um gigabyte); Tablets; Tamanho mínimo de 07 (sete) polegadas; Armazenamento: Capacidade mínima de 16 GB (dezesseis gigabytes) de armazenamento interno.- Conectividade: Wi-Fi padrão IEEE 802.11 b/g/n, Integrado (interno) ao equipamento; Sistema de GPS integrado (interno) Funcionalidades: Permitir a mudança da orientação da tela e o bloqueio - Sistema Operacional: Android versão 5 ou superior), vencido no valor de 427,45 (quatrocentos e vinte e sete reais e quarenta e cinco centavos) pela empresa JOSÉ G. F. CUNHA COMERCIO E SERVIÇOS - EIRELI, inscrita no CNPJ sob o nº 07.199.275/0001-45. Sucupira do Riachão - MA, 07 de outubro de 2021. Walterlins Rodrigues de Azevedo, Prefeito Municipal.

Publicado por: **ISABEL DE SOUSA SILVA**
Código identificador: 159ef9b6f00ed53bb0a66d4e83a20b9

1º TERMO DE REALINHAMENTO FORNECIMENTO DE COMBUSTÍVEL PARA SUPRIR AS NECESSIDADES DAS SECRETARIAS MUNICIPAIS

1º termo de realinhamento

A PREFEITURA MUNICIPAL DE SUCUPIRA DO RIACHÃO - MA - inscrita no CNPJ nº 01.612.338/0001-67, com endereço na Rua São José, nº479, Centro, CEP: 65.668-000 - Sucupira do Riachão/MA, neste ato represento pelo Prefeito Municipal, Sr. Walterlins Rodrigues de Azevedo, inscrito no CPF nº * 856.942.903-72, e a empresa **SÃO BENEDITO COMBUSTÍVEIS LTDA**, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ nº CNPJ: 10.609.051/0001-79, End. Rua Grande, 1310 - Centro - Sucupira do Riachão -MA, neste ato representada por seu sócio, Frederik Ribeiro Fernandes, CPF: 805.412.753-72, pactuam nos termos da legislação vigente o Termo de Realinhamento de Preços, conforme cláusulas a seguir:

CLÁUSULA PRIMEIRA - DO OBJETO

1.1. O presente Termo tem como objeto o realinhamento de preços para o FORNECIMENTO DE COMBUSTÍVEL PARA SUPRIR AS NECESSIDADES DAS SECRETARIAS MUNICIPAIS, conforme requerido pela empresa **SÃO BENEDITO COMBUSTÍVEIS LTDA**.

CLÁUSULA SEGUNDA - Do Realinhamento

2.1 Para restabelecer o equilíbrio econômico-financeiro dos contratos vinculados a ata de registro de preços Nº 001/2021, fica alterado os itens 01 e 02 realinhado o preço conforme tabela a seguir:

| ITEM | DESCRIÇÃO DOS MATERIAIS | UNIDADE | PREÇO ORIGINAL APRESENTADO (R\$) | PREÇO ORIGINAL REALINHADO (R\$) |
|------|--|---------|----------------------------------|---------------------------------|
| 1 | Óleo Diesel Automotivo, de acordo com a Legislação Vigente para o Combustível Diesel, tipo APT 1000 e Potência 17 CV/7000. | Litro | R\$ 4,80 | R\$ 4,80 |
| 2 | Óleo Diesel 500, Utilização Automotiva de acordo com a Legislação Vigente de APT nº 02 de 10/2021. | Litro | R\$ 4,80 | R\$ 5,30 |

CLÁUSULA TERCEIRA - DO FUNDAMENTO LEGAL

3.1 O presente Termo de Realinhamento de Preços encontra-se amparo legal no artigo 65, inciso II, "d", da Lei nº 8.666/93 e contrato em suas Cláusulas 10.1 e 14.1.5.

CLÁUSULA QUARTA - DA RATIFICAÇÃO DAS CLÁUSULAS

4.1 Permanecem em pleno vigor todas as cláusulas e condições ajustadas nos contratos nº Nº 0251.241.01/2021 (GABINETE DO PREFEITO), Nº 0251.241.02/2021 (SECRETARIA MUNICIPAL DE ADMINISTRAÇÃO), Nº 0251.241.03/2021 (SECRETARIA MUNICIPAL DE INFRAESTRUTURA), Nº 0251.241.04/2021 (SECRETARIA MUNICIPAL DE EDUCAÇÃO), Nº 0251.241.05/2021 (SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE), Nº 0251.241.06/2021 (SECRETARIA MUNICIPAL DE ASSISTÊNCIA SOCIAL), Nº 0251.241.07/2021 (SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE), Nº 0251.241.08/2021 (SECRETARIA MUNICIPAL DE INFRAESTRUTURA), assinada entre as partes, com a modificação ora ajustada, ficando este Termo de Realinhamento de preço como parte integrante da Ata original para todos os efeitos de direito.

CLÁUSULA QUINTA - DA JUSTIFICATIVA

5.1 Justifica o presente realinhamento de preços o pedido encaminhado pela Empresa **SÃO BENEDITO COMBUSTÍVEIS LTDA** CNPJ: 10.609.051/0001-79, em 28 de setembro de 2021, acompanhado de demonstrativos da alta dos valores significativo dos itens citados na tabela acima. Ademais, comprova-se de fato, que o preço solicitado se encontra dentro do valor praticado no mercado. Percebemos então que a alta causou desequilíbrio no valor acertado inicialmente gerando a necessidade de restabelecer o equilíbrio





Hospitalar

Equipamento Hospitalar; Terapia Respiratória; CPAP; BIPAP; Máscaras; Material Ortopédico, Descartáveis; Fisioterapia e outros produtos para saúde.



Atestamos, para os devidos fins de direito, que a empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA, com sede na Rua Nossa Assunção, N° 741, Bairro: Parque Alvorada, CEP 65.633-130, Timon - Ma, inscrita no CNPJ nº 37.995.908/0001-92, forneceu medicamentos em geral

Atestamos ainda que os compromissos assumidos pela empresa foram cumpridos satisfatoriamente, nada constando em nossos arquivos que o desabone comercial ou tecnicamente.

| ITEM | DESCRIÇÃO | UNID. | QUANT. | VALOR |
|------|-------------------------------------|---------|--------|---------|
| 1 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 4.000 | PARMAC |
| 2 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 4.000 | REPOLAR |
| 3 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 200 | REPOLAR |
| 4 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 170 | REPOLAR |
| 5 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 1.000 | REPOLAR |
| 6 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 7 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 1.000 | REPOLAR |
| 8 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 9 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 200 | REPOLAR |
| 10 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 200 | REPOLAR |
| 11 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 12 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 13 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 14 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 15 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 16 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 17 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 18 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 19 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 20 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 21 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 22 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 23 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 24 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 25 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 26 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 27 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 28 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 29 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 30 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 31 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 32 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 33 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 34 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 35 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 36 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 37 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 38 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 39 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 40 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 41 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 42 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 43 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 44 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 45 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 46 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 47 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 48 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 49 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 50 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 51 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 52 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 53 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 54 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 55 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 56 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 57 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 58 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 59 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 60 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 61 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 62 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 63 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 64 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 65 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 66 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 67 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 68 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 69 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 70 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 71 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 72 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 73 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 74 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 75 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 76 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 77 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 78 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 79 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 80 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 81 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 82 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 83 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 84 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 85 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 86 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 87 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 88 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 89 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 90 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 91 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 92 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 93 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 94 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 95 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 96 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 97 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 98 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 99 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |
| 100 | Amoxicilina 500mg/875mg/125mg/500mg | Amoxila | 2.000 | REPOLAR |

Rua Coelho de Resende, 412, Centro Sul, CEP: 64001-370 CNPJ: 10.985.550/0001-60, Tel: (86)3221-5125/99775120, Teresina - PI, licitacao@ichospitalar.com.br

Handwritten signature.

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 13 de maio de 2022 10:23:25 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e Tutelares e Tufal/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.casas.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provedor nº 100/2030 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tpb.ju.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/187491305220641649339-1>

CARTÓRIO
Autenticação Digital Código: 187491305220641649339-1
Data: 13/05/2022 09:46:38
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMY40075-4TK1

Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Epitácio Pessoa - 1148
Bairro dos Estados, João Pessoa - PB
33: 3244-8484 - contato@azevedobastos.net.br
<https://azevedobastos.net.br>

Valter Azevêdo de M. Cavalcanti
TJPB



Hospitalar

Equipamento Hospitalar; Terapia Respiratória; CPAP; BIPAP; Máscaras; Material Ortopédico; Descartáveis; Fisioterapia e outros produtos para saúde.



| ITEM | DESCRIÇÃO | UNID | QUANT | PREÇO |
|------|------------------------|---------|-------|---------|
| 13 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 14 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 15 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 16 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 17 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 18 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 19 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 20 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 21 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 22 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 23 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 24 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 25 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 26 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 27 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 28 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 29 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 30 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 31 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 32 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 33 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 34 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 35 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 36 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 37 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 38 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 39 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 40 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 41 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 42 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 43 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 44 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 45 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 46 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 47 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 48 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 49 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 50 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 51 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 52 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 53 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 54 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 55 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 56 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 57 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 58 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 59 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 60 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 61 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 62 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 63 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 64 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 65 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 66 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 67 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 68 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 69 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 70 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 71 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 72 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 73 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 74 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 75 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 76 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 77 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 78 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 79 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 80 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 81 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 82 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 83 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 84 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 85 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 86 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 87 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 88 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 89 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 90 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 91 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 92 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 93 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 94 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 95 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 96 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 97 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 98 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 99 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |
| 100 | Equipamento Hospitalar | Arquivo | 10 | 1000,00 |

Rua Coelho de Resende, 412, Centro Sul, CEP: 64001-370 CNPJ: 10.985.550/0001-60, Tel: (86)3221-5125/99775120, Teresina - PI, licitacao@ichospitalar.com.br

Handwritten signature or mark.

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 13 de maio de 2022 10:23:25 GMT-03:00, CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutela/PB, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas, Provedor nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: https://selodigital.tjpb.jus.br ou Consulte o Documento em: https://azevedobastos.net.br/documentos/187401305220041649339



Autenticação Digital Código: 187401305220041649339-3
Data: 13/05/2022 09:48:34
Valor Total do Ato: R\$ 5,02
Selo Digital Tipo Normal C: AMY40076-B8E#



Cartório Azevêdo Bastos
Av. Presidente Getúlio Vargas - 5145
Bairro das Estrelas, João Pessoa - PB
Fone: 3344-2444 - port@azevedobastos.net.br
http://azevedobastos.net.br

Vilber Azevêdo de M. Cavalcanti
Tutor





Equipamento Hospitalar; Terapia Respiratória; CPAP; BIPAP; Máscaras; Material Ortopédico; Descartáveis; Fisioterapia e outros produtos para saúde.



| ITEM | DESCRIÇÃO | UNID. | QUANT. | MARCA |
|------|---------------------|-------|--------|-------|
| 104 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 105 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 106 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 107 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 108 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |

| ITEM | DESCRIÇÃO | UNID. | QUANT. | MARCA |
|------|---------------------|-------|--------|-------|
| 109 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 110 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 111 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 112 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 113 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 114 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 115 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 116 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 117 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 118 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 119 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 120 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 121 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 122 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 123 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 124 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 125 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 126 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 127 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 128 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 129 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 130 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 131 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 132 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 133 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 134 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 135 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 136 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 137 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 138 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 139 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 140 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 141 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 142 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 143 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 144 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |

| ITEM | DESCRIÇÃO | UNID. | QUANT. | MARCA |
|------|---------------------|-------|--------|-------|
| 145 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 146 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 147 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 148 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 149 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 150 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 151 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 152 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 153 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 154 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 155 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 156 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 157 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 158 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 159 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 160 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 161 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 162 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 163 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 164 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 165 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 166 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 167 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 168 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 169 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 170 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 171 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 172 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 173 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |
| 174 | Amplificador de som | Unid. | 1000 | FMG |

Rua Coelho de Resende, 412, Centro Sul, CEP: 64001-370 CNPJ: 10.985.550/0001-60, Tel. (86)3221-5125/99775120, Teresina - PI, licitacao@ichospitalar.com.br

Handwritten signature

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADAUTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 13 de maio de 2022 10:23:25 GMT-03:00. CNS: 06.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenad.org.br/ia-identificadora. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas - Provimento nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.tjpb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://azevedobastos.net.br/documento/187491305220041646336>

CARTÓRIO
 Autenticação Digital Código: 187491305220041646336-3
 Data: 13/05/2022 09:48:39
 Valor Total do Ato: R\$ 5,02
 Selo Digital Tipo Normal C: AMY40077-BI2Y;



Cartório Azevêdo Bastos
 Av. Presidente Estácio Pessoa - 1140
 Bairro das Estrelas, João Pessoa - PB
 (51) 3244-0404 - www.azevedobastos.net.br
<https://www.azevedobastos.net.br>

Walter Azevêdo de M. Cavalcanti
 Titular





Hospitalar

Equipamento Hospitalar; Terapia Respiratória; CPAP; BIPAP; Máscaras; Material Ortopédico; Descartáveis; Fisioterapia e outros produtos para saúde.



| Item | Descrição | Unidade | Quantidade | Valor Unitário | Valor Total |
|------|-----------------|---------|------------|----------------|-------------|
| 170 | Carimbo Digital | Comp | 10000 | 2,00 | 20000 |
| 171 | Carimbo Digital | Comp | 2000 | 2,00 | 4000 |
| 180 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 190 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 200 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 210 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 220 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 230 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 240 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 250 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 260 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 270 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 280 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 290 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 300 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 310 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 320 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 330 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 340 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 350 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 360 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 370 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 380 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 390 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 400 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 410 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 420 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 430 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 440 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 450 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 460 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 470 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 480 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 490 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 500 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 510 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 520 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 530 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 540 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 550 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 560 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 570 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 580 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 590 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 600 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 610 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 620 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 630 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 640 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 650 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 660 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 670 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 680 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 690 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 700 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 710 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 720 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 730 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 740 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 750 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 760 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 770 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 780 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 790 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 800 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 810 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 820 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 830 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 840 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 850 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 860 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 870 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 880 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 890 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 900 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 910 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 920 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 930 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 940 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 950 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 960 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 970 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 980 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 990 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |
| 1000 | Carimbo Digital | Comp | 1000 | 2,00 | 2000 |

Rua Coelho de Resende, 412, Centro Sul, CEP: 64001-370 CNPJ: 10.985.550/0001-60, Tel: (86)3221-5125/99775120, Teresina - PI, licitacao@ichospitalar.com.br

Handwritten signature or initials.

O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADALTO JOSÉ FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 13 de maio de 2022 10:23:25 GMT-03:00, CNS: 06.870.0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutela, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cnpj.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio da autenticação no Tabelionato de Notas. Proveniente nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

Confira os dados do ato em: https://eodigital.tpb.jus.br ou Consulte o Documento em: https://www.azvedobastos.net.br/documentos/187491305220041649333-4

CARTÓRIO Autenticação Digital Código: 187491305220041649333-4 Data: 13/05/2022 06:48:39 Valor Total do Ato: R\$ 5,02 Selo Digital Tipo Normal C: AMY40078-Z53B;



Cartório Azevêdo Bastos Av. Presidente Café Filho Passaro - 1146 Bairro dos Reis, João Pessoa - PB (83) 3244-8284 - cartorio@azvedobastos.net.br https://www.azvedobastos.net.br

Valter Azevêdo de M. Cavalcanti Tabelante





Equipamento Hospitalar; Terapia Respiratória; CPAP; BIPAP; Máscaras; Material Ortopédico; Descartáveis; Fisioterapia e outros produtos para saúde.



| Item | Descrição | Unid. | Quant. | Valor Unit. | Valor Total |
|------|---------------------------|-------|--------|-------------|-------------|
| 040 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 041 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 042 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 043 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 044 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 045 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 046 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 047 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 048 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 049 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 050 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 051 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 052 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 053 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 054 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 055 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 056 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 057 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 058 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 059 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 060 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 061 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 062 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 063 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 064 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 065 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 066 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 067 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 068 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 069 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 070 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 071 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 072 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 073 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 074 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 075 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 076 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 077 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 078 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 079 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 080 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 081 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 082 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 083 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 084 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 085 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 086 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 087 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 088 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 089 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 090 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 091 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 092 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 093 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 094 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 095 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 096 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 097 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 098 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 099 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |
| 100 | Panela elétrica 18 litros | Unid. | 1 | 1.000 | 1.000,00 |

Teresina - PI, 22 de Fevereiro de 2022.

Ivo César Lopes Leite Mendes
Ivo César Lopes Leite Mendes
 Sócio Administrador
 ICLL MENDES EIRELI
 CNPJ: 10.985.550/0001-60

PODER JUDICIÁRIO TERNÓ
 Conselho de Ternó - AM
 12/04/2022 15:57:20, Ato: 13 17 2, Valor: R\$ 5,02
 CEDAR LOPES LEITE MENDES, Rec. Firma: R\$ 0,15
 Semelhança, Total R\$ 5,49 Encl: R\$ 5,14 FERC
 R\$ 0,15 FADEP R\$ 0,20 FEIMP R\$ 0,20 Consultar
 em <http://sicoj1.trf3.jus.br>

[Assinatura]
 Estreleite Substituto

Rua Coelho de Resende, 412, Centro Sul, CEP: 64001-370 CNPJ: 10.985.550/0001-60, Tel: (86)3221-5125/99775120, Teresina - PI, licitacao@fchospitalar.com.br

GILLIARD DE ARAUJO SILVA;
 66458870353

Assinatura digital do usuário
 GILLIARD DE ARAUJO SILVA
 CPF: 030.110.110-00
 CNPJ: 03.011.011/0001-00
 Endereço: Rua Coelho de Resende, 412, Centro Sul, Teresina - PI, CEP: 64001-370
 Telefone: (86) 3221-5125

Confira os dados do ato em: <https://selodigital.spb.jus.br> ou Consulte o Documento em: <https://arquivos.bastos.net.br/documento/167491305220041649339>



CARTÓRIO
 Autenticação Digital Código: 187491305220041649339-5
 Data: 13/05/2022 09:49:39
 Valor Total do Ato: R\$ 5,02
 Selo Digital Tipo Normal C: ANY40079-B9WF



Cartório Azevêdo Bastos
 Av. Presidente Getúlio Passos - 1145
 Bairro Vila Estrela, João Pessoa - PB
 (83) 3344-5484 - cartorio@azevedobastos.net.br
<http://www.azevedobastos.net.br>

Valor Adicional de M. Cartório
 Valor



O presente documento digital foi conferido com o original e assinado digitalmente por ADALTO JOSE FERNANDES RIBEIRO, em sexta-feira, 13 de maio de 2022 10:23:25 GMT-03:00, CNS: 08.870-0 - Cartório Azevêdo Bastos - 1º Ofício de Registro Civil das Pessoas Naturais e de Interdições e Tutelas, nos termos da medida provisória N. 2.200-2 de 24 de agosto de 2001. Sua autenticidade deverá ser confirmada no endereço eletrônico www.cenar.org.br/autenticidade. O presente documento digital pode ser convertido em papel por meio de autenticação no Tabelionato de Notas. Provisória nº 100/2020 CNJ - artigo 22.

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

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

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



DECLARAÇÃO DE SERVIÇO DE AUTENTICAÇÃO DIGITAL

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

DECLARO ainda que, para garantir transparência e segurança jurídica de todos os atos oriundos da atividade Notarial e Registral no Estado da Paraíba, foi instituído pela Lei nº 10.132, de 06 de novembro de 2013, a aplicação obrigatória de um Selo Digital de Fiscalização Extrajudicial em todos os atos de notas e registro, composto de um código único (por exemplo: Selo Digital: ABC12345-X1X2) e dessa forma, cada autenticação processada pela nossa Serventia pode ser verificada e confirmada tantas vezes quanto for necessário através do site do Tribunal de Justiça do Estado da Paraíba, endereço <https://corregedoria.tjpb.jus.br/selo-digital/>.

A autenticação digital do documento faz prova de que, na data e hora em que ela foi realizada, a empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA tinha posse de um documento com as mesmas características que foram reproduzidas na cópia autenticada, sendo da empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA a responsabilidade, única e exclusiva, pela idoneidade do documento apresentado a este Cartório.

Nesse sentido, declaro que a R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA assumiu, nos termos do artigo 8º, §1º, do Decreto nº 10.278/2020, que regulamentou o artigo 3º, inciso X, da Lei Federal nº 13.874/2019 e o artigo 2º-A da Lei Federal 12.682/2012, a responsabilidade pelo processo de digitalização dos documentos físicos, garantindo perante este Cartório e terceiros, a sua autoria e integridade.

De acordo com o disposto no artigo 2º-A, §7º, da Lei Federal nº 12.682/2012, o documento em anexo, identificado individualmente em cada Código de Autenticação Digital ou na referida sequência, poderá ser reproduzido em papel ou em qualquer outro meio físico.

Esta DECLARAÇÃO foi emitida em 17/05/2022 09:37:20 (hora local) através do sistema de autenticação digital do Cartório Azevedo Bastos, de acordo com o Art. 1º, 10º e seus §§ 1º e 2º da MP 2200/2001, como também, o documento eletrônico autenticado contendo o Certificado Digital do titular do Cartório Azevedo Bastos, poderá ser solicitado diretamente a empresa R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTO LTDA ou ao Cartório pelo endereço de e-mail autentica@azevedobastos.not.br Para informações mais detalhadas deste ato, acesse o site <https://autdigital.azevedobastos.not.br> e informe o Código de Autenticação Digital

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

Código de Autenticação Digital: 187491305220041649339-1 a 187491305220041649339-5

Legislações Vigentes: Lei Federal nº 8.935/94, Lei Federal nº 10.406/2002, Medida Provisória nº 2200/2001, Lei Federal nº 13.105/2015, Lei Estadual nº 8.721/2008, Lei Estadual nº 10.132/2013, Provimento CGJ N.º 003/2014 e Provimento CNJ N.º 100/2020.

O referido é verdade, dou fé.

CHAVE DIGITAL

D0005b1d734d94f057f2d69fe6bc05bcd434f3c8754ee2e6d8230d476e5e0c793046c59297e7b344ccab0082b715392d61770b6c559205ee7ca7e1b5ft26e318c1dccbfd25defad0c880995a842b0d4



Presidência da República
Casa Civil
Medida Provisória nº 2.200-2,
de 24 de agosto de 2001.



Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA

CNPJ

37.995.908/0001-92

Nome Fantasia

DISTRIBUIDORA R7

Endereço na Internet**SAC****Endereço Completo**

RUA NEUSA ASSUNÇÃO 741 - PARQUE ALVORADA CEP: 65.633-130

Cidade/UF

TIMON/MA

Responsável Técnico

RHILDER BORGES REIS

Responsável Legal

GILLIARD DE ARAÚJO SILVA



Dados do Cadastro

Cadastro Nº

1.25716-7

Data do Cadastro

17/06/2021

Situação

Ativa

Nº do Processo[25351.600759/2021-71](#)**Cadastro**

1 - Medicamento

Atividades / Classes**Armazenar**

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

Transportar

- Medicamento

[Voltar](#)

Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

Razão Social

R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA

CNPJ

37.995.908/0001-92

Nome Fantasia

DISTRIBUIDORA R7

Endereço na Internet**SAC****Endereço Completo**

RUA NEUSA ASSUNÇÃO 741 - PARQUE ALVORADA CEP: 65.633-130

Cidade/UF

TIMON/MA

Responsável Técnico

RHILDER BORGES REIS

Responsável Legal

GILLIARD DE ARAÚJO SILVA



Dados do Cadastro

Cadastro N°

1.25721-6

Data do Cadastro

17/06/2021

Situação

Ativa

N° do Processo25351.600844/2021-39**Cadastro**1 - Medicamento **Especial****Atividades / Classes****Armazenar**

- Medicamento

Distribuir

- Medicamento

Expedir

- Medicamento

Transportar

- Medicamento



Consultas / Funcionamento de Empresa Nacional / Resultado / Detalhamento

Dados da Empresa Nacional

| | |
|--|--|
| Razão Social R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA | CNPJ 37.995.908/0001-92 |
| Nome Fantasia DISTRIBUIDORA R7 | |
| Endereço na Internet | SAC |
| Endereço Completo RUA NEUSA ASSUNÇÃO 741 - PARQUE ALVORADA CEP: 65.633-130 | Cidade/UF TIMON/MA |
| Responsável Técnico RHILDER BORGES REIS | Responsável Legal GILLIARD DE ARAÚJO SILVA |

Dados do Cadastro

| | | |
|---|---|---|
| Cadastro Nº 8.22575-1 (H82299L90L96) | Data do Cadastro 24/06/2021 | Situação <input type="button" value="Ativa"/> |
| Nº do Processo 25351.600974/2021-71 | Cadastro 8 - Produtos para Saúde (Correlatos) | |

Atividades / Classes

Armazenar

- Correlatos

Distribuir

- Correlatos

Expedir

- Correlatos

Transportar

- Correlatos

IBB COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO EIRELI / 28.441.758/0001-07
25351.790704/2021-43 / 4040837
7170 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0307619222

BIONULI DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 35.937.997/0001-95
25351.819796/2021-43 / 3100857
732 - AFE - ALTERAÇÃO - SANANTES DOMISSANITÁRIOS - RAZÃO SOCIAL / 0229995228

COMERCIAL LAVORSÁ LTDA - ME / 02.484.348/0001-27
25351.572127/2014-44 / 1120834
7198 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - ENDEREÇO MATRIZ / 0307407225

Vieira Torres e Zimiani Ltda ME / 04.298.769/0001-70
25351.372695/2009-44 / 0608343
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 0345354221

IMPLANTARE CIRÚRGICO COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 04.029.888/0001-05
25351.206394/2020-45 / 8138143
886 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 0229416225

VELLOZIA PRODUTOS HOSPITALARES EIRELI / 28.818.361/0001-51
25351.624047/2021-47 / 1264949
7151 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - RAZÃO SOCIAL / 0307748223

TRANSTECH TRANSPORTES E LOGÍSTICA S.A. / 03.277.663/0001-40
25351.136772/2019-48 / 3085628
732 - AFE - ALTERAÇÃO - SANANTES DOMISSANITÁRIOS - RAZÃO SOCIAL / 0320182213

EXPRESSO SÃO MIGUEL S/A / 00.428.907/0001-98
25044.036147/2010-53 / 8079488
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 0320179222

NORTE SUL MEDICAMENTOS / 40.133.906/0001-07
25351.906741/2021-55 / 8216777
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 0307738221

QUALITY COMERCIAL DE PRODUTOS MEDICOS HOSPITALARES LTDA / 13.784.485/0001-01
25351.323838/2012-60 / 8086456
828 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 0320217221

SILOE INDUSTRIA LTDA / 00.247.206/0001-80
25351.258144/2008-60 / 3037982
732 - AFE - ALTERAÇÃO - SANANTES DOMISSANITÁRIOS - RAZÃO SOCIAL / 0229428223

DROGARIA MULTIFARMACIA SAO SIVAO LTDA / 14.074.430/0001-62
25351.342781/2015-60 / 7261562
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 0245348227

BR EKLDS TRANSPORTES LTDA EPP / 17.329.084/0001-34
25351.592765/2017-01 / 1179200
7120 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - TRANSPORTADORA - ENDEREÇO MATRIZ / 0405113224

Juvenisse Brasil Comercial Ltda / 00.328.123/0001-01
25351.265115/2016-64 / 2088232
7170 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0320201228

Redeemed comercial medical / 67.955.914/0001-87
25351.016171/2021-48 / 4299893
887 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0405110222

R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 37.998.908/0001-92
25351.600758/2021-71 / 1257187
7152 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 0405002222

FARMACIA POPULAR DO CEARÁ COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 35.284.062/0001-63
25351.607806/2020-73 / 7781763
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 0052628221

DROGARIA SÃO PAULO SA / 81.612.110/0011-20
25491.625478/2012-73 / 0880980
7112 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0067268226

C P MAXPOLINA PRODUTOS FARMACÉUTICOS EIRELI - ME / 25.204.007/0001-58
25351.423045/2016-75 / 7484899
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 0245390225

Algoos Medicamentos e Correlatos Hospitalares do Nordeste LTDA / 38.345.097/0001-47
25351.574189/2020-75 / 8215664
886 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 0320247228

80TECH LOGÍSTICA LTDA EPP / 21.382.843/0001-04
25351.347226/2015-26 / 2080423
7170 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0258283220
25351.347336/2019-76 / 3980423
7170 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0258304227

ACERDAN BARROSO JUNIOR EIRELI / 31.094.501/0001-69
25351.164874/2021-78 / 8130091
716 - AFE - ALTERAÇÃO - SANANTES DOMISSANITÁRIOS - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0405248221

C M IMPORTS IMPORTADORA E COMÉRCIO LTDA / 05.918.350/0001-44
25351.950870/2022-76 / 4042834
7170 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0273064228

NORTE SUL MEDICAMENTOS / 40.133.906/0001-07
25351.986778/2021-83 / 1250179
7351 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - RAZÃO SOCIAL / 0307499227

VYTRA DIAGNÓSTICOS S.A. / 00.904.718/0012-09
25351.994243/2018-85 / 8165261
820 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 030912218

RSVIED Comércio de Produtos Medicos e Hospitalar Eireli / 33.587.747/0001-47
25351.471958/2019-85 / 8186991
847 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0258293225

Fujfilm do Brasil Ltda / 60.397.874/0009-03
25351.024809/2021-87 / 8238867
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0258314221

TRANSFARMA SERVIÇOS DE ENTREGAS RÁPIDAS EIRELI / 14.723.271/0001-80
25351.638537/2015-89 / 2083801
751 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - ENDEREÇO MATRIZ / 0307538222
25351.659357/2013-89 / 2083801
724 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - RAZÃO SOCIAL / 0307499225

DROGARIAS PACHOIS S.A. / 35.458.250/0012-10
25351.149099/2015-89 / 7368262
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 0245358224

AUDIONEX MEDICAL EIRELI / 30.985.388/0001-88
25351.067688/2019-90 / 8178857
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 0405128223

BRUPHARMA COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 11.709.825/0001-04
25351.140711/2013-90 / 0909479
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 0067217229

AUDIONEX MEDICAL EIRELI / 30.985.388/0001-88
25351.067688/2019-90 / 8178857
886 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 0405150229

ZERO GRAU LOGÍSTICA LTDA / 04.012.744/0001-87
25351.328061/2009-91 / 8053876
886 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 0320412229

S & S DISTRIBUIDORA E IMPORTADORA DE MEDICAMENTOS LTDA ME / 18.308.719/0001-12
25351.859991/2014-91 / 1151952
7162 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - IMPORTADORA - ENDEREÇO MATRIZ / 0320376222

COSTA E LIMA LTDA / 16.908.320/0001-84
25351.531452/2014-91 / 7283701
70552 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 0099585226

SP MEDICAL COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA / 57.044.493/0001-71
25351.572917/2021-95 / 8224968
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0307542220
25351.572917/2021-95 / 8224968
887 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0307541223

ALTA SERRANA COMERCIAL LTDA / 21.450.917/0001-48
25351.223717/2019-87 / 3088360
716 - AFE - ALTERAÇÃO - SANANTES DOMISSANITÁRIOS - ENDEREÇO MATRIZ / 0243592221

TRANSFARMA SERVIÇOS DE ENTREGAS RÁPIDAS EIRELI / 14.723.271/0001-80
25351.537221/2015-99 / 8127203
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 0307511227
25351.537221/2015-99 / 8127203
886 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 0307510221

TORRENT DO BRASIL LTDA / 31.078.528/0001-32
25991.000977/78 / 3052525
7162 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - IMPORTADORA - ENDEREÇO MATRIZ / 0229427227

DMACI MATERIAL CIRÚRGICO LTDA / 96.251.109/0001-94
2525.003407/91 / 3918685
7135 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - ENDEREÇO MATRIZ / 0367448223

OPTALMOLOGICA LTDA / 35.952.734/0001-89
29000.023854/97-48 / 1033538
887 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 0243633222

DMACI MATERIAL CIRÚRGICO LTDA / 96.251.109/0001-94
25000.020944/98-10 / 1036520
886 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 0307552225

PARFUM INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA / 30.742.548/0001-78
25991.012258/77 / 2002301
724 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - RAZÃO SOCIAL / 0307644227

RESOLUÇÃO-RF Nº 401, DE 9 DE FEVEREIRO DE 2022

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 144, alínea ao art. 203, I, §1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, resolve:

Art. 1º Indefinir o pedido de Autorização de Funcionamento para as Empresas constantes no anexo desta Resolução.

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

DANIEL MARCOS FERREIRA DOURADO



Não apresentação de documento vigente, com dados atualizados, emitido pela autoridade sanitária local competente, que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 13 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

RACIUM COMERCIO E REPRESENTAÇÕES EIRELI / 15.161.870/0001-87
25351.428523/2024-32 / 1109221
7152 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 032020221
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente, não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 13 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.
25351.427677/2014-39 / 8307691
867 - AFÉ - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 032020224
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
O documento apresentado, emitido pela autoridade sanitária local competente, não atesta o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pleiteadas, conforme disposto no artigo 13 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

FARIAS & BARROS LTDA / 35.550.806/0001-71
25351.736052/2019-60 / 7699713
7110 - AFÉ - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 006721321
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
A declaração do Anexo I da RDC nº 275/2019 apresentada não contém as assinaturas dos representantes, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019. A responsável pela assinatura nos documentos não está cadastrada em sistema como Responsável Legal e Técnica da empresa.

DROGARIA FATORETO LTDA ME / 18.968.945/0001-56
25351.627821/2013-63 / 7038126
7111 - AFÉ - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 006724126
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019 ou outro documento vigente emitido pela Vigilância Sanitária local que ateste a capacidade do estabelecimento, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019, art. 3º da RDC nº 25/2011 e Lei nº 5.991/1973.

REMEDIOS COMERCIAL LTDA ME / 14.505.515/0001-00
25351.768888/2014-69 / 8114765
867 - AFÉ - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 024861329
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Pedido em desacordo com a RDC nº 221/2006. Não há previsão de ampliação de atividade para AFÉ de venenos de produtos para saúde. A empresa deve solicitar o cancelamento da autorização vigente juntamente com o pedido de nova autorização para a atividade requerida.

Drogaria Lacerda Ltda Me / 29.312.353/0001-09
25351.473334/2018-87 / 7602081
7111 - AFÉ - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 006725123
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
Não apresentação da declaração assinada do Anexo I da RDC nº 275/2019 ou outro documento vigente emitido pela Vigilância Sanitária local que ateste a capacidade do estabelecimento, contrariando o art. 11 da RDC nº 275/2019, art. 3º da RDC nº 25/2011 e Lei nº 5.991/1973.

RESOLUÇÃO-RE Nº 408, DE 9 DE FEVEREIRO DE 2022

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 144, alínea a do art. 203, I, §1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, resolve:
Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes no anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344, de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

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

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

BIOTECH LOGÍSTICA LTDA / 21.382.943/0002-87
25351.033461/2022-23 / 1269231
704 - AFÉ - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 025829228

Beleza Botica vet medicamentos veterinários ltda / 38.530.889/0001-49
25351.028674/2022-33 / 1269244
705 - AFÉ - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 023023028

DROGARIAS ULTRA POPULAR LTDA / 09.492.847/0016-39
25351.030846/2022-39 / 1269279
704 - AFÉ - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 024841522

ENDOSOLUTIONS IMPORTACAO E COMERCIO DE MEDICAMENTOS, INSTRUMENTOS E MATERIAIS CIRURGICOS LTDA / 14.703.810/0001-45
25351.033482/2022-49 / 1269289
704 - AFÉ - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 025827328

UNIMED DE SOROCABA COOPERATIVA DE TRABALHO MEDICO / 45.399.961/0013-82
25351.035791/2022-55 / 1269321
704 - AFÉ - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 027300623

KVO MED BRASIL LTDA / 42.919.090/0003-97
25351.038654/2022-80 / 1269394
704 - AFÉ - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 0804017221

LIMA & SENA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS DENTISTAS E MEDICOS HOSPITALARES LTDA / 40.619.828/0001-47
25351.035775/2022-61 / 1269349
704 - AFÉ - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 037294622

PN COMERCIO E SERVIÇOS / 31.173.778/0001-99
25351.030838/2022-82 / 1269391
704 - AFÉ - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 024834328

ALIANÇA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 26.730.875/0001-98
25351.033500/2022-92 / 1269318
704 - AFÉ - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 015842529

RESOLUÇÃO-RE Nº 404, DE 9 DE FEVEREIRO DE 2022

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 144, alínea a do art. 203, I, §1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, resolve:

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

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

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

NUTRIMAX HOSPITALAR LTDA / 26.337.571/0001-07
25351.147394/2017-05 / 1164215
7105 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 041941423

UTILÍSSIMO TRANSPORTES LTDA / 42.105.023/0005-94
25351.126285/2015-05 / 1136889
7014 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS - TRANSPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 024838226

EXPRESSO SÃO MIGUEL S/A / 00.428.307/0001-98
25351.113188/2012-10 / 1230998
7011 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS - TRANSPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - RAZÃO SOCIAL / 032057421

MEDICAMENTA HOSPITALAR LTDA / 31.378.288/0001-47
25351.948015/2011-11 / 1049887
7108 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 024839220

CIARD INDUSTRIA S.A. / 02.814.491/0008-83
25351.121106/2021-20 / 1251289
7117 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - INDÚSTRIA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 031482821
25351.121106/2021-20 / 1251289
7117 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - INDÚSTRIA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 023483229
25351.121106/2021-20 / 1251289
7117 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - INDÚSTRIA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 023483026

VITAL DISTRIBUIDORA EIRELI / 08.891.543/0001-73
25351.609797/2021-23 / 1257293
7105 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 040500326

TRANSARMA SERVIÇOS DE ENTREGAS RÁPIDAS EIRELI / 14.723.271/0001-80
25351.638554/2015-35 / 1147491
7013 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS - TRANSPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - RAZÃO SOCIAL / 030740223

25351.638554/2015-35 / 1147491
7069 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - ARMAZENADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE CLASSES / 030751029

BROGA ROCHA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 05.348.580/0002-07
25351.601135/2021-35 / 1257599
7105 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 040501326

TRANSARMA SERVIÇOS DE ENTREGAS RÁPIDAS EIRELI / 14.723.271/0001-80
25351.638554/2015-35 / 1147491
7014 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS - TRANSPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 890740127

R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 37.995.908/0001-82
25351.609844/2021-39 / 1257216
7105 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 040523226

BR ERLOO TRANSPORTES LTDA EPP / 27.129.084/0001-14
25351.602781/2017-93 / 1171101
7014 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS - TRANSPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 940511422

NORTE SUL MEDICAMENTOS / 40.133.904/0001-07
25351.988453/2021-53 / 1250189
7104 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - RAZÃO SOCIAL / 030758424

DMAG MATERIAL CIRURGICO LTDA / 90.251.109/0001-94
25351.014887/00-11 / 1208954
7108 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 030761224

TORRINT DO BRASIL LTDA / 33.078.528/0001-32
25991.004274/81 / 1201211
7096 - AFÉ - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - IMPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 022936821

RESOLUÇÃO-RE Nº 405, DE 9 DE FEVEREIRO DE 2022

O Coordenador de Autorização de Funcionamento de Empresas, no uso das atribuições que lhe confere o art. 144, alínea a do art. 203, I, §1º do Regulamento Interno aprovado pela Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 585, de 10 de dezembro de 2021, resolve:

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

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

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO



ANEXO

UNIMED NORDESTE PAULISTA - FEDERAÇÃO INTRAFEDERATIVA DAS COOPERATIVAS MÉDICAS / 01.558.455/0012-07
25351.062871/2021-06 / 1260981
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 3156471213

CONTINER DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES LTDA / ME-591.028/0001-85
25351.073407/2021-12 / 1260873
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 3175878211

BRISTOL-MYERS SQUIBB FARMACÉUTICA LTDA / 36.998.982/0001-22
25351.071502/2021-16 / 1260993
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 3176028211

FARMÁCIA PINHEIRO DE MANIPULAÇÃO LTDA / 41.810.721/0001-44
25351.041775/2021-19 / 1260925
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 3111875215

L R DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 41.194.714/0001-88
25351.769946/2021-29 / 1260734
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 3809573218

RPA TRANSPORTES E LOGÍSTICA LTDA EPP / 37.406.741/0001-70
25351.089094/2021-30 / 1260882
7170 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - TRANSPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 2517751218

CAVS FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA / 36.491.817/0001-57
25351.843329/2021-41 / 1260721
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 2957422218

BRAGA BRAGA DROGARIA E PERFUMARIA FARMACIA LTDA - ME / 21.305.549/0001-27
25351.041776/2021-63 / 1260889
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 3111878210

Posimed Distribuidora Farmacéutica LTDA / 40.451.670/0001-49
25351.071616/2021-86 / 1260981
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 3176159218

AE DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 41.815.718/0001-33
25351.051376/2021-70 / 1260884
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 3142897218

FF BARSÍ / 37.268.891/0001-71
25351.881235/2021-71 / 1260992
705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 3043760211

L.T. AMARAL COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES EIRELI / 25.290.348/0001-91
25351.040890/2021-76 / 1260795
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 3110072211

SUPERMERC COMÉRCIO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA / 11.106.099/0006-03
25351.089715/2021-87 / 1260920
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 31212712210

Orionmed Comércio de Produtos Médicos Hospitalares LTDA / 41.551.859/0001-78
25351.040923/2021-88 / 1260779
704 - AE - CONCESSÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 3120102218

RESOLUÇÃO RE Nº 3.230, DE 20 DE AGOSTO DE 2021

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

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

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

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

OMX HOSPITALAR EIRELI / 38.528.303/0001-00
25351.103554/2021-05 / 1261304
7108 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 3073958215

UNI HOSPITALAR LTDA / 07.484.373/0001-24
25351.557811/2014-11 / 1119819
7108 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 3158882212

FARMÁCIA BEM ATIVA LTDA / 02.289.508/0004-25
25351.358021/2020-14 / 1237913
7027 - AE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO - ENDEREÇO / 3177130215

TUC COMÉRCIO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME / 23.816.031/0002-00
25351.700107/2021-35 / 1259871
7208 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 3158687218

87 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 37.995.906/0001-02
25351.600644/2021-39 / 1257258
7108 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - RAZÃO SOCIAL / 3142792210

J S SERVIÇOS ESPECIALIZADOS PARA CONSTRUÇÃO CIVIL E COM ATAC DE INSTRUMENTOS E MAQ CIRURGICO, HOSPITALAR E DE LAR LTDA / 01.177.810/0001-05
25351.242569/2020-43 / 1237935

7105 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3126292216

RAIA DROGASIL S/A / 01.585.800/1832-98
25351.386283/2017-71 / 1167518

7108 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 3110036215

MUNDIAL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI / 97.528.178/0001-43
25351.769375/2021-71 / 1159587

7108 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3158011213

ED MED COMERCIAL LTDA / 31.831.575/0001-80
25351.402181/2019-74 / 1191347

7105 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3074033215

omaxista distribuidora de medicamentos e produtos hospitalares Ltda / 12.438.191/0001-95
25351.360823/2013-98 / 1234296

7108 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - ENDEREÇO / 3158708218

PAGO TRANSPORTES EIRELI EPP / 29.014.874/0001-45
25351.050024/2018-98 / 1174480

7254 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - TRANSPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3126362214

RESOLUÇÃO RE Nº 3.231, DE 20 DE AGOSTO DE 2021

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

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

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

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

TRAFETI LOGÍSTICA S/A / 89.906.579/0001-76
25351.478042/2014-59 / 1114021

7061 - AE - CANCELAMENTO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - TRANSPORTADORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL / 3850375216

6ALUPTUS PHARMA ARTE GALÊNICA LTDA - ME / 05.129.316/0001-00
25351.216298/2001-99 / 1381191

7063 - AE - CANCELAMENTO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 2673511213

RESOLUÇÃO RE Nº 3.232, DE 20 DE AGOSTO DE 2021

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

Art. 1º Indeferir o Pedido de Alteração de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacéuticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

F O LIMA COM EIRELI - EPP / 25.493.754/0001-61
25351.536146/2014-08 / 1141013

7105 - AE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA DO PRODUTO SUJEITO A CONTROLE ESPECIAL - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3058520217

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação de documento vigente, com dados atualizados, emitido pela autoridade sanitária local competente, que ateste o cumprimento dos requisitos técnicos para as atividades e classes pretendidas, conforme disposto no artigo 15 e artigo 18 da RDC nº 16/2014.

RESOLUÇÃO RE Nº 3.233, DE 20 DE AGOSTO DE 2021

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

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

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

DANIEL MARCOS PEREIRA DOURADO

ANEXO

BOIARDI LAZARI DROGARIA LTDA - EPP / 94.069.162/0001-83
25351.019654/2021-91 /

705 - AE - CONCESSÃO - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO / 3075254210

MOTIVO DO INDEFERIMENTO:

Não apresentação de declaração assinada do Anexo I da RDC 175/2018, contrariando o Art. 11 da RDC nº 175/2018 e Art. 3º da RDC nº 25/2011. Ademais, não apresentou Relatório de Inspeção emitido pela USA local.



ANEXO

FARMACIA ELSHADRY ERELI / 23.857.685/0001-92
25351.243298/2016-00 / 7460203
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3229545216

DIANA NASCIMENTO BARBOSA / 29.987.603/0001-61
25351.322433/2018-00 / 7580900
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3146014210

FARMACIA GOMES LTDA / 10.898.117/0001-30
25351.695067/2021-01 / 7820913
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3177980219

ACRPEL DISTRIBUIDORA PERNAMBUCO LTDA / 24.455.677/0001-81
25351.485594/2013-01 / 3070964
7427 - AFE/AE - ALTERAÇÃO - ENDEREÇO, POR ATO PÚBLICO / 3034815212

DROGARIA T.A.S LTDA - EPP / 07.360.790/0001-65
25351.063998/2014-01 / 7103154
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3144414218
25351.063998/2014-01 / 7103154
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3144444210

FARMACIA SAO BENEDITO LTDA / 13.394.671/0001-25
25351.589610/2014-02 / 7398429
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3177658212

DRG - DROGARIA POPULAR LTDA / 15.390.703/0001-40
25351.650394/2014-02 / 7321120
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3177660214

umed hospitalares ltda - me / 28.332.803/0001-37
25351.105853/2017-02 / 8148060
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3142713218

CR HOSPITALAR COMÉRCIO DE REPRESENTAÇÕES LTDA / 27.255.624/0001-06
25351.296158/2017-02 / 8155117
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3142940211

DROGARIA PALZARDI UNIPessoal LTDA / 10.558.137/0001-34
25351.646188/2013-02 / 7042004
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3180203217

rimediac importação exportação e comércio de produtos para saúde ltda me / 25.448.878/0001-30
25351.107481/2017-02 / 8148215
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3027169211

umed hospitalares ltda - me / 28.332.803/0001-37
25351.105853/2017-02 / 8148060
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3158607213

DROGARIA GADE FARMA LTDA / 13.018.856/0002-70
25351.390773/2021-04 / 7801305
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3129048215

FARMACIA FRANCO LTDA / 04.668.394/0001-50
25351.643770/2014-04 / 7317828
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3180234217

MEGA FARMA COMERCIAL FARMACÊUTICA ERELI / 31.401.817/0001-42
25351.090724/2018-04 / 7837302
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3214319212

ED MED COMERCIAL LTDA / 31.831.575/0001-80
25351.058162/2019-04 / 8178046
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3073998217

FARMACIA FRANCO LTDA / 04.668.394/0001-50
25351.643770/2014-04 / 7317828
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3180215211

FARMAC PRODUTOS HOSPITALARES E LABORATORIAS LTDA / 32.838.716/0001-88
25351.220400/2013-05 / 2008515
751 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - ENDEREÇO MATRIZ / 2870847218

Laboratórios Braun S.A. / 31.673.254/0018-80
25351.171358/2021-05 / 8219470
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3142685211

DROGARIA DROSAIU LTDA / 41.854.682/0001-87
25351.781395/2021-06 / 7829207
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3177698211

EMPREENHIMENTOS PAGUE MENOS S/A / 06.626.251/0730-63
25351.575415/2014-06 / 7318583
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3028742211

ACRPEL DISTRIBUIDORA PERNAMBUCO LTDA / 24.455.677/0001-81
25351.313501/2006-06 / 1218736
7427 - AFE/AE - ALTERAÇÃO - ENDEREÇO, POR ATO PÚBLICO / 3034803219

FARMACIA MELO E COUTINHO LTDA - ME / 19.851.187/0001-11
25351.187994/2014-06 / 7137749
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3134827213

RAIA DROGAS S/A / 61.585.865/1832-88
25351.386297/2017-06 / 8153521
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3109982218

IACULINE DA SILVA / 26.089.966/0001-30
25351.810709/2018-07 / 7588885
78152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3011211217

SOLUTION MED COMERCIO ATACADISTA DE MATERIAS CIRURGICAS LTDA / 31.981.026/0001-20

25351.877547/2020-07 / 8210376
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 3073958214

ED MED COMERCIAL LTDA / 31.831.575/0001-80
25351.402228/2019-08 / 4011823
7170 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 307834214

I F MEDICAMENTOS LTDA / 08.093.658/0001-05
25351.404294/2014-08 / 7230657
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3146022212

CENTRO GESTE COMÉRCIO E SERVIÇOS ERELI - ME / 02.683.235/0001-52
25351.112818/2017-09 / 166436
7427 - AFE/AE - ALTERAÇÃO - ENDEREÇO, POR ATO PÚBLICO / 3044285216

FARMACENTER ARAO LTDA / 42.090.775/0001-45
25351.689796/2021-10 / 7820899
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2957454214

LOGISTOCK LOGÍSTICA E SERVIÇOS LTDA / 03.224.265/0001-61
25351.320496/2004-10 / 1038179
7170 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3142594216

L.J.T. AMARAL COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES ERELI / 25.290.348/0001-91
25351.147519/2019-10 / 8182235
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3110064219

SCS FARMA PONTE LTDA / 03.831.302/0015-53
25351.803517/2010-10 / 0728684
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3214333211

implante-comercio de implantes cirurgicos ltda-me / 03.638.597/0001-91
25351.435029/2015-11 / 8124178
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3126099219
25351.435029/2015-11 / 8124178
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3126088217

WM INTERMEDIACAO COMERCIAL LTDA / 23.182.575/0001-99
25351.758245/2021-11 / 8228194
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3041548212

PHOSPODONT LTDA / 04.451.826/0003-37
25351.434698/2015-11 / 8128116
7427 - AFE/AE - ALTERAÇÃO - ENDEREÇO, POR ATO PÚBLICO / 3044824214

ACRPEL DISTRIBUIDORA PERNAMBUCO LTDA / 24.455.677/0001-81
25351.907961/2018-11 / 8168421
7427 - AFE/AE - ALTERAÇÃO - ENDEREÇO, POR ATO PÚBLICO / 3034814216

CLERHO JOSE CARDOSO LTDA / 00.297.473/0001-03
25351.306679/2013-11 / 0934137
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3129027212

CAL MED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS E REPRESENTAÇÃO LTDA / 05.106.015/0001-52
25351.689250/2014-11 / 1125481
7098 - AFE/AE - Recurso Administrativo - DEMAS EMPRESAS (exceto farmácia e drogaria) / 3042884217

WELMA FERES DA SILVA ERELI / 03.039.962/0001-42
25351.880993/2018-11 / 7049135
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3177982211

WM INTERMEDIACAO COMERCIAL LTDA / 23.182.575/0001-99
25351.758467/2021-11 / 4035501
7170 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3041588218

LEONICE MERCE BITTO SACONATTO LTDA ME / 96.414.941/0001-40
25351.218740/2002-11 / 0103555
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3168616214

I. C. F. da Silva - me / 05.563.936/0001-44
25351.305108/2019-11 / 7656708
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3177682212

Associação Afam de Assistência Farmacêutica / 11.846.956/0015-81
25351.009698/2012-11 / 0822172
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3144448216

EXPERT MEDICAL DISTRIBUIDORA PRODUTOS MEDICO HOSPITALAR LTDA / 38.432.042/0001-74
25351.758417/2021-11 / 8028982
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3110299216

DROGARIAS LADE LTDA / 28.525.846/0061-57
25351.541401/2017-12 / 7548817
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3129032218

IVETE BATTI - ME / 26.910.341/0001-88
25351.819386/2018-12 / 7626101
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3028031211

inflama produtos farmacêuticos e cosméticos s/a / 04.899.316/0094-17
25351.457481/2014-13 / 7258403
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2957480219

FARMACIA CRUZ LTDA / 25.856.255/0001-52
25351.086213/2010-11 / 7707834
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3177710214

DROGARIA ALAMEDA LTDA FILIAI 25 / 01.276.256/0024-85
25351.338086/2012-11 / 0857791
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3055707211



FARMACIA ZAAP LTDA / 30.089.022/0001-30
25351.227796/2019-13 / 7960439
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3174109218

FRANCISLARA FARMÁCIA LTDA EPP / 94.627.872/0001-07
25351.185367/2001-13 / 0199984
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3129040210

FARMACIA MANIPULARE LTDA / 41.194.864/0001-16
25351.573508/2001-14 / 7816721
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2638456216

MMV MEDICAL PRODUTO HOSPITALAR LTDA / 31.637.511/0001-42
25351.533867/2019-14 / 8188514
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 2225447217

LDU&TOK LOGÍSTICA E SERVIÇOS LTDA / 03.224.265/0001-61
25351.569428/2014-24 / 1119748
7152 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3142796215

DROGARIA DIAS SANTOS LTDA - ME / 06.155.261/0001-04
25351.141433/2015-14 / 7374089
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3129066213

H. M. FRANCA RODRIGUES FARMÁCIA - ME / 13.061.935/0001-20
25351.479017/2015-14 / 7410601
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3177978213

J. S. SERVIÇOS ESPECIALIZADOS PARA CONSTRUÇÃO CIVIL E COM. ATAC. DE INSTRUMENTOS E MAT. CIRÚRGIC. HOSPITALAR E DE LAB LTDA / 01.177.822/0001-05
25351.452794/2019-14 / 8398586
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3124321216

DROGARIA MIDFACIL LTDA / 31.881.390/0001-88
25351.281817/2020-14 / 7764971
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3129046219

Janin & Lima Transportes Ltda / 03.547.127/0001-13
25351.794430/2020-15 / 4023874
751 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - ENDEREÇO MATRIZ / 3043827112

DROGARIA ATIVA DA VIA RAULINE LTDA / 07.233.645/0002-07
25351.162342/2020-15 / 7758489
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3180132214

J. S. DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 00.386.000/0001-71
25351.215989/2009-15 / 1077384
7155 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA - ENDEREÇO MATRIZ / 3126085213

VLM COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 32.864.855/0001-57
25351.432619/2015-15 / 7688554
7130 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3159982218

PORTO EGÍPTIO - COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS PÉRFERIOS ODONTOLÓGICOS EIRELI / 35.298.245/0001-32
25351.310716/2020-15 / 8210908
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3041734214

CRAMMED COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE INSTRUMENTOS E PRODUTOS CIRÚRGICOS EIRELI / 31.089.949/0001-89
25351.019114/2021-15 / 8230166
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3073793215
25351.019114/2021-15 / 8230166
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3073742212

DROGATIVA COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 01.533.902/0006-12
25351.301289/2014-15 / 7194130
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3177688218

L. V. A. SOUZEIRA / 15.628.006/0001-19
25351.816256/2021-15 / 7777782
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3159789211

NELSON HILSI LOGÍSTICA E ARMAZENS GERAIS LTDA / 08.211.366/0001-07
25024.000744/2009-16 / 3043071
714 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - ENDEREÇO MATRIZ / 8078790217

FARMACIA DO TRABALHADOR DE ITAMBACURI LTDA / 26.650.057/0001-20
25351.133816/2017-16 / 7507709
7130 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3177684218

EMPREENHIMENTOS FAGUE MENOS S/A / 06.626.253/0016-26
25351.380708/2014-17 / 7233288
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3159925217

DROGARIA F. P. TAVARES / 14.568.723/0005-44
25351.953800/2021-17 / 7781741
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3129052213

J. T. AMARAL COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES EIRELI / 25.290.348/0001-81
25351.149682/2019-17 / 1188625
7155 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA - ENDEREÇO MATRIZ / 3109991217

DENTAL NORTE COMÉRCIO E SERVIÇOS EIRELI / 04.709.850/0001-14
25351.720063/2011-17 / 3049885
710 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - RAZÃO SOCIAL / 3158778211
25351.720063/2011-17 / 3049885
718 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - ENDEREÇO MATRIZ / 3158824211

Gerondo &Previtale Drogaria Ltda. / 37.559.636/0001-88
25351.730364/2010-14 / 7736994
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3144428218

FARMACIA SAO FRANCISCO LTDA EPP / 00.102.811/0001-20
25351.666278/2019-18 / 7943061
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 2408012211
25351.666278/2019-18 / 7943061
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3144448217

GARAN PHARMA INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA. / 37.830.527/0001-03
25351.389583/2010-18 / 4326867
724 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - RAZÃO SOCIAL / 3128577211
25351.389583/2010-18 / 4326867
751 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - ENDEREÇO MATRIZ / 3126248217

ALINDRA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI / 97.528.178/0001-41
25351.769427/2021-18 / 1259495
7152 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3158960214

WILDANIA FRANCO DE SOUSA CABRAL / 09.085.794/0001-08
25351.582361/2019-18 / 7642312
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3177684211

DROGARIA DELMA LTDA ME - / 38.308.910/0001-54
25351.121288/2014-18 / 7130311
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3144448212

FARMACIA DO TRABALHADOR DE NOVO ORIENTE LTDA / 20.267.089/0001-93
25351.582361/2014-18 / 7132101
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3129025218

Global Air Cargo LTDA / 00.945.958/0001-55
25351.803677/2016-18 / 2084945
751 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - ENDEREÇO MATRIZ / 3058388213

MABRA FARMACEUTICA LTDA / 09.545.589/0001-88
25351.145400/2009-18 / 1077947
7143 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - INDUSTRIA - RAZÃO SOCIAL / 3158881217

WILDANIA FRANCO DE SOUSA CABRAL / 09.085.794/0001-08
25351.582361/2019-18 / 7642312
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3160146214

DIAGMASTER 15 COMERCIAL DIAGNOSTICA LTDA ME / 22.562.437/0001-35
25351.662639/2015-16 / 8130107
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3027342211

4 IDEA IDM. INF. E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA. / 31.277.655/0001-35
25351.835025/2021-19 / 8229462
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3126486215

PEREIRA E MARINHO MEDICAMENTOS LTDA / 19.762.353/0001-57
25351.225444/2014-19 / 7164709
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3129060214
25351.225444/2014-19 / 7164709
7121 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3028462211

CENTRO DESTE COMÉRCIO E SERVIÇOS EIRELI - ME / 02.880.230/0001-90
25351.089252/2012-20 / 8093261
7427 - AFE - ALTERAÇÃO - ENDEREÇO, POR ATO PÚBLICO / 806371212

CLAUDY BERGER / 87.535.422/0001-50
25351.384445/2010-10 / 8065461
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 3073889218

RODOVITEX - TRANSPORTES E LOCAÇÃO DE VEÍCULOS LTDA / 08.408.736/0003-96
25351.596872/2019-20 / 3090138
714 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - ENDEREÇO MATRIZ / 3158951215

URWED CLARA COOPERATIVA DE TRABALHO MÉDICO / 05.533.726/0001-88
25351.663443/2015-20 / 1147705
7152 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3069905213

ED MED COMERCIAL LTDA / 31.883.575/0001-80
25351.402180/2019-20 / 3088257
718 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3073883211

ALEXANDRE JOSÉ DA SILVA / 31.067.866/0001-43
25351.499949/2020-21 / 7788351
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3214335214

IREBONE COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA. / 18.528.578/0001-37
25351.266872/2014-21 / 8104877
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3074045213

H W S LTDA / 37.361.792/0001-30
25351.431535/2020-21 / 8212060
819 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 3158720213

SILVA E MIRANDA LTDA / 13.993.925/0001-04
25351.467177/2011-21 / 0789413
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3021609210

ICI INDUSTRIA COMÉRCIO E SERVIÇO LTDA / 15.213.547/0001-42
25351.554434/2017-22 / 3077406
714 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - ENDEREÇO MATRIZ / 3128694217



UNO HOSPITALAR LTDA / 07.484.373/0001-24
25351.001400/2005-22 / 1062988
7155 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA - ENDEREÇO MATRIZ / 3158862116

ENDOCRAFET IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA / 30.441.423/0003-30
25351.808862/2021-22 / 8229107
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3041910217

LUPATINI E PINHEIRO DE MANIPULAÇÃO LTDA / 06.157.938/0001-73
25351.629460/2016-23 / 7619068
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3144426210

FARMACIA ARIAS E SILVA SOARES LTDA / 01.426.740/0001-07
25351.089919/2014-23 / 7122680
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 2957432211
25351.089919/2014-23 / 7122680
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2957432212

ONEH HOSPITALAR EIRELI / 38.328.303/0001-00
25351.109607/2021-24 / 1365240
7155 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA - ENDEREÇO MATRIZ / 3073870211

L. G. DE ALMEIDA ME / 03.863.495/0001-93
25351.521213/2014-25 / 7289965
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3158829213

EMPRESAMENTOS PAGUE MENOS S/A / 06.626.253/0305-73
25351.306637/2014-25 / 7233804
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3158876210

TLC COMÉRCIO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS - EIRELI - ME / 23.816.031/0001-00
25351.727316/2021-26 / 8227782
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3158826218

DROGARIAS RUA POPULAR BRASIL LTDA / 18.303.643/0001-70
25351.810018/2013-27 / 7007193
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 2957432214

CENTRO DESTE COMÉRCIO E SERVIÇOS EIRELI - ME / 02.683.295/0001-50
25351.380774/2017-28 / 3075011
3427 - AFE/AE - ALTERAÇÃO - ENDEREÇO, POR ATO PÙBLICO / 3062983210

MEDNOVA LIFE SCIENCES IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA / 22.256.726/0001-22
25351.805827/2016-29 / 8137244
886 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3142888213

J. NAURO DA SILVA EPP / 01.171.143/0003-80
25351.172711/2014-30 / 7134648
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3144442213

DROGARIA DAMIÃO LTDA / 41.801.111/0001-60
25351.089525/2014-31 / 7134659
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3158808211

JANA PAVANATTO RUBERT & CIA LTDA / 04.192.284/0001-10
25351.347464/2014-31 / 7210884
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3144422219

LUIZ ANTONIO FREITAS OLIVEIRO & CIA LTDA ME / 05.801.660/0001-95
25351.107503/2007-31 / 0487699
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3144430212

KINTUM PHARMACEUTICALS DO BRASIL COM. IMPORT. EXPORT. MEDIC. PROD. FARM. LTDA / 34.585.456/0001-20
25351.018999/2021-31 / 1262865
7152 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - DISTRIBUIDORA - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3073388218

Boselli Biotecnologia Ltda / 33.431.257/0001-71
25351.455929/2019-31 / 8193467
886 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3027204211

R. ROCHA BARROS LTDA / 41.045.345/0001-05
25351.232814/2017-32 / 7794698
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2957443210

EMPRESAMENTOS PAGUE MENOS S/A / 06.626.253/0254-99
25351.598034/2014-32 / 7318121
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3028692210

BIOMEN BRASA COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 21.994.536/0001-40
25351.673576/2015-32 / 1147806
7302 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - IMPORTADORA - ENDEREÇO MATRIZ / 3158883211

L. D. GRANGERO NETO / 84.438.337/0001-55
25351.638637/2019-32 / 7895529
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3129036211

EMPRESAMENTOS PAGUE MENOS S/A / 06.626.253/0888-99
25351.424565/2014-33 / 7242009
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3028676210

MUNDIAL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI / 97.528.178/0001-41
25351.769485/2021-33 / 8228675
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3058799219

R. E. PESSANHA DROGARIA E PERFUMARIA ME / 88.817.356/0001-59
25351.496162/2020-34 / 7726677
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3129054210

ACC REPORTS COMÉRCIO E DISTRIBUIÇÃO EIRELI / 12.240.790/0001-61
25351.288866/2020-35 / 8198734
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3158872218

DROGARIA SABRINA REGISTRO - ME / 06.368.808/0001-81
25351.042297/2018-35 / 7095553
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3177862215

D. T. MACÉDO E FONSECA LTDA / 30.228.949/0001-90
25351.022887/2003-36 / 021457
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3035682210

F & R DROGARIA LTDA ME / 33.162.806/0001-28
25351.950111/2013-36 / 7823181
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3112627218

DROGATIVA COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 01.553.802/0001-80
25351.236454/2016-37 / 7793481
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3177866213

DIVED S/A DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS / 92.665.611/0313-07
25351.362195/2013-37 / 0857148
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3177672218
25351.362195/2013-37 / 0857148
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3177706210

metal brasil laborfarmas ltda / 24.055.649/0001-78
25351.316731/2017-37 / 3074528
714 - AFE - ALTERAÇÃO - SAMANITES DOMICILIÁRIOS - ENDEREÇO MATRIZ / 3126531211

AMAZON QUÍMICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS LTDA / 08.617.366/0001-88
25351.566533/2018-38 / 3081874
714 - AFE - ALTERAÇÃO - SAMANITES DOMICILIÁRIOS - ENDEREÇO MATRIZ / 3142483217

rp droga ltda me / 27.443.142/0001-80
25351.353867/2013-39 / 6072419
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 8177704210

FARMACIA MELO E COUTINHO LTDA / 19.651.387/0001-00
25351.250568/2019-39 / 7651182
7112 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3254332214

FARMACIAS FREE LTDA / 86.775.290/0001-03
25351.791898/2021-39 / 7827034
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3150802218

SYMBIOTEC COMÉRCIO E IMPORTAÇÃO DE PRODUTOS HOSPITALARES EIRELI / 52.579.780/0001-43
25351.545381/2019-40 / 8188926
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3118838210

PRIMA SOLUÇÕES LOGÍSTICAS GRILLI / 30.040.128/0004-92
25351.800560/2021-41 / 8228987
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3041913216

DROGARIA ATACADO DOS MEDICAMENTOS LTDA / 35.457.950/0001-24
25351.575300/2018-41 / 7770401
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 5129029210

apd parts brasil industria e comercio de instrumental cirurgico ltda / 13.440.884/0001-47
25351.317606/2019-41 / 8182421
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3158889218
25351.317606/2019-41 / 8182421
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3158816215

DROGARIA LUPHARMA LTDA / 36.098.356/0001-88
25351.118082/2020-41 / 7720144
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3120068210

ELIZ FARMACIA LTDA ME / 06.013.900/0001-40
25351.511162/2013-42 / 7011564
7112 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3160812213

PODOPLUS COMÉRCIO PODOLOGIA E ESTÉTICA LTDA - EPP / 05.612.966/0001-03
25351.779955/2015-42 / 2064666
3056 - AFE/AE - Recurso Administrativo - DEMAS EMPRESAS (exceto farmácia e drogaria) / 3059168218

COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS BRAR LTDA / 88.212.113/0343-48
25351.514192/2014-44 / 7278073
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3177678217

Global Air Cargo LTDA / 00.945.958/0001-55
25351.151105/2014-44 / 8103520
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3058388217

IMPERARIA PRODUTOS FARMACÊUTICOS E COSMÉTICOS SA / 04.899.316/0618-66
25351.413871/2014-44 / 7231593
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3159795215

SILVA BARRARO COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA / 11.483.531/0001-07
25351.421807/2016-45 / 7247526
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 2957485218

DRUGSTORE SANTANA SAÚDE LTDA / 02.471.724/0001-48
25351.210489/2002-47 / 0100580
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3177664217

F. RIBEIRO & CIA LTDA / 36.734.588/0001-77
25351.727671/2018-47 / 3083078
714 - AFE - ALTERAÇÃO - SAMANITES DOMICILIÁRIOS - ENDEREÇO MATRIZ / 3126536213



REMVED - COMÉRCIO DE ARTIGOS ORÇÂNICOS LTDA / 27.938.961/0001-06
25351.031552/2018-48 / 8164645
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 3041550219

F. W. ARAÚJO PINTO ME / 34.716.580/0001-40
25351.481740/2014-45 / 7243754
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2957448210

DROGARIA WARESSA LTDA / 14.160.897/0023-00
25351.856378/2018-49 / 7628727
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3129036216
25351.894978/2018-49 / 7628727
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3078821218

origina distribuidora de medicamentos e produtos hospitalares ltda / 11.418.151/0000-95
25351.295113/2014-50 / 1302405
7155 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - ENDEREÇO MATRIZ / 3158708213

VERA LÚCIA NEVES CORRÊA / 23.334.490/0001-48
25351.513015/2019-50 / 7489471
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3129042216

FARMÁCIA GOYA MAIS LTDA / 33.306.534/0007-37
25351.399889/2013-50 / 0940383
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3214425217

F. RIBEIRO & CIA LTDA / 16.724.586/0001-77
25351.188959/2014-51 / 8093806
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3058473214

AZ MEDICAL DISTRIBUIDORA HOSPITALAR E FARMACÊUTICA LTDA / 40.060.288/0001-15
25351.589728/2021-51 / 8218260
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 3119044218

COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS BRAR LTDA / 88.212.113/0713-48
25351.812624/2018-61 / 8179731
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3142504214

MANGUEIRA FARMA LTDA / 35.502.015/0001-78
25351.135908/2020-51 / 7712591
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3015450212

ONEK HOSPITALAR EIRELI / 38.328.303/0001-00
25351.403652/2021-52 / 8218292
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3079830213

viga comercio de produtos farmaceuticos ltda / 14.698.314/0001-14
25351.969432/2016-53 / 7466941
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3177700217

BOWLED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS EIRELI / 33.081.833/0001-76
25351.278224/2016-53 / 8140225
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3110254212
25351.278224/2016-53 / 8140225
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 3110297213

Neurogine Case Importação e Comércio de Produtos Médicos e Hospitalares / 41.125.198/0001-17
25351.823940/2021-53 / 8229537
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3142681213

DROGARIA MENOR PREÇO LTDA / 03.400.646/0001-54
25351.681071/2014-55 / 7330624
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3114337211

L A CANIVE LTDA / 16.105.340/0001-79
25351.996210/2021-57 / 8225014
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 2534875214

MARTE INSTRUMENTOS ORÇÂNICOS LTDA / 30.452.774/0001-07
25351.531126/2014-58 / 8110473
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3111367215

ONEK HOSPITALAR EIRELI / 38.328.303/0001-00
25351.103827/2021-58 / 3101804
714 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - ENDEREÇO MATRIZ / 3079692218

LE BRISA AROMAS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA / 34.048.321/0001-48
25351.855284/2021-58 / 3100529
734 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - ENDEREÇO MATRIZ / 3158640210

DAMAN PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA / 37.899.527/0000-53
25351.389695/2020-61 / 8213567
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 3128523218
25351.389695/2020-61 / 8213567
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3126848213
25351.389695/2020-61 / 8213567
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3126860216

MIDLEVISION COMÉRCIO E REPRESENTAÇÃO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA / 05.343.029/0001-90
25351.888089/2015-61 / 2082623
7170 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3058627211

COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS BRAR LTDA / 88.212.113/0713-48
25351.354948/2018-61 / 7593207
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3172441218

ED MED COMERCIAL LTDA / 31.831.575/0001-80
25461.482174/2019-61 / 1191364
7151 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3074032215

DITAFMOLÓGICA LTDA / 35.992.734/0001-89
25748.040523/2007-61 / 9009890
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3108002210

RODOVITOP - TRANSPORTES E LOCAÇÃO DE VEÍCULOS LTDA / 08.408.736/0000-82
25351.596868/2019-61 / 8190076
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3158003210

LÓIA DO DENTISTA LTDA / 01.427.013/0001-40
25351.176347/2011-61 / 3047898
732 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - RAZÃO SOCIAL / 3094182210
25351.511536/2008-62 / 8045701
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 8058132211

WONS ROAD SERVICE LTDA - ME / 23.827.343/0001-30
25351.291359/2018-64 / 8365831
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 2668739217

REDE DOM DE PREÇO EIRELI / 10.426.474/0002-34
25351.134815/2013-65 / 0973956
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3180134216

COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS BRAR LTDA / 88.212.113/0700-34
25351.443033/2016-67 / 7484914
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3159813217

DROGARIA PREÇO JUSTO LTDA - ME / 05.078.487/0001-00
25351.006555/2004-67 / 0266271
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3079937218

DENTAL NORTE COMÉRCIO E SERVIÇOS EIRELI / 04.709.850/0001-14
25351.058304/2003-68 / 8018526
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 3158797218
25351.058304/2003-68 / 8018526
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3158992213

UNIO - IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE SOLUÇÕES INOVADORAS LTDA / 85.593.428/0001-58
25351.839095/2021-69 / 3106283
719 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3110243211

BIONED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS EIRELI / 33.081.833/0001-76
25351.278224/2016-53 / 8110254
7155 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - ENDEREÇO MATRIZ / 3110281210
25351.278224/2016-53 / 8110254
7151 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - RAZÃO SOCIAL / 3110212211

MEDNOVA LIFE SCIENCES IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA / 22.264.726/0001-22
25351.025808/2019-69 / 4007185
751 - AFE - ALTERAÇÃO - COSMÉTICOS, PERFUMES E PRODUTOS DE HIGIENE - ENDEREÇO MATRIZ / 3143699210

G. RAMOS DE OLIVEIRA LTDA / 29.276.759/0001-83
25351.176799/2018-70 / 7576644
70152 - AFE/AE - RECURSO ADMINISTRATIVO - FARMÁCIAS E DROGARIAS / 3015460216

EF DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / 32.995.308/0001-92
25421.800974/2021-71 / 8225791
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 3142708219
25351.600799/2021-71 / 1257587
7151 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - RAZÃO SOCIAL / 3142880210

UNION COMÉRCIO ATACADISTA DE MATERIAS ORÇÂNICOS LTDA / 28.013.652/0001-28
25351.167089/2018-71 / 8165805
829 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - RAZÃO SOCIAL / 3041588214

H. FERNANDES MARTINS LTDA / 03.968.790/0000-91
25461.001428/2003-71 / 0230296
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3180130218
25461.001428/2003-71 / 0230296
7110 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - RAZÃO SOCIAL / 3160073217

TECNO-DESIGN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA / 74.451.378/0001-48
25351.220980/2002-71 / 8017642
866 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - ENDEREÇO / 3129806218

FRONTMED EDUCAÇÃO CONTINUADA LTDA / 35.198.152/0001-54
25351.462940/2021-72 / 8228543
867 - AFE - ALTERAÇÃO - PRODUTOS PARA SAÚDE - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3126816212

DRISE GABRIEL MACHADO BARROS / 34.515.077/0001-18
25351.725833/2019-72 / 7699600
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3129042211

ALAFUMED PRODUTOS FARMACÊUTICOS SOCIEDADE UNIPESSOAL LTDA / 41.424.160/0001-45
25351.628504/2021-72 / 1257800
7152 - AFE - ALTERAÇÃO - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÉUTICOS - DISTRIBUIDORA - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 2360662215

MUNDIAL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EIRELI / 97.528.178/0000-41
25451.769248/2021-72 / 3106999
736 - AFE - ALTERAÇÃO - SANEANTES DOMISSANITÁRIOS - AMPLIAÇÃO OU REDUÇÃO DE ATIVIDADES / 3158879212

FARMÁCIA LUCINEI BUDINEIA LTDA / 31.847.588/0001-06
25351.077129/2020-73 / 7706825
7111 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - AMPLIAÇÃO DE ATIVIDADES / 3177892215

farmácia goya mais ltda / 10.306.134/0004-94
25351.233556/2012-78 / 0845748
7113 - AFE - ALTERAÇÃO - FARMÁCIAS E DROGARIAS - ENDEREÇO / 3129056216





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFALOTINA SÓDICA

| | | | | | |
|--|------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|----------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BLAU FARMACÊUTICA S.A. | CNPJ | 58.430.828/0001-60 | Autorização | 1.01.637-7 |
| Processo | 25351.323700/2013-98 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 12/08/2013 |
| Nome Comercial | CEFALOTINA SÓDICA | Registro | 116370100 | Vencimento do registro | 09/2027 |
| Princípio Ativo | CEFALOTINA SODICA | | | Medicamento de referência | KEFLIN NEUTRO |
| Classe Terapêutica | CEFALOSPORINAS | | | ATC | CEFALOSPORINAS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|---------------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL VD X 5 ML ATIVA | 1163701000015 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 24 meses |
| 2 | 1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL VD X 5 ML ATIVA | 1163701000023 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 24 meses |
| 3 | 1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS+ 100 AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA | 1163701000031 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 24 meses |
| 4 | 1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA | 1163701000041 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 24 meses |
| 5 | 1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP DIL VD X 5 ML ATIVA | 1163701000058 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 24 meses |
| 6 | 1000 MG PO INJ CT 1 FA VD TRANS ATIVA | 1163701000066 | PO INJETAVEL | 12/08/2013 | 24 meses |

| | | | | | |
|---|--|---------------|------------------------------------|------------|-------------|
| 7 | 1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA | 1163701000074 | PO INJETAVEL | 12/08/2013 | 24 meses |
| 8 | 1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS ATIVA | 1163701000082 | PO INJETAVEL | 12/08/2013 | 24 meses |
| 9 | 1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA | 1163701000090 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: RETEMIC

| | | | | | |
|--|---------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | APSEN FARMACEUTICA S/A | CNPJ | 62.462.015/0001-29 | Autorização | 1.00.118-8 |
| Processo | 25000.012951/9579 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 26/12/1995 |
| Nome Comercial | RETEMIC | Registro | 101180108 | Vencimento do registro | 12/2025 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE OXIBUTININA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIESPASMÓDICOS | | | ATC | ANTIESPASMÓDICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1011801080011 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/12/1995 | 24 meses |
| 2 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA | 1011801080021 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/12/1995 | 24 meses |
| 3 | 1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COL ATIVA | 1011801080038 | XAROPE | 26/12/1995 | 24 meses |
| 4 | 1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 240 ML + COL ATIVA | 1011801080046 | XAROPE | 26/12/1995 | 24 meses |
| 5 | 1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + COL ATIVA | 1011801080054 | XAROPE | 18/10/2001 | 24 meses |
| 6 | 0,5 MG/ML SOL INJ CT FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1011801080062 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 02/01/2002 | 24 meses |
| 7 | 0,5 MG/ML SOL INJ CT 10 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1011801080070 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 02/01/2002 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|--|------------|----------|
| 8 | 1 MG/ML SOL INJ CT FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1011801080089 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 02/01/2002 | 24 meses |
| 9 | 1 MG/ML SOL INJ CT 10 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1011801080097 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 02/01/2002 | 24 meses |
| 10 | 5 MG SUP ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA | 1011801080100 | SUPOSITORIO RETAL | 02/01/2002 | 24 meses |
| 11 | 5 MG SUP 2 ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA | 1011801080119 | SUPOSITORIO RETAL | 02/01/2002 | 24 meses |
| 12 | 5 MG SUP 4 ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA | 1011801080127 | SUPOSITORIO RETAL | 02/01/2002 | 24 meses |
| 13 | 10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA | 1011801080135 | Comprimido Revestido de Liberação Prolongada | 26/12/1995 | 24 meses |
| 14 | 10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1011801080143 | Comprimido Revestido de Liberação Prolongada | 26/12/1995 | 24 meses |
| 15 | 10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA | 1011801080151 | Comprimido Revestido de Liberação Prolongada | 26/12/1995 | 24 meses |
| 16 | 5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA | 1011801080161 | Comprimido Revestido de Liberação Prolongada | 26/12/1995 | 24 meses |
| 17 | 5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1011801080178 | Comprimido Revestido de Liberação Prolongada | 26/12/1995 | 24 meses |
| 18 | 5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA | 1011801080186 | Comprimido Revestido de Liberação Prolongada | 26/12/1995 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Xarelto

| | | | | | |
|--|----------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|----------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BAYER S.A. | CNPJ | 18.459.628/0001-15 | Autorização | 1.07.056-8 |
| Processo | 25351.040441/2008-51 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 20/07/2009 |
| Nome Comercial | Xarelto | Registro | 170560048 | Vencimento do registro | 07/2029 |
| Princípio Ativo | RIVAROXABANA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTITROMBOTICO | | | ATC | ANTITROMBOTICO |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | - |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 10 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 5 ATIVA | 1705600480012 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 2 | 10 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 10 ATIVA | 1705600480020 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 3 | 10 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 30 ATIVA | 1705600480039 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 4 | 10 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 100 ATIVA | 1705600480047 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 5 | 10 MG COM REV CT BL AL PP X 5 ATIVA | 1705600480055 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 6 | 10 MG COM REV CT BL AL PP X 10 ATIVA | 1705600480063 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 7 | 10 MG COM REV CT BL AL PP X 30 ATIVA | 1705600480071 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 8 | 10 MG COM REV CT BL AL PP X 100 ATIVA | 1705600480081 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | |
| 9 | 15 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 14 ATIVA | 1705600480098 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | |
| 10 | 15 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 28 ATIVA | 1705600480101 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 11 | 15 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 42 ATIVA | 1705600480111 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 12 | 15 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 98 ATIVA | 1705600480128 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 13 | 15 MG COM REV CT BL AL PP X 14 ATIVA | 1705600480136 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 14 | 15 MG COM REV CT BL AL PP X 28 ATIVA | 1705600480144 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 15 | 15 MG COM REV CT BL AL PP X 42 ATIVA | 1705600480152 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 16 | 15 MG COM REV CT BL AL PP X 98 ATIVA | 1705600480160 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 17 | 20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 14 ATIVA | 1705600480179 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 18 | 20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 28 ATIVA | 1705600480187 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 19 | 20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 42 ATIVA | 1705600480195 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 20 | 20 MG COM REV CT BL AL PP X 14 ATIVA | 1705600480209 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 21 | 20 MG COM REV CT BL AL PP X 28 ATIVA | 1705600480217 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 22 | 20 MG COM REV CT BL AL PP X 42 ATIVA | 1705600480225 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 23 | 20 MG COM REV CT BL AL PP X 98 ATIVA | 1705600480233 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 24 | 20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC X 98 ATIVA | 1705600480241 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 26 | 2.5 MG COM REV CT BL AL PP X 30 ATIVA | 1705600480268 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |
| 27 | 2.5 MG COM REV CT BL AL PP X 60 ATIVA | 1705600480276 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 20/07/2009 | 36 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: baclofeno

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A | CNPJ | 17.159.229/0001-76 | Autorização | 1.00.370-7 |
| Processo | 25351.562912/2014-25 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 19/01/2015 |
| Nome Comercial | baclofeno | Registro | 103700613 | Vencimento do registro | 01/2025 |
| Princípio Ativo | BACLOFENO | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS SIMPLES | | | ATC | RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 ATIVA | 1037006130016 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/01/2015 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: HYCIMET

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA | CNPJ | 17.174.657/0001-78 | Autorização | 1.00.387-7 |
| Processo | 25000.015225/9715 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 09/08/1999 |
| Nome Comercial | HYCIMET | Registro | 103870025 | Vencimento do registro | 08/2029 |
| Princípio Ativo | CIMETIDINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS | | | ATC | ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 150 MG/ML SOL INJ CT 100 VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1038700250010 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/02/2001 | 24 meses |
| 2 | 150 MG SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1038700250029 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/08/1999 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ARIFENICOL

| | | | | | |
|--|-----------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BLAU FARMACÉUTICA S.A. | CNPJ | 58.430.828/0001-60 | Autorização | 1.01.637-7 |
| Processo | 25351.325131/2013-10 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 12/08/2013 |
| Nome Comercial | ARIFENICOL | Registro | 116370118 | Vencimento do registro | 10/2027 |
| Princípio Ativo | SUCCINATO SÓDICO DE CLORANFENICOL | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | CLORANFENICOL E ANALOGOS | | | ATC | CLORANFENICOL E ANALOGOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|---------------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + DIL X 5 ML ATIVA | 1163701180013 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 36 meses |
| 2 | 1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + DIL X 5 ML ATIVA | 1163701180021 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 36 meses |
| 3 | 1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP ATIVA | 1163701180031 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 36 meses |
| 4 | 1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP PLAS X 5 ML ATIVA | 1163701180048 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 36 meses |
| 5 | 1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS ATIVA | 1163701180056 | PO INJETAVEL | 12/08/2013 | 36 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GENTAMICIN

| | | | | | |
|--|---------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FRESENIUS KABI BRASIL LTDA | CNPJ | 49.324.221/0001-04 | Autorização | 1.00.041-0 |
| Processo | 25351.936156/2020-23 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 14/12/2020 |
| Nome Comercial | GENTAMICIN | Registro | 100410210 | Vencimento do registro | 05/2025 |
| Princípio Ativo | SULFATO DE GENTAMICINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES | | | ATC | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 20 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1004102100010 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 14/12/2020 | 24 meses |
| 2 | 40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1004102100029 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 14/12/2020 | 24 meses |
| 3 | 40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1004102100037 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 14/12/2020 | 24 meses |
| 4 | 20 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1004102100045 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 14/12/2020 | 24 meses |
| 5 | 40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1004102100053 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 14/12/2020 | 24 meses |

| | | | | | |
|---|---|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 6 | 40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA | 1004102100061 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 14/12/2020 | 24 meses |
|---|---|---------------|-------------------|------------|-------------|





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ARIFENICOL

| | | | | | |
|--|-----------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BLAU FARMACÊUTICA S.A. | CNPJ | 58.430.828/0001-60 | Autorização | 1.01.637-7 |
| Processo | 25351.325131/2013-10 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 12/08/2013 |
| Nome Comercial | ARIFENICOL | Registro | 116370118 | Vencimento do registro | 10/2027 |
| Princípio Ativo | SUCCINATO SÓDICO DE CLORANFENICOL | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | CLORANFENICOL E ANALOGOS | | | ATC | CLORANFENICOL E ANALOGOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|---------------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + DIL X 5 ML ATIVA | 1163701180013 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 36 meses |
| 2 | 1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + DIL X 5 ML ATIVA | 1163701180021 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 36 meses |
| 3 | 1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP ATIVA | 1163701180031 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 36 meses |
| 4 | 1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP PLAS X 5 ML ATIVA | 1163701180048 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 36 meses |
| 5 | 1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS ATIVA | 1163701180056 | PO INJETAVEL | 12/08/2013 | 36 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ISOFARMA SOLUÇÃO DE FOSFATO DE POTÁSSIO 2 MEQ/ML

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|------------------------|----------------------------------|------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA | CNPJ | 01.571.702/0001- 98 | Autorização | 1.00.311-3 |
| Processo | 25351.170449/2018- 12 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 24/09/2018 |
| Nome Comercial | ISOFARMA SOLUÇÃO DE FOSFATO DE POTÁSSIO 2 MEQ/ML | Registro | 103110168 | Vencimento do registro | 10/2029 |
| Princípio Ativo | FOSFATO DE POTÁSSIO DIBÁSICO, FOSFATO DE POTÁSSIO MONOBÁSICO | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ELETROLITOS SIMPLES | | | ATC | ELETROLITOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|-------------|
| 1 | 2 MEQ/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS PE X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1031101680010 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA-SOLUÇÃO DE CLORETO DE SODIO

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|------------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA | CNPJ | 01.571.702/0001- 98 | Autorização | 1.00.311-3 |
| Processo | 25351.170037/2018- 82 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 03/09/2018 |
| Nome Comercial | ISOFARMA- SOLUÇÃO DE CLORETO DE SODIO | Registro | 103110159 | Vencimento do registro | 03/2027 |
| Princípio Ativo | CLORETO DE SÓDIO | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | REIDRATANTES PARENTERAIS | | | ATC | REIDRATANTES PARENTERAIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|-------------|
| 1 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA | 1031101590011 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 03/09/2018 | 24 meses |
| 2 | 200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA | 1031101590021 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 03/09/2018 | 24 meses |
| 3 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML ATIVA | 1031101590038 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 03/09/2018 | 24 meses |
| 4 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS PE TRANS X 20 ML ATIVA | 1031101590046 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 03/09/2018 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYPLEX B

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA | CNPJ | 17.174.657/0001-78 | Autorização | 1.00.387-7 |
| Processo | 25000.001060/9082 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 18/03/1999 |
| Nome Comercial | HYPLEX B | Registro | 103870029 | Vencimento do registro | 03/2029 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, CLORIDRATO DE TIAMINA, DEXPANTENOL, NICOTINAMIDA, RIBOFLAVINA-5-FOSFATO DE SÓDIO | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS | | | ATC | POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|-------------|
| 1 | SOL INJ IM CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1038700290012 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 28/03/2001 | 24 meses |
| 2 | SOL INJ IM CT 10 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1038700290020 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/03/1999 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: fosfato dissódico de dexametasona

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|----------------------------------|-------------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA | CNPJ | 06.628.333/0001-46 | Autorização | 1.01.085-1 |
| Processo | 25351.181746/2005-79 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 12/12/2005 |
| Nome Comercial | fosfato dissódico de dexametasona | Registro | 110850032 | Vencimento do registro | 12/2025 |
| Princípio Ativo | FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA | | Medicamento de referência | Decadron | |
| Classe Terapêutica | GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS | | ATC | GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS | |
| Parecer Público | - | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui | |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 2 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 2 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1108500320011 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 12/12/2005 | 24 meses |
| 2 | 2 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1108500320028 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 12/12/2005 | 24 meses |
| 3 | 2 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1108500320036 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 12/12/2005 | 24 meses |
| 4 | 4 MG/ML SOL INJ IM/IV CT AMP VD TRANS X 2,5 ML ATIVA | 1108500320044 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 12/12/2005 | 24 meses |
| 5 | 4 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 2,5 ML ATIVA | 1108500320052 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 12/12/2005 | 24 meses |

| | | | | | |
|---|---|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 6 | 4 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD TRANS X 2,5 ML ATIVA | 1108500320060 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 12/12/2005 | 24 meses |
|---|---|---------------|-------------------|------------|-------------|





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DICLOFENACO SÓDICO

| | | | | | |
|--|---------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BLAU FARMACÉUTICA S.A. | CNPJ | 58.430.828/0001-60 | Autorização | 1.01.637-7 |
| Processo | 25351.323737/2013-37 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 12/08/2013 |
| Nome Comercial | DICLOFENACO SÓDICO | Registro | 116370104 | Vencimento do registro | 06/2029 |
| Princípio Ativo | DICLOFENACO SÓDICO | | | Medicamento de referência | VOLTAREN |
| Classe Terapêutica | ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS | | | ATC | ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 25 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA | 1163701040017 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 12/08/2013 | 36 meses |
| 2 | 25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA | 1163701040025 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 12/08/2013 | 36 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: DIPIRONA SÓDICA

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA | CNPJ | 06.628.333/0001-46 | Autorização | 1.01.085-1 |
| Processo | 25351.329759/2005-35 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 21/11/2005 |
| Nome Comercial | DIPIRONA SÓDICA | Registro | 110850030 | Vencimento do registro | 11/2025 |
| Princípio Ativo | dipirona monoidratada | | | Medicamento de referência | NOVALGINA |
| Classe Terapêutica | ANALGESICOS NAO NARCOTICOS | | | ATC | ANALGESICOS NAO NARCOTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 500 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAST OPC X 10 ML ATIVA | 1108500300019 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |
| 2 | 500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1108500300027 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |
| 3 | 500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1108500300035 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |
| 4 | 500 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 10 ML ATIVA | 1108500300043 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|--|---------------|--------------|------------|-------------|
| 5 | 500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1108500300051 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |
| 6 | 500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1108500300061 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |
| 7 | 500 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAST OPC X 20 ML ATIVA | 1108500300078 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |
| 8 | 500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1108500300085 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |
| 9 | 500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1108500300094 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |
| 10 | 500 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML ATIVA | 1108500300108 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |
| 11 | 500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1108500300116 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |
| 12 | 500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1108500300124 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |
| 13 | 500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1108500300132 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |
| 14 | 500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1108500300140 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |
| 15 | 500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1108500300159 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |
| 16 | 500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1108500300167 | SOLUÇÃO ORAL | 21/11/2005 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ETILEFRIL

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 60.665.981/0001-18 | Autorização | 1.00.497-7 |
| Processo | 25000.000871/9968 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 20/06/2002 |
| Nome Comercial | ETILEFRIL | Registro | 104971220 | Vencimento do registro | 06/2027 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE ETILEFRINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | HIPERTENSOR | | | ATC | HIPERTENSOR |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 10 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1049712200019 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/06/2002 | 24 meses |
| 2 | 7,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1049712200027 | SOLUÇÃO ORAL | 20/06/2002 | 24 meses |
| 3 | 5 MG COM CT 2 EL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1049712200035 | COMPRIMIDO SIMPLES | 20/06/2002 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ERGOMETRIN

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 60.865.981/0001-18 | Autorização | 1.00.497-7 |
| Processo | 25001.004739/86 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 26/03/2001 |
| Nome Comercial | ERGOMETRIN | Registro | 104970126 | Vencimento do registro | 02/2029 |
| Princípio Ativo | MALEATO DE METILERGOMETRINA | | | Medicamento de referência | METHERGIN |
| Classe Terapêutica | OCITOCICOS NAO HORMONAIIS | | | ATC | OCITOCICOS NAO HORMONAIIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 0,125 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 12 CANCELADA OU CADUCA | 1049701260015 | DRAGEA SIMPLES | 26/03/2001 | 24 meses |
| 2 | 0,125 MG DRG CX 25 BL AL PLAS INC X 20 (EMB. HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1049701260023 | DRAGEA SIMPLES | 26/03/2001 | 24 meses |
| 3 | 0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML (EMB.HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1049701260031 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 26/03/2001 | 24 meses |
| 4 | 0,125 MG COM REV CT 50 BL AL PLAS INC X 10 (EMB. HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1049701260041 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 26/03/2001 | 24 meses |
| 5 | 0,2 MG/ML SOL INJ SC/IM/IV CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1049701260058 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 26/03/2001 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfato de gentamicina

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A | CNPJ | 04.099.395/0001-82 | Autorização | 1.00.186-2 |
| Processo | 25351.240244/2016-40 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 16/01/2017 |
| Nome Comercial | sulfato de gentamicina | Registro | 101860034 | Vencimento do registro | 01/2027 |
| Princípio Ativo | SULFATO DE GENTAMICINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | AMINOGLICOSIDEOS | | | ATC | AMINOGLICOSIDEOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 10 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1018600340013 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 16/01/2017 | 24 meses |
| 2 | 40 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1018600340021 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 16/01/2017 | 24 meses |
| 3 | 40 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1018600340031 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 16/01/2017 | 24 meses |
| 4 | 10 MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1018600340048 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 16/01/2017 | 24 meses |
| 5 | 10 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1018600340058 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 16/01/2017 | 24 meses |
| 6 | 40 MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1018600340064 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 16/01/2017 | 24 meses |
| 7 | 40 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1018600340072 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 16/01/2017 | 24 meses |

| | | | | | |
|---|---|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 8 | 40 MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1018600340080 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 16/01/2017 | 24 meses |
| 9 | 40 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1018600340099 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 16/01/2017 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICOSE

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|------------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA | CNPJ | 01.571.702/0001- 98 | Autorização | 1.00.311-3 |
| Processo | 25351.170412/2018- 94 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 24/09/2018 |
| Nome Comercial | ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICOSE | Registro | 103110167 | Vencimento do registro | 03/2027 |
| Princípio Ativo | GLICOSE | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | REIDRATANTES PARENTERAIS | | | ATC | REIDRATANTES PARENTERAIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|-------------|
| 1 | 500 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA | 1031101670015 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 2 | 250 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA | 1031101670023 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 3 | 500 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS PE X 20 ML ATIVA | 1031101670031 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 4 | 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670041 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 5 | 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670058 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 6 | 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670066 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 7 | 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670074 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 8 | 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670082 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 9 | 100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670090 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 10 | 100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670104 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 11 | 100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670112 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA

| | | | | | |
|--|------------------------------------|----------------------------------|--------------------|-------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BLAU FARMACÊUTICA S.A. | CNPJ | 58.430.828/0001-60 | Autorização | 1.01.637-7 |
| Processo | 25351.323730/2013-43 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 12/08/2013 |
| Nome Comercial | SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA | Registro | 116370105 | Vencimento do registro | 10/2027 |
| Princípio Ativo | SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA | Medicamento de referência | | | CORTISONAL |
| Classe Terapêutica | GLICOCORTICÓIDES SISTEMICOS | ATC | | | GLICOCORTICÓIDES SISTEMICOS |
| Parecer Público | - | Bulário Eletrônico | | | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 50 ATIVA | 1163701050012 | PO INJETAVEL | 12/08/2013 | 24 meses |
| 2 | 100 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 100 ATIVA | 1163701050020 | PO INJETAVEL | 12/08/2013 | 24 meses |
| 3 | 500 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 50 ATIVA | 1163701050039 | PO INJETAVEL | 12/08/2013 | 24 meses |
| 4 | 500 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 100 ATIVA | 1163701050047 | PO INJETAVEL | 12/08/2013 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: butilbrometo de escopolamina + dipirona monoidratada

| | | | | | |
|--|--|----------------------------------|--|-------------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA. | CNPJ | 19.570.720/0001-10 | Autorização | 1.01.343-0 |
| Processo | 25351.053562/2005-10 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 25/07/2005 |
| Nome Comercial | butilbrometo de escopolamina + dipirona monoidratada | Registro | 113430121 | Vencimento do registro | 07/2025 |
| Princípio Ativo | BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA, dipirona monoidratada | Medicamento de referência | Buscopan Composto | | |
| Classe Terapêutica | ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS | ATC | ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS | | |
| Parecer Público | - | Bulário Eletrônico | Acesse aqui | | |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacéutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | (4 + 500) MG/ML SOL INJ IM/IV CT 3 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1134301210019 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/07/2005 | 24 meses |
| 2 | (4 + 500) MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1134301210027 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/07/2005 | 24 meses |
| 3 | (4 + 500) MG/ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1134301210035 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/07/2005 | 24 meses |
| 4 | 4 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ CX 100 EST AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1134301210043 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/07/2005 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA | CNPJ | 19.570.720/0001-10 | Autorização | 1.01.343-0 |
| Processo | 25351.380833/2009-18 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 17/01/2011 |
| Nome Comercial | BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA | Registro | 113430181 | Vencimento do registro | 01/2026 |
| Princípio Ativo | BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GASTROINTESTINAIS | | | ATC | ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GASTROINTESTINAIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacéutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 10 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20ML ATIVA | 1134301810016 | SOLUÇÃO ORAL | 17/01/2011 | 24 meses |
| 2 | 10 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20ML ATIVA | 1134301810024 | SOLUÇÃO ORAL | 17/01/2011 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: XYLESTESIN ISOBÁRICO

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25001.013213/85 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 09/03/1988 |
| Nome Comercial | XYLESTESIN ISOBÁRICO | Registro | 102980365 | Vencimento do registro | 09/2027 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE LIDOCAINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | MEDICAMENTOS C/ ACAO NO MIOCARDIO | | | ATC | MEDICAMENTOS C/ ACAO NO MIOCARDIO |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 20 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA | 1029803650012 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/03/1988 | 36 meses |
| 2 | 20 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA | 1029803650020 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/03/1988 | 36 meses |
| 3 | 20 MG/ML SOL INJ CX 1 EST PLAS X 1 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA | 1029803650039 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/03/1988 | 36 meses |
| 4 | 20 MG/ML SOL INJ CX 40 EST PLAS X 1 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA | 1029803650047 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/03/1988 | 36 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: METRONIDAZOL

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA | CNPJ | 05.439.635/0001-03 | Autorização | 1.05.562-2 |
| Processo | 25351.741569/2010-21 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 25/05/2015 |
| Nome Comercial | METRONIDAZOL | Registro | 155620037 | Vencimento do registro | 05/2025 |
| Princípio Ativo | METRONIDAZOL | | | Medicamento de referência | FLAGYL |
| Classe Terapêutica | AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS | | | ATC | AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS |
| Parecer Público | | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5,0 MG/ML SOL INJ IV CT BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA | 1556200370017 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/05/2015 | 24 meses |
| 2 | 5,0 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA | 1556200370025 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/05/2015 | 24 meses |
| 3 | 5,0 MG/ML SOL INJ IV CX 25 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA | 1556200370033 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/05/2015 | 24 meses |
| 4 | 5,0 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA | 1556200370041 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/05/2015 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: oxacilina sódica

| | | | | | |
|--|--------------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BLAU FARMACÉUTICA S.A. | CNPJ | 58.430.828/0001-60 | Autorização | 1.01.637-7 |
| Processo | 25351.473294/2016-10 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 16/01/2017 |
| Nome Comercial | oxacilina sódica | Registro | 116370141 | Vencimento do registro | 01/2027 |
| Princípio Ativo | OXACILINA SÓDICA | | | Medicamento de referência | oxacilina sódica M.S. 100430713, EUROFARMA LABORATORIOS S.A. |
| Classe Terapêutica | PENICILINAS PENICILINASE-RESISTENTES | | | ATC | PENICILINAS PENICILINASE-RESISTENTES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|---------------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 500 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL X 3 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1163701410019 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 16/01/2017 | 24 meses |
| 2 | 500 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1163701410027 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 16/01/2017 | 24 meses |
| 3 | 500 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL PLAS X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1163701410035 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 16/01/2017 | 24 meses |
| 4 | 500 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS (EMB HOSP) ATIVA | 1163701410043 | PO INJETAVEL | 16/01/2017 | 24 meses |

| | | | | | |
|---|--|---------------|--------------|------------|-------------|
| 5 | 500 MG PÓ INJ CX 100 FA VD TRANS (EMB HOSP) ATIVA | 1163701410051 | PO INJETAVEL | 16/01/2017 | 24 meses |
|---|--|---------------|--------------|------------|-------------|



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: OXITON

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 60.665.981/0001-18 | Autorização | 1.00.497-7 |
| Processo | 25000.003726/89 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 22/01/1990 |
| Nome Comercial | OXITON | Registro | 104970149 | Vencimento do registro | 01/2025 |
| Princípio Ativo | OCITOCINA | | | Medicamento de referência | SYNTOCINON |
| Classe Terapêutica | OCITOCICOS HORMONAIIS | | | ATC | OCITOCICOS HORMONAIIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1 UI/ML SOL INJ CT 100 AMP VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1049701490010 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/08/2003 | 24 meses |
| 2 | 5 UI/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1049701490027 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/08/2003 | 24 meses |
| 3 | 1 UI/ML SOL INJ CT 50 AMP VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1049701490037 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 22/01/1990 | 24 meses |
| 4 | 5 UI/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1049701490043 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 22/01/1990 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PAMERGAN

| | | | | | |
|--|---|----------------------------------|------------------------------|-------------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25992.008540/74 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 09/04/1975 |
| Nome Comercial | PAMERGAN | Registro | 102980042 | Vencimento do registro | 04/2030 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE PROMETAZINA | Medicamento de referência | FENERGAN | | |
| Classe Terapêutica | ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS | ATC | ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS | | |
| Parecer Público | - | Bulário Eletrônico | Acesse aqui | | |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacéutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|-----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 25 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1029800420016 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 26/07/2002 | 24 meses |
| 2 | 25 MG DRG CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800420022 | DRAGEA SIMPLES | 26/07/2002 | 36 meses |
| 3 | 25 MG DRG CX 50 FR X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029800420032 | DRAGEA SIMPLES | 19/10/2000 | 36 meses |
| 4 | 25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB. HOSP.) CANCELADA OU CADUCA | 1029800420049 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 19/10/2000 | 36 meses |
| 6 | 2% SOL INJ CX 500 CARP X 1,8 ML CANCELADA OU CADUCA | 1029800420067 | SOLUÇÃO DERMATOLOGICA | 19/10/2000 | 36 meses |
| 7 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1029800420075 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 19/10/2000 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 8 | 25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA | 1029800420083 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 19/10/2000 | 24 meses |
| 15 | 25 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1029800420158 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/04/1975 | 24 meses |
| 16 | 25 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1029800420164 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/04/1975 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 7 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP VD INC X 10 ML ATIVA | 1108500010071 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |
| 8 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD INC X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500010088 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |
| 9 | 200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA | 1108500010096 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |
| 10 | 200 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA | 1108500010101 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |
| 11 | 200 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD INC X 20 ML ATIVA | 1108500010118 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |
| 12 | 200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP VD INC X 10 ML ATIVA | 1108500010126 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |
| 13 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML ATIVA | 1108500010134 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/0097 | 24 meses |
| 14 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 AMP PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500010142 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/0097 | 24 meses |
| 15 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500010150 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/0097 | 24 meses |
| 16 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 AMP PLAS TRANS X 500 ML ATIVA | 1108500010169 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/0097 | 24 meses |
| 17 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 AMP PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500010177 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/0097 | 24 meses |
| 18 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1108500010185 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/0097 | 24 meses |
| 19 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1108500010193 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/0097 | 24 meses |
| 20 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1108500010207 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/0097 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORETO DE SODIO

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA | CNPJ | 06.628.333/0001-46 | Autorização | 1.01.085-1 |
| Processo | 25001.009621/83 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 14/01/0097 |
| Nome Comercial | CLORETO DE SODIO | Registro | 110850001 | Vencimento do registro | 09/2028 |
| Princípio Ativo | CLORETO DE SÓDIO | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL | | | ATC | REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| | | | | | |
|---|--|---------------|-------------------|------------|----------|
| 2 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS X 250 ML ATIVA | 1108500010029 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/0097 | 24 meses |
| 3 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 FR PLAS TRANS X 10 ML ATIVA | 1108500010037 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 03/02/2000 | 24 meses |
| 4 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 100 FR PLAS TRANS X 20 ML ATIVA | 1108500010045 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 03/02/2000 | 24 meses |
| 5 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA | 1108500010053 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |
| 6 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500010081 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 21 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 100 ML ATIVA | 1108500010215 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/0097 | 24 meses |
| 22 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500010223 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/0097 | 24 meses |
| 23 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500010231 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/0097 | 24 meses |
| 24 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500010241 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/0097 | 24 meses |
| 25 | 9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500010258 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/0097 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: FARMACE-GLICOSE

| | | | | | |
|--|--|----------------------------------|--------------------|-------------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA | CNPJ | 06.628.333/0001-46 | Autorização | 1.01.085-1 |
| Processo | 25016.000123/99 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 07/02/2000 |
| Nome Comercial | FARMACE-GLICOSE | Registro | 110850009 | Vencimento do registro | 02/2025 |
| Princípio Ativo | GLICOSE ANIDRA | Medicamento de referência | - | | |
| Classe Terapêutica | REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL | ATC | | | REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL |
| Parecer Público | - | Bulário Eletrônico | | | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500090014 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/02/2000 | 24 meses |
| 2 | 100 MG/ML SOL INJ CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500090022 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/02/2000 | 24 meses |
| 3 | 100 MG/ML SOL INJ CX 60 FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500090030 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/02/2000 | 24 meses |
| 4 | 100 MG/ML SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500090049 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/02/2000 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 5 | 250 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA | 1108500090057 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |
| 6 | 250 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA | 1108500090065 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |
| 7 | 2.5 G/10ML SOL INJ CX 200 AMP VD INC X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500090073 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |
| 8 | 2.5 G/10ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500090081 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |
| 9 | 500 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA | 1108500090091 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |
| 10 | 500 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA | 1108500090103 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |
| 11 | 5.0 G/10ML SOL INJ CX 200 AMP VD INC X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500090111 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |
| 12 | 5.0 G/10ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1108500090121 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/08/2000 | 24 meses |
| 13 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 60 FA PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA | 1108500090138 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/02/2000 | 24 meses |
| 14 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 60 FA PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1108500090148 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/02/2000 | 24 meses |
| 15 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FA PLAS TRANS SIST FECH X 600 ML ATIVA | 1108500090154 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/02/2000 | 24 meses |
| 16 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FA PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1108500090162 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/02/2000 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICOSE + CLORETO DE SÓDIO

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|--------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. | CNPJ | 61.190.096/0001-92 | Autorização | 1.00.043-8 |
| Processo | 26351.277643/2011-88 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 04/07/2011 |
| Nome Comercial | GLICOSE + CLORETO DE SÓDIO | Registro | 100431049 | Vencimento do registro | 10/2028 |
| Princípio Ativo | CLORETO DE SÓDIO, GLICOSE MONOIDRATADA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | REIDRATANTES PARENTERAIS | | | ATC | REIDRATANTES PARENTERAIS |
| Parecer Público | | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004310490012 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/07/2011 | 24 meses |
| 2 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 BOLS PVC SIST FECH X 125 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004310490020 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/07/2011 | 24 meses |
| 3 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004310490039 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/07/2011 | 24 meses |
| 4 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 5 BOLS PVC SIST FECH X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004310490047 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/07/2011 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 5 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PVC SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004310490055 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/07/2011 | 24 meses |
| 6 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004310490063 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/07/2011 | 24 meses |
| 7 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004310490071 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/07/2011 | 24 meses |
| 8 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004310490081 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/07/2011 | 24 meses |
| 9 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV FA PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004310490098 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/07/2011 | 24 meses |
| 10 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004310490101 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/07/2011 | 24 meses |
| 11 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV FA PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004310490111 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/07/2011 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO

| | | | | | |
|--|---|----------------------------------|--------------------|-------------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FRESENIUS KABI BRASIL LTDA | CNPJ | 49.324.221/0001-04 | Autorização | 1.00.041-0 |
| Processo | 25351.042612/2004-52 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 09/07/2004 |
| Nome Comercial | SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO | Registro | 100410103 | Vencimento do registro | 09/2026 |
| Princípio Ativo | CLORETO DE POTÁSSIO, CLORETO DE SÓDIO, LACTATO DE SÓDIO, cloreto de cálcio diidratado | Medicamento de referência | - | | |
| Classe Terapêutica | REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA E ALIMENTAÇÃO PARENTERAL | ATC | | | REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA E ALIMENTAÇÃO PARENTERAL |
| Parecer Público | - | Bulário Eletrônico | | | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | (0,6 + 0,02 + 0,03 + 0,31)G/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004101030019 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/07/2004 | 24 meses |
| 2 | (0,6 + 0,02 + 0,03 + 0,31)G/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004101030027 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/07/2004 | 24 meses |
| 3 | SOL INJ CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004101030035 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/07/2004 | 24 meses |
| 4 | SOL INJ CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1004101030043 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/07/2004 | 24 meses |

| | | | | | |
|---|---|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 5 | SOL INJ CX BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA | 1004101030051 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/07/2004 | 24 meses |
| 6 | SOL INJ CX BOLS PLAS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1004101030061 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/07/2004 | 24 meses |
| 7 | SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004101030078 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/07/2004 | 24 meses |
| 8 | SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1004101030086 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/07/2004 | 24 meses |
| 9 | SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA | 1004101030094 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/07/2004 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁCIDO TRANEXÂMICO

| | | | | | |
|--|-----------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|--------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA | CNPJ | 19.570.720/0001-10 | Autorização | 1.01.343-0 |
| Processo | 25351.718604/2009-55 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 08/04/2013 |
| Nome Comercial | ÁCIDO TRANEXÂMICO | Registro | 113430186 | Vencimento do registro | 04/2028 |
| Princípio Ativo | ÁCIDO TRANEXÂMICO | | | Medicamento de referência | TRANSAMIN |
| Classe Terapêutica | ANTIFIBRINOLITICOS | | | ATC | ANTIFIBRINOLITICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 50 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 5ML ATIVA | 1134301860013 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 08/04/2013 | 24 meses |
| 2 | 50 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA | 1134301860021 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 08/04/2013 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: VITAMINA C INJETÁVEL

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|----------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA | CNPJ | 06.628.333/0001-46 | Autorização | 1.01.085-1 |
| Processo | 25351.208246/2004-19 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 14/04/2005 |
| Nome Comercial | VITAMINA C INJETÁVEL | Registro | 110850028 | Vencimento do registro | 04/2025 |
| Princípio Ativo | ÁCIDO ASCÓRBICO | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS | | | ATC | VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1108500280018 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 14/04/2005 | 24 meses |
| 2 | 100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1108500280026 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 14/04/2005 | 24 meses |
| 3 | 200 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5ML ATIVA | 1108500280034 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 14/04/2005 | 24 meses |
| 4 | 200 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5ML ATIVA | 1108500280042 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 14/04/2005 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: HYVIT K

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA | CNPJ | 17.174.657/0001-78 | Autorização | 1.00.387-7 |
| Processo | 25351.636459/2017-43 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 26/08/2019 |
| Nome Comercial | HYVIT K | Registro | 103870075 | Vencimento do registro | 08/2029 |
| Princípio Ativo | FITOMENADIONA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | FITOMENADIONA | | | ATC | FITOMENADIONA |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 10 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1038700750013 | Solução Injetável | 26/08/2019 | 24 meses |
| 2 | 10 MG/ ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1038700750021 | Solução Injetável | 26/08/2019 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: BEPEBEN

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A | CNPJ | 17.159.229/0001-76 | Autorização | 1.00.370-7 |
| Processo | 25000.021787/9518 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 17/05/1996 |
| Nome Comercial | BEPEBEN | Registro | 103700100 | Vencimento do registro | 05/2026 |
| Princípio Ativo | PENICILINA G BENZATINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS) | | | ATC | PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS) |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | - |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|---------------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 600.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1037001000017 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 17/05/1996 | 24 meses |
| 2 | 1.200.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1037001000025 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 17/05/1996 | 24 meses |
| 3 | 600.000 UI PO SUS INJ CT FA ATIVA | 1037001000033 | PO INJETAVEL | 17/05/1996 | 24 meses |
| 4 | 600.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CASUCA | 1037001000041 | PO INJETAVEL | 17/05/1996 | 24 meses |
| 5 | 600.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) ATIVA | 1037001000051 | PO INJETAVEL | 17/05/1996 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|---------------------------------|------------|----------|
| 6 | 600.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037001000068 | PO INJETAVEL | 17/05/1996 | 24 meses |
| 7 | 1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA ATIVA | 1037001000076 | PO INJETAVEL | 17/05/1996 | 24 meses |
| 8 | 1.200.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037001000084 | PO INJETAVEL | 17/05/1996 | 24 meses |
| 9 | 1.200.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) ATIVA | 1037001000092 | PO INJETAVEL | 17/05/1996 | 24 meses |
| 10 | 1.200.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037001000106 | PO INJETAVEL | 17/05/1996 | 24 meses |
| 11 | 600.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037001000114 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 17/05/1996 | 24 meses |
| 12 | 600.000 UI PO SUS INJ CT FA - DIL X 4 ML ATIVA | 1037001000122 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 17/05/1996 | 24 meses |
| 13 | 1.200.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037001000130 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 17/05/1996 | 24 meses |
| 14 | 1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA - DIL X 4 ML ATIVA | 1037001000149 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 17/05/1996 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: PENKARON

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BLAU FARMACÉUTICA S.A. | CNPJ | 58.430.828/0001-60 | Autorização | 1.01.637-7 |
| Processo | 25351.325066/2013-02 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 12/08/2013 |
| Nome Comercial | PENKARON | Registro | 116370115 | Vencimento do registro | 05/2029 |
| Princípio Ativo | BENZILPENICILINA POTÁSSICA, BENZILPENICILINA PROCAÍNA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO | | | ATC | PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|---------------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 400000 U INJ CT 1 FA + DIL X 2 ML ATIVA | 1163701150017 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 24 meses |
| 2 | 400000 U INJ CX 50 FA + 50 DIL ATIVA | 1163701150025 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 24 meses |
| 3 | 400000 U INJ CX 100 FA + 100 DIL ATIVA | 1163701150033 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 24 meses |
| 4 | 400000 U INJ CX 100 FA VD TRANS ATIVA | 1163701150041 | PO INJETAVEL | 12/08/2013 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FUROSEMIDA

| | | | | | |
|--|--|----------------------------------|--------------------|-------------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A | CNPJ | 04.099.395/0001-82 | Autorização | 1.00.186-2 |
| Processo | 25351.682249/2014-84 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 10/02/2016 |
| Nome Comercial | FUROSEMIDA | Registro | 101860032 | Vencimento do registro | 02/2026 |
| Princípio Ativo | FUROSEMIDA | Medicamento de referência | - | ATC | DIURETICOS ASSOC A OUTROS FARMACOS EXCL ANTI-HIPERTENSIVOS |
| Classe Terapêutica | DIURETICOS ASSOC A OUTROS FARMACOS EXCL ANTI-HIPERTENSIVOS | Bulário Eletrônico | | | Acesse aqui |
| Parecer Público | - | | | | |
| Rotulagem | | | | | |

MEDIDA CAUTELAR

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 20 MG SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1018600320012 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 10/02/2016 | 24 meses |
| 2 | 20 MG SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1018600320020 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 10/02/2016 | 24 meses |
| 3 | 20 MG SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1018600320039 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 10/02/2016 | 24 meses |
| 4 | 20 MG SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1018600320047 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 10/02/2016 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE LINCOMICINA

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A | CNPJ | 05.161.069/0001-10 | Autorização | 1.05.584-9 |
| Processo | 25351.541383/2011-02 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 27/02/2012 |
| Nome Comercial | CLORIDRATO DE LINCOMICINA | Registro | 155840288 | Vencimento do registro | 07/2025 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE LINCOMICINA | | | Medicamento de referência | FRADOMICINA |
| Classe Terapêutica | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES | | | ATC | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 300 MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1558402880012 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/02/2012 | 24 meses |
| 2 | 300 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1558402880020 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/02/2012 | 24 meses |
| 3 | 300 MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1558402880039 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/02/2012 | 24 meses |
| 4 | 300 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1558402880047 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/02/2012 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: NEOCAINA PESADA

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|--------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA, | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25001.008032/86 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 09/11/2000 |
| Nome Comercial | NEOCAINA PESADA | Registro | 102980077 | Vencimento do registro | 07/2028 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA, GLICOSE | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANESTESICOS LOCAIS | | | ATC | ANESTESICOS LOCAIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | - |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | (5,0 + 80,0) MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD TRANS X 4 ML ATIVA | 1029800770017 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/11/2000 | 24 meses |
| 2 | (5,0 + 80,0) MG/ML SOL INJ CX 40 EST AMP VD TRANS X 4 ML ATIVA | 1029800770025 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/11/2000 | 24 meses |
| 4 | (5,0 + 80,0) MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML ATIVA | 1029800770041 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/11/2000 | 24 meses |
| 6 | (5,0 + 80,0) MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD TRANS X 4 ML ATIVA | 1029800770068 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/11/2000 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ARICILINA

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BLAU FARMACÊUTICA S.A. | CNPJ | 58.430.828/0001-60 | Autorização | 1.01.637-7 |
| Processo | 25351.323764/2013-11 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 12/08/2013 |
| Nome Comercial | ARICILINA | Registro | 116370108 | Vencimento do registro | 04/2029 |
| Princípio Ativo | BENZILPENICILINA POTÁSSICA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS) | | | ATC | PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS) |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|---------------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5.000.000 UI PO INJ CX 50 FA + 50 AMP DIL X 5ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1163701080019 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 36 meses |
| 2 | 5.000.000 UI PO INJ CX 50 FA <input type="checkbox"/> ATIVA | 1163701080027 | PO INJETAVEL | 12/08/2013 | 36 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ANDROCORTIL

| | | | | | |
|--|------------------------------------|----------------------------------|--------------------|-------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A | CNPJ | 17.159.229/0001-76 | Autorização | 1.00.370-7 |
| Processo | 25000.000127/9610 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 12/04/2005 |
| Nome Comercial | ANDROCORTIL | Registro | 103700463 | Vencimento do registro | 04/2025 |
| Princípio Ativo | SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA | Medicamento de referência | | | CORTISONAL |
| Classe Terapêutica | GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS | ATC | | | GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS |
| Parecer Público | - | Bulário Eletrônico | | | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|---|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL POLIET TRANS X 2 ML ATIVA | 1037004630011 | PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE | 12/04/2005 | 24 meses |
| 2 | 100 MG PO LIOF INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL POLIET INC X 4 ML ATIVA | 1037004630021 | PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE | 12/04/2005 | 24 meses |
| 3 | 100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA | 1037004630038 | Pó Liofilizado para Solução Injetável | 12/04/2005 | 24 meses |
| 4 | 100 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA | 1037004630046 | Pó Liofilizado para Solução Injetável | 12/04/2005 | 24 meses |
| 5 | 500 MG PO LIOF INJ CT FA VD TRANS ATIVA | 1037004630054 | Pó Liofilizado para Solução Injetável | 12/04/2005 | 24 meses |
| 6 | 500 MG PO LIOF INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA | 1037004630062 | Pó Liofilizado para Solução Injetável | 12/04/2005 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: KOLLAGENASE

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25351.273544/2015-56 | Categoria Regulatória | Biológico | Data do registro | 25/04/2016 |
| Nome Comercial | KOLLAGENASE | Registro | 102980431 | Vencimento do registro | 04/2026 |
| Princípio Ativo | COLAGENASE | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | CICATRIZANTES | | | ATC | CICATRIZANTES |
| Parecer Público | Acesse aqui | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 0,6 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 5 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310010 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 2 | 0,6 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 10 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310029 | POMADA DERMATOLÓGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 3 | 0,6 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 15 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310037 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 4 | 0,6 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 30 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310045 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 5 | 0,6 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 50 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310053 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 6 | 0,6 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 5 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310061 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 7 | 0,6 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 10 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310071 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 8 | 0,6 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 15 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310088 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 9 | 0,6 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 30 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310096 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 10 | 0,6 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 50 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310101 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 11 | 1,2 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 5 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310118 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 12 | 1,2 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 10 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310126 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 13 | 1,2 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 15 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310134 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 14 | 1,2 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 30 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310142 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 15 | 1,2 U/G POM DERM CT 01 BG AL X 50 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310150 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 16 | 1,2 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 5 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310169 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 17 | 1,2 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 10 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310177 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 18 | 1,2 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 15 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310185 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
| 19 | 1,2 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 30 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310193 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|---|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 20 | 1,2 U/G POM DERM CT 10 BG AL X 50 G + ESP PLAS ATIVA | 1029804310207 | POMADA DERMATOLOGICA | 25/04/2016 | 24 meses |
|----|---|---------------|----------------------|------------|-------------|





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISORDIL

| | | | | | |
|--|---------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | EMS SIGMA PHARMA LTDA | CNPJ | 00.923.140/0001-31 | Autorização | 1.03.569-5 |
| Processo | 25992.009409/64 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 23/07/2001 |
| Nome Comercial | ISORDIL | Registro | 135690015 | Vencimento do registro | 10/2029 |
| Princípio Ativo | DINITRATO DE ISOSSORBIDA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES | | | ATC | NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--|--------------------|----------|
| 1 | 40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1356900150017 | CAPSULA GELATINOSA DURA DE DESINTEGRAÇÃO GRADUAL | 23/07/2001 | 36 meses |
| 2 | 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1356900150025 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/07/2001 | 24 meses |
| 3 | 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1356900150033 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/07/2001 | 36 meses |
| 4 | 5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1356900150041 | COMPRIMIDO SUB-LINGUAL | 23/07/2001 | 24 meses |
| 5 | 2.5 MG COM SUB LING CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1356900150051 | COMPRIMIDO SUB-LINGUAL | 23/07/2001 | 36 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|-------------------------------|------------|-------------|
| 6 | 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA | 1356900150068 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/07/2001 | 36 meses |
| 7 | 2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA | 1356900150076 | COMPRIMIDO SUB- LINGUAL | 23/07/2001 | 36 meses |
| 8 | 2,5 MG COM SUB-LING CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA | 1356900150084 | COMPRIMIDO SUB- LINGUAL | 23/07/2001 | 36 meses |
| 9 | 5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA | 1356900150092 | COMPRIMIDO SUB-LINGUAL | 23/07/2001 | 24 meses |
| 10 | 5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA | 1356900150106 | COMPRIMIDO SUB-LINGUAL | 23/07/2001 | 24 meses |
| 11 | 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA | 1356900150114 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/07/2001 | 36 meses |
| 12 | 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC) ATIVA | 1356900150122 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/07/2001 | 24 meses |
| 13 | 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA | 1356900150130 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/07/2001 | 24 meses |
| 14 | 40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA | 1356900150149 | CAPSULA DE AÇAO PROLONGADA | 23/07/2001 | 36 meses |
| 15 | 40 MG CAP AP CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA | 1356900150157 | CAPSULA DE AÇAO PROLONGADA | 23/07/2001 | 36 meses |
| 16 | 5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) ATIVA | 1356900150165 | COMPRIMIDO SUB-LINGUAL | 23/07/2001 | 24 meses |
| 17 | 5 MG COM SUBL CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA | 1356900150173 | COMPRIMIDO SUB-LINGUAL | 23/07/2001 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NORIPURUM

| | | | | | |
|--|----------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|----------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | TAKEDA PHARMA LTDA. | CNPJ | 60.397.775/0001-74 | Autorização | 1.00.639-8 |
| Processo | 25992.002669/68 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 13/01/2000 |
| Nome Comercial | NORIPURUM | Registro | 106390099 | Vencimento do registro | 07/2029 |
| Princípio Ativo | FERRIPOLIMALTOSE | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIANEMICOS SIMPLES | | | ATC | ANTIANEMICOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| | | | | | |
|----|---|---------------|-----------------------|------------|----------|
| 5 | 100 MG COM MAST CT STR X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1063900990053 | COMPRIMIDO MASTIGAVEL | 12/07/2001 | 24 meses |
| 6 | 50 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 15 ML CANCELADA OU CADUCA | 1063900990064 | SOLUÇÃO ORAL | 24/06/1985 | 36 meses |
| 22 | 20 MG/ML SOL INJ IV CX 5 AMP VD TRANS X 5 ML CANCELADA OU CADUCA | 1063900990221 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/2000 | 24 meses |
| 23 | 50 MG/ML SOL INJ IM CX 3 AMP VD TRANS X 2 ML + 3 AGU CANCELADA OU CADUCA | 1063900990231 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/2000 | 36 meses |
| 24 | 50 MG/ML SOL INJ IM CX 5 AMP VD TRANS X 2 ML + 5 AGU CANCELADA OU CADUCA | 1063900990248 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/2000 | 36 meses |
| 26 | 50 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS PET AMB X 30 ML ATIVA | 1063900990264 | SOLUÇÃO ORAL | 13/01/2000 | 18 meses |
| 27 | 100 MG COM MAST CT BL AL/AL X 20 ATIVA | 1063900990272 | COMPRIMIDO MASTIGAVEL | 12/07/2001 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|-----------------------|------------|-------------|
| 29 | 10 MG/ML XPE CT FR PLAS PET AMB X 100 ML ATIVA | 1063900990299 | XAROPE | 21/01/2002 | 24 meses |
| 30 | 50 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS PET AMB X 15 ML ATIVA | 1063900990302 | SOLUÇÃO ORAL | 31/10/2001 | 18 meses |
| 31 | 100 MG COM MAST CT BL AL/AL X 30 ATIVA | 1063900990310 | COMPRIMIDO MASTIGAVEL | 13/01/2000 | 24 meses |
| 32 | 10 MG/ML XPE CT FR PLAS PET AMB X 120 ML ATIVA | 1063900990320 | XAROPE | 13/01/2000 | 24 meses |
| 33 | 50 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS PET AMB X 20 ML ATIVA | 1063900990337 | SOLUÇÃO ORAL | 13/01/2000 | 18 meses |
| 34 | 10 MG/ML XPE CT FR PLAS PET AMB X 20 ML ATIVA | 1063900990345 | XAROPE | 13/01/2000 | 24 meses |
| 35 | 100 MG COM MAST CT BL AL/AL X 10 ATIVA | 1063900990353 | COMPRIMIDO MASTIGAVEL | 13/01/2000 | 24 meses |
| 36 | 100 MG COM MAST CT BL AL/AL X 90 ATIVA | 1063900990361 | COMPRIMIDO MASTIGAVEL | 13/01/2000 | 24 meses |





PREFEITURA MUNICIPAL VARGEM GRANDE-MA
PREGÃO ELETRÔNICO Nº 042/2022-CPL/PMVG
PROCESSO ADMINISTRATIVO Nº 0101.06320.2022
ABERTURA: 15 DE SETEMBRO DE 2022- HORÁRIO: 09H0MIN
TIPO: MENOR PREÇO POR ITEM

OBJETO: REGISTRO DE PREÇOS DO TIPO MENOR PREÇO, VISANDO A FORNECIMENTO DE MEDICAMENTOS FARMÁCIA BÁSICA, MEDICAMENTOS INJETÁVEIS, MEDICAMENTOS PSICOTRÓPICOS, MATERIAL HOSPITALAR, MATERIAL ODONTOLÓGICO (CONSUMO) E MATERIAL LABORATORIAL.

DECLARAÇÃO DE ENQUADRAMENTO NO REGIME DE MICROEMPRESA OU EMPRESA DE PEQUENO PORTE

MICROEMPRESA
 EMPRESA DE PEQUENO PORTE
R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA, CNPJ Nº 37.995.908/0001-92, PARQUE ALVORADA TIMON/MA.

DECLARO, SOB AS PENAS DA LEI, QUE A **R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA, CNPJ Nº 37.995.908/0001-92**, CUMPRE OS REQUISITOS LEGAIS PARA A QUALIFICAÇÃO COMO MICROEMPRESA OU EMPRESA DE PEQUENO PORTE ESTABELECIDOS PELA LEI COMPLEMENTAR Nº 123, DE 14.12.2006, EM ESPECIAL QUANTO AO SEU ART. 3º, ESTANDO APTA A USUFRUIR O TRATAMENTO FAVORECIDO ESTABELECIDO NESSA LEI COMPLEMENTAR. DECLARO, AINDA, QUE A EMPRESA ESTÁ EXCLUÍDA DAS VEDAÇÕES CONSTANTES DO PARÁGRAFO 4º DO ARTIGO 3º DA LEI COMPLEMENTAR Nº 123, DE 14.12.2006, E QUE SE COMPROMETE A PROMOVER A REGULARIZAÇÃO DE EVENTUAIS DEFEITOS OU RESTRIÇÕES EXISTENTES NA DOCUMENTAÇÃO EXIGIDA PARA EFEITO DE REGULARIDADE FISCAL, CASO SEJA DECLARADA VENCEDORA DO CERTAME.

SOU OPTANTE DO SISTEMA SIMPLES NACIONAL?
 SIM NÃO

TIMON (MA), 13 DE SETEMBRO DE 2022

GILLIARD DE ARAUJO
SILVA66458870353

Assinado de forma digital por GILLIARD DE ARAUJO SILVA
CPF: 664.588.703-53
Data: 2022.09.13 14:00:46 -0300

GILLIARD DE ARAUJO SILVA

RG: 1.921.650

CPF: 664.588.703-53

Sócio - Administrador



CARLOS ROMAO SILVA DOS
REMEDIOS:76089096334

Assinado de forma digital por CARLOS ROMAO SILVA DOS REMEDIOS
CPF: 760.890.963-34
Data: 2022.09.13 14:00:46 -0300

CARLOS ROMAO SILVA DOS REMÉDIOS

CPF: 760.890.963-34

CRC/PI: 006332/0-0

R7 DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA / CNPJ: 37.995.908/0001-92
Rua Neusa Assunção, nº 741 / Bairro: Fq. Alvorada / Cep: 65.633-130 Timon-MA
E-mail: licitação.r7@gmail.com



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE PROMETAZINA

| | | | | | |
|--|------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | PRATI DONADUZZI & CIA LTDA | CNPJ | 73.856.593/0001-66 | Autorização | 1.02.568-5 |
| Processo | 25351.660586/2008-72 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 16/11/2009 |
| Nome Comercial | CLORIDRATO DE PROMETAZINA | Registro | 125680213 | Vencimento do registro | 11/2029 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | FENERGAN |
| Classe Terapêutica | ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS | | | ATC | ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1256802130015 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 16/11/2009 | 24 meses |
| 2 | 25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 CANCELADA OU CADUCA | 1256802130023 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 16/11/2009 | 24 meses |
| 3 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA | 1256802130031 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 16/11/2009 | 24 meses |
| 4 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA | 1256802130041 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 16/11/2009 | 24 meses |
| 5 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA | 1256802130058 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 16/11/2009 | 24 meses |

| | | | | | |
|---|---|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 6 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA | 1256802130066 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 16/11/2009 | 24 meses |
|---|---|---------------|----------------------|------------|-------------|





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: rifamicina SV sódica

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|--------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | CNPJ | 05.044.984/0001-26 | Autorização | 1.08.773-8 |
| Processo | 25351.109945/2016-11 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 05/09/2016 |
| Nome Comercial | rifamicina SV sódica | Registro | 167730436 | Vencimento do registro | 09/2026 |
| Princípio Ativo | RIFAMICINA | | | Medicamento de referência | RIFOCINA |
| Classe Terapêutica | RIFAMPICINAS | | | ATC | RIFAMPICINAS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 10 MG/ML SOL TOP SPRAY CT FR VD AMB X 20 ML ATIVA | 1677304360017 | SOLUÇÃO TOPICA | 05/09/2016 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEPRESOL

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25001.006827/85 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 08/10/1987 |
| Nome Comercial | NEPRESOL | Registro | 102980089 | Vencimento do registro | 10/2027 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE HIDRALAZINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES | | | ATC | ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 50 MG COM CT ENV KRAFT POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029800890010 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/07/2003 | 18 meses |
| 2 | 50 MG COM CT ENV KRAFT POLIET X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1029800890029 | COMPRIMIDO SIMPLES | 08/10/1987 | 24 meses |
| 3 | 20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1029800890037 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 08/10/1987 | 18 meses |
| 4 | 20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1029800890047 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 08/10/1987 | 18 meses |
| 5 | 20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1029800890055 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 08/10/1987 | 18 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CINETOL

| | | | | | |
|--|---|----------------------------------|--------------------|-------------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25000.016037/88 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 11/12/2003 |
| Nome Comercial | CINETOL | Registro | 102980096 | Vencimento do registro | 02/2029 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE BIPERIDENO, LACTATO DE BIPERIDENO | Medicamento de referência | - | | |
| Classe Terapêutica | ANTIPARKINSONIANOS | ATC | | ANTIPARKINSONIANOS | |
| Parecer Público | - | Bulário Eletrônico | | Acesse aqui | |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 2 MG COM CT ENV AL PE X 10 ATIVA | 1029800960010 | COMPRIMIDO SIMPLES | 11/12/2003 | 36 meses |
| 2 | 5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA | 1029800960029 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 11/12/2003 | 24 meses |
| 3 | 2 MG COM CX 8 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA | 1029800960037 | COMPRIMIDO SIMPLES | 11/12/2003 | 36 meses |
| 4 | 2 MG COM CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA | 1029800960045 | COMPRIMIDO SIMPLES | 11/12/2003 | 36 meses |
| 5 | 2 MG COM CX 4 BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1029800960053 | COMPRIMIDO SIMPLES | 11/12/2003 | 36 meses |
| 6 | 2 MG COM CX 20 ENV AL PE X 10 ATIVA | 1029800960061 | COMPRIMIDO SIMPLES | 11/12/2003 | 36 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 7 | 2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA | 1029800960071 | COMPRIMIDO SIMPLES | 11/12/2003 | 36 meses |
| 8 | 5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA | 1029800960088 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 11/12/2003 | 24 meses |
| 9 | 5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1029800960096 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 11/12/2003 | 24 meses |
| 10 | 5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1029800960101 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 11/12/2003 | 24 meses |
| 11 | 5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA | 1029800960118 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 11/12/2003 | 24 meses |
| 12 | 5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1029800960126 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 11/12/2003 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: QUEIMALIVE

| | | | | | |
|--|--------------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CIFARMA CIENTÍFICA FARMACÊUTICA LTDA | CNPJ | 17.562.075/0001-69 | Autorização | 1.01.560-1 |
| Processo | 25000.004466/9991 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 20/07/2000 |
| Nome Comercial | QUEIMALIVE | Registro | 115600081 | Vencimento do registro | 07/2025 |
| Princípio Ativo | SULFACETAMIDA SÓDICA, TRIETANOLAMINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTINFECCIOSOS TOPICOS | | | ATC | ANTINFECCIOSOS TOPICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 74MG/G + 20MG/G POM DERM CT BG AL X 50 G ATIVA | 1156000810018 | POMADA DERMATOLOGICA | 20/07/2000 | 24 meses |
| 2 | 74MG/G + 20MG/G POM DERM CT BG AL X 30G ATIVA | 1156000810026 | POMADA DERMATOLOGICA | 20/07/2000 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | ISOFARMA INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA | CNPJ | 02.281.006/0001-00 | Autorização | |
| Processo | 25351.034959/0116 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 19/02/2003 |
| Nome Comercial | ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO | Registro | 151700010 | Vencimento do registro | 02/2023 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ELETROLITOS SIMPLES | | | ATC | ELETROLITOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS PE X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1517000100015 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 19/02/2003 | 24 meses |
| 2 | 100 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS PE X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1517000100023 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 19/02/2003 | 24 meses |
| 3 | 500 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS PE X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1517000100031 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 19/02/2003 | 24 meses |
| 4 | 500 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS PE X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1517000100041 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 19/02/2003 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DACTIL OB

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. | CNPJ | 10.588.595/0010-92 | Autorização | 1.08.326-7 |
| Processo | 25351.189688/2019-27 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 03/06/2019 |
| Nome Comercial | DACTIL OB | Registro | 183260309 | Vencimento do registro | 09/2025 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE PIPERIDOLATO, HESPERIDINA, ÁCIDO ASCÓRBICO | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | OUTROS PRODUTOS PARA USO EM GINECOLOGIA E OBSTETRICIA | | | ATC | OUTROS PRODUTOS PARA USO EM GINECOLOGIA E OBSTETRICIA |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG + 50 MG + 50 MG DRG CT 2 BL AL PLAS LARANJA X 15 ATIVA | 1832603090014 | DRAGEA SIMPLES | 03/06/2019 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MANITOL FARMACE

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA | CNPJ | 06.628.333/0001-46 | Autorização | 1.01.085-1 |
| Processo | 25351.459832/2008-45 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 02/02/2009 |
| Nome Comercial | MANITOL FARMACE | Registro | 110850037 | Vencimento do registro | 02/2029 |
| Princípio Ativo | MANITOL | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | DIURETICOS | | | ATC | DIURETICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 200 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FA PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1108500370017 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 02/02/2009 | 24 meses |
| 2 | 200 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1108500370025 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 02/02/2009 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICERINA 12%

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA | CNPJ | 06.628.333/0001-46 | Autorização | 1.01.085-1 |
| Processo | 25016.000121/99 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 02/05/2000 |
| Nome Comercial | GLICERINA 12% | Registro | 110850012 | Vencimento do registro | 04/2025 |
| Princípio Ativo | GLICEROL | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ENEMAS | | | ATC | ENEMAS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 120 MG/ML ENEMA CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML+ ACESSÓRIO ATIVA | 1108500120010 | ENEMA | 02/05/2000 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE DOPAMINA

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|----------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 60.865.981/0001-18 | Autorização | 1.00.497-7 |
| Processo | 25351.002812/0140 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 31/05/2001 |
| Nome Comercial | CLORIDRATO DE DOPAMINA | Registro | 104971198 | Vencimento do registro | 05/2026 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE DOPAMINA | | | Medicamento de referência | Revivan |
| Classe Terapêutica | VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES | | | ATC | VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG/ML SOL INJ IV CT 50 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1049711980010 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/05/2001 | 24 meses |
| 2 | 5 MG/ML SOL INJ IV CT 10 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1049711980029 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/05/2001 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: IMOSEC

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA | CNPJ | 51.780.468/0001-87 | Autorização | 1.01.236-1 |
| Processo | 25001.006140/73 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 10/03/2003 |
| Nome Comercial | IMOSEC | Registro | 112360015 | Vencimento do registro | 02/2028 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE LOPERAMIDA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIDIARREICOS ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS | | | ATC | ANTIDIARREICOS ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|-------------|
| 1 | 2 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 12 CANCELADA OU CADUCA | 1123600150012 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/03/2003 | 36 meses |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|-------------|
| 4 | 2 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1123600150047 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/03/2003 | 36 meses |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--------------|----------|--------------------|--------------------|----------|
|----|--------------|----------|--------------------|--------------------|----------|



| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| 5 | 2 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 8 CANCELADA OU CADUCA | 1123600150055 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/03/2003 | 36 meses |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 6 | 2 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 4 CANCELADA OU CADUCA | 1123600150063 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/03/2003 | 36 meses |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 7 | 2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 4 ATIVA | 1123600150071 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/03/2003 | 36 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE LOPERAMIDA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO TRANSPARENTE Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA CNPJ: - 51.780.468/0002-68 Endereço: SÃO JOSÉ DOS CAMPOS - SP - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ORAL | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |

| Tarja | - | | | | |
|---|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
|  | | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 8 | 2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 8 ATIVA | 1123600150081 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/03/2003 | 36 meses |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 9 | 2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 ATIVA | 1123600150098 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/03/2003 | 36 meses |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 10 | 2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1123600150101 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/03/2003 | 36 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: bissulfato de clopidogrel

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A | CNPJ | 17.159.229/0001-76 | Autorização | 1.00.370-7 |
| Processo | 25351.701444/2018-44 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 24/12/2018 |
| Nome Comercial | bissulfato de clopidogrel | Registro | 103700723 | Vencimento do registro | 12/2028 |
| Princípio Ativo | bissulfato de clopidogrel | | | Medicamento de referência | PLAVIX |
| Classe Terapêutica | OUTROS MEDICAMENTOS DE AÇÃO NO APARELHO CARDIOVASCULAR | | | ATC | OUTROS MEDICAMENTOS DE AÇÃO NO APARELHO CARDIOVASCULAR |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 75 MG COM REV CT BL AL AL X 7 ATIVA | 1037007230014 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 2 | 75 MG COM REV CT BL AL AL X 10 ATIVA | 1037007230022 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 3 | 75 MG COM REV CT BL AL AL X 14 ATIVA | 1037007230030 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 4 | 75 MG COM REV CT BL AL AL X 15 ATIVA | 1037007230049 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 5 | 75 MG COM REV CT BL AL AL X 20 ATIVA | 1037007230057 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 6 | 75 MG COM REV CT BL AL AL X 28 ATIVA | 1037007230065 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 7 | 75 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA | 1037007230073 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 8 | 75 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA | 1037007230081 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 9 | 75 MG COM REV CT BL AL AL X 100 ATIVA | 1037007230091 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 10 | 75 MG COM REV CT BL AL AL X 150 ATIVA | 1037007230103 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 11 | 75 MG COM REV CT BL AL AL X 200 ATIVA | 1037007230111 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ACTILYSE

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BOEHRINGER INGELHEIM DO BRASIL QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA. | CNPJ | 60.831.658/0001-77 | Autorização | 1.00.367-8 |
| Processo | 25001.003007/87 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 09/03/1988 |
| Nome Comercial | ACTILYSE | Registro | 103670049 | Vencimento do registro | 03/2028 |
| Princípio Ativo | ALTEPLASE | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTICOAGULANTES FIBRINOLITICOS E PROTEOLITICOS N/DIGE | | | ATC | ANTICOAGULANTES FIBRINOLITICOS E PROTEOLITICOS N/DIGE |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|---|--------------------|----------|
| 1 | 10 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + FA DIL 10 ML ATIVA | 1036700490018 | PO LIOFILIZADO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 30/01/2012 | 24 meses |
| 2 | 50 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + FA DIL 50 ML + CANUL TRANS ATIVA | 1036700490023 | PO LIOFILIZADO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 08/10/2007 | 36 meses |
| 3 | 20 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + FA DIL 20 ML + CANUL TRANS ATIVA | 1036700490031 | PO LIOFILIZADO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 09/03/1988 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NITROP

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA | CNPJ | 17.174.657/0001-78 | Autorização | 1.00.387-7 |
| Processo | 25991.008669/80 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 10/12/2001 |
| Nome Comercial | NITROP | Registro | 103870012 | Vencimento do registro | 08/2026 |
| Princípio Ativo | NITROPRUSSETO DE SÓDIO | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES | | | ATC | ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 25 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP AMB X 2 ML ATIVA | 1038700120011 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 10/12/2001 | 24 meses |
| 3 | 25 MG/ML SOL INJ CX AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1038700120036 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 02/08/2002 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ERGOMETRIN

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 60.665.981/0001-18 | Autorização | 1.00.497-7 |
| Processo | 25001.004739/86 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 26/03/2001 |
| Nome Comercial | ERGOMETRIN | Registro | 104970126 | Vencimento do registro | 02/2029 |
| Princípio Ativo | MALEATO DE METILERGOMETRINA | | | Medicamento de referência | METHERGIN |
| Classe Terapêutica | OCITOCICOS NAO HORMONAIIS | | | ATC | OCITOCICOS NAO HORMONAIIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 0,125 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 12 CANCELADA OU CADUCA | 1049701260015 | DRAGEA SIMPLES | 26/03/2001 | 24 meses |
| 2 | 0,125 MG DRG CX 25 BL AL PLAS INC X 20 (EMB. HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1049701260023 | DRAGEA SIMPLES | 26/03/2001 | 24 meses |
| 3 | 0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML (EMB.HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1049701260031 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 26/03/2001 | 24 meses |
| 4 | 0,125 MG COM REV CT 50 BL AL PLAS INC X 10 (EMB. HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1049701260041 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 26/03/2001 | 24 meses |
| 5 | 0,2 MG/ML SOL INJ SC/IM/IV CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1049701260058 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 26/03/2001 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CLINDAMICINA

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 60.665.981/0001-18 | Autorização | 1.00.497-7 |
| Processo | 25351.041905/2006-84 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 17/04/2006 |
| Nome Comercial | CLORIDRATO DE CLINDAMICINA | Registro | 104971332 | Vencimento do registro | 04/2026 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE CLINDAMICINA monoidratado | | | Medicamento de referência | DALACIN C |
| Classe Terapêutica | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES | | | ATC | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|-------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 300 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 16 ATIVA | 1049713320018 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 17/04/2006 | 24 meses |
| 2 | 300 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1049713320026 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 17/04/2006 | 24 meses |
| 3 | 300 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA | 1049713320034 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 17/04/2006 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE LINCOMICINA

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A | CNPJ | 05.161.069/0001-10 | Autorização | 1.05.584-9 |
| Processo | 25351.541383/2011-02 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 27/02/2012 |
| Nome Comercial | CLORIDRATO DE LINCOMICINA | Registro | 155840288 | Vencimento do registro | 07/2025 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE LINCOMICINA | | | Medicamento de referência | FRADOMICINA |
| Classe Terapêutica | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES | | | ATC | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 300 MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1558402880012 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/02/2012 | 24 meses |
| 2 | 300 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1558402880020 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/02/2012 | 24 meses |
| 3 | 300 MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA | 1558402880039 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/02/2012 | 24 meses |
| 4 | 300 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA | 1558402880047 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/02/2012 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEO FEDIPINA

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A | CNPJ | 05.161.069/0001-10 | Autorização | 1.05.584-9 |
| Processo | 25351.539209/2011-10 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 16/01/2012 |
| Nome Comercial | NEO FEDIPINA | Registro | 155840169 | Vencimento do registro | 12/2029 |
| Princípio Ativo | NIFEDIPINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES | | | ATC | ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | - |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 10 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 480 ATIVA | 1558401690015 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/01/2012 | 36 meses |
| 2 | 10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30 ATIVA | 1558401690023 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/01/2012 | 36 meses |
| 3 | 20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30 ATIVA | 1558401690031 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/01/2012 | 36 meses |
| 4 | 20 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 480 ATIVA | 1558401690041 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/01/2012 | 36 meses |
| 5 | 10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB FRAC) ATIVA | 1558401690058 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/01/2012 | 36 meses |
| 6 | 20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB FRAC) ATIVA | 1558401690066 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/01/2012 | 36 meses |



RESOLUÇÃO RDC Nº 199, DE 26 DE OUTUBRO DE 2006 (*)

DOU DE 02/04/2007

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o inciso IV do art. 11 do Regulamento aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto no inciso II e nos §§ 1º e 3º do art. 54 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, em reunião realizada em 23 de outubro de 2006, e

considerando o disposto no Art. 41 § 2º da Lei nº 9782 de 1999, alterada pela Medida Provisória 2190-34 de 2001;

considerando a definição de medicamento presente no Art. 4º inciso II da Lei 5991 de 1973;

considerando o art. 2º inciso III da Lei nº 9279/96, que regula os direitos e obrigações relativos à propriedade industrial; adota a seguinte Resolução de Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Para efeito desta Resolução consideram-se as seguintes definições:

MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA - produto farmacêutico, tecnicamente obtido ou elaborado, com finalidade profilática, curativa ou paliativa na qual existe baixo risco de que seu uso ou exposição possa causar conseqüências e ou agravos à saúde quando observadas todas as características de uso e de qualidade descritas no Anexo I desta Resolução.

NOTIFICAÇÃO - comunicação à autoridade sanitária federal (ANVISA) referente à fabricação, importação e comercialização dos medicamentos de notificação simplificada relacionados no Anexo I deste regulamento.



AFE - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO DE EMPRESA- Ato privativo do órgão ou da entidade competente do Ministério da Saúde, incumbido da vigilância sanitária dos produtos de que trata este Regulamento, contendo permissão para que as empresas exerçam as atividades sob regime de vigilância sanitária, instituído pela Lei nº 6.360, de 1976, mediante comprovação de requisitos técnicos e administrativos específicos.

Art. 2º Fica instituída a notificação simplificada de medicamentos por meio eletrônico disponível no site da ANVISA.

§ 1º Para efeito deste regulamento são considerados medicamentos de notificação simplificada aqueles constantes no Anexo I.

Art 3º A notificação não exime as empresas das obrigações do cumprimento das Boas Práticas de Fabricação e Controle e das demais regulamentações sanitárias.

§ 1º os medicamentos sujeitos à notificação simplificada devem adotar, integralmente, as informações padronizadas no Anexo I deste regulamento.

§ 2º Os produtos no Anexo I são de venda isenta de prescrição médica.

§ 3º É vedada a comercialização dos produtos do Anexo I na forma farmacêutica injetável.

§ 4º Todos os produtos que contêm cânfora como princípio ativo são passíveis de registro devendo seguir os mesmos critérios adotados para registro de Medicamentos Específicos. Excetuam-se os casos de associações com princípios ativos enquadrados em outras categorias existentes.

§ 5º As inclusões, alterações e exclusões do Anexo I serão publicadas periodicamente pela ANVISA, em resolução específica, após avaliação das informações apresentadas pelas empresas através do requerimento presente no anexo III deste regulamento. A ANVISA poderá solicitar bibliografia complementar, a seu critério, para auxiliar na decisão de inclusão, alteração ou exclusão da formulação solicitada.





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: metilsulfato de neostigmina

| | | | | | |
|--|-----------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BLAU FARMACÉUTICA S.A. | CNPJ | 58.430.828/0001-60 | Autorização | 1.01.637-7 |
| Processo | 25351.566528/2011-26 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 23/11/2015 |
| Nome Comercial | metilsulfato de neostigmina | Registro | 116370134 | Vencimento do registro | 11/2025 |
| Princípio Ativo | METILSULFATO DE NEOSTIGMINA | | | Medicamento de referência | PROSTIGMINE |
| Classe Terapêutica | ANTIMIASTENICOS E DESCURARIZANTES | | | ATC | ANTIMIASTENICOS E DESCURARIZANTES |
| Parecer Público | Acesse aqui | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 0,5 MG/ML SOL INJ CX AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1163701340010 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 23/11/2015 | 36 meses |
| 2 | 0,5 MG/ML SOL INJ CX 3 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1163701340029 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 23/11/2015 | 36 meses |
| 3 | 0,5 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1163701340037 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 23/11/2015 | 36 meses |
| 4 | 0,5 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1163701340045 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 23/11/2015 | 36 meses |
| 5 | 0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1163701340053 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 23/11/2015 | 36 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Aminofilina

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA | CNPJ | 06.628.333/0001-46 | Autorização | 1.01.085-1 |
| Processo | 25351.225914/2004-64 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 07/03/2005 |
| Nome Comercial | Aminofilina | Registro | 110850024 | Vencimento do registro | 03/2025 |
| Princípio Ativo | AMINOFILINA | | | Medicamento de referência | Aminofilina |
| Classe Terapêutica | BRONCODILADORES | | | ATC | BRONCODILATORE |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 24 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 10ML ATIVA | 1108500240016 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/03/2005 | 24 meses |
| 2 | 24 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 10ML ATIVA | 1108500240024 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/03/2005 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AMINOFILINA

| | | | | | |
|--|----------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|--------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A | CNPJ | 17.159.229/0001-76 | Autorização | 1.00.370-7 |
| Processo | 25351.020080/2003-11 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 12/04/2004 |
| Nome Comercial | AMINOFILINA | Registro | 103700445 | Vencimento do registro | 04/2029 |
| Princípio Ativo | AMINOFILINA | | | Medicamento de referência | AMINOFILINA SANDOZ |
| Classe Terapêutica | BRONCODILATADORES | | | ATC | BRONCODILATADORE |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10 ATIVA | 1037004450013 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 2 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA | 1037004450021 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 3 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 40 ATIVA | 1037004450031 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 4 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 100 ATIVA | 1037004450048 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 5 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 200 ATIVA | 1037004450056 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 6 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 300 ATIVA | 1037004450064 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 7 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA | 1037004450072 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 8 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10 ATIVA | 1037004450080 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 9 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA | 1037004450099 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 10 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 40 ATIVA | 1037004450102 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 11 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 100 ATIVA | 1037004450110 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 12 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 200 ATIVA | 1037004450129 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 13 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 300 ATIVA | 1037004450137 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 14 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA | 1037004450145 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 29 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/40 TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1037004450293 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 30 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/40 TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1037004450307 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 31 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/40 TRANS X 40 CANCELADA OU CADUCA | 1037004450315 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 32 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/40 TRANS X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037004450323 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|--|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 33 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/40 TRANS X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037004450331 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 34 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/40 TRANS X 300 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037004450341 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 35 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/40 TRANS X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037004450358 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 36 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/120 TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1037004450366 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 37 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/120 TRANS X 40 CANCELADA OU CADUCA | 1037004450374 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 38 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/120 TRANS X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037004450382 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 39 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/120 TRANS X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037004450390 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 40 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/120 TRANS X 300 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037004450404 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 41 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/120 TRANS X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037004450412 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 42 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 250/120 TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1037004450420 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 43 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10 ATIVA | 1037004450439 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 44 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 20 ATIVA | 1037004450447 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 45 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 40 ATIVA | 1037004450455 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 46 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 100 ATIVA | 1037004450463 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 47 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 200 ATIVA | 1037004450471 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 48 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 300 ATIVA | 1037004450481 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 49 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 500 ATIVA | 1037004450498 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 50 | 100 MG COM CT BL AL AL X 10 ATIVA | 1037004450501 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 51 | 100 MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA | 1037004450511 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 52 | 100 MG COM CT BL AL AL X 40 ATIVA | 1037004450528 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 53 | 100 MG COM CT BL AL AL X 100 ATIVA | 1037004450536 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 54 | 100 MG COM CT BL AL AL X 200 ATIVA | 1037004450544 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 55 | 100 MG COM CT BL AL AL X 300 ATIVA | 1037004450552 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 56 | 100 MG COM CT BL AL AL X 500 ATIVA | 1037004450560 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 57 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 10 ATIVA | 1037004450579 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 58 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 20 ATIVA | 1037004450587 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 59 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 40 ATIVA | 1037004450595 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 60 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 100 ATIVA | 1037004450609 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 61 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 200 ATIVA | 1037004450617 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 62 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 300 ATIVA | 1037004450625 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 63 | 200 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PCTFE TRANS X 500 ATIVA | 1037004450633 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 64 | 200 MG COM CT BL AL AL X 10 ATIVA | 1037004450641 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 65 | 200 MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA | 1037004450651 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 66 | 200 MG COM CT BL AL AL X 40 ATIVA | 1037004450668 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 67 | 200 MG COM CT BL AL AL X 100 ATIVA | 1037004450676 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 68 | 200 MG COM CT BL AL AL X 200 ATIVA | 1037004450684 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 69 | 200 MG COM CT BL AL AL X 300 ATIVA | 1037004450692 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |
| 70 | 200 MG COM CT BL AL AL X 500 ATIVA | 1037004450706 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/04/2004 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: NOOTROPIL

| | | | | | |
|--|----------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA | CNPJ | 02.685.377/0001-57 | Autorização | |
| Processo | 25992.006786/72 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 31/10/2001 |
| Nome Comercial | NOOTROPIL | Registro | 113000307 | Vencimento do registro | 08/2026 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | NEUROPSICOESTIMULANTES | | | ATC | NEUROPSICOESTIMULAN |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| | | | | | |
|---|--|---------------|----------------------|------------|----------|
| 2 | 800 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1130003070021 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 31/10/2001 | 24 meses |
| 3 | 200 MG/ML SOL INJ CX 12 AMP VD AMB X 5 ML CANCELADA OU CADUCA | 1130003070038 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/10/2001 | 36 meses |
| 4 | 1200 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1130003070046 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 31/10/2001 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: dexametasona

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA | CNPJ | 06.628.333/0001-46 | Autorização | 1.01.085-1 |
| Processo | 25351.390235/2006-27 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 03/12/2007 |
| Nome Comercial | dexametasona | Registro | 110850035 | Vencimento do registro | 12/2027 |
| Princípio Ativo | DEXAMETASONA | | | Medicamento de referência | Decadron |
| Classe Terapêutica | GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS | | | ATC | GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

 MEDIDA CAUTELAR

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 0,1 MG/ML ELX CT FR PET AMB X 100 ML + CP MED ATIVA | 1108500350016 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |
| 2 | 0,1 MG/ML ELX CX 60 FR PET AMB X 100 ML + 60 CP MED ATIVA | 1108500350024 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |
| 3 | 0,1 MG/ML ELX CX 100 FR PET AMB X 100 ML + 100 CP MED ATIVA | 1108500350032 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |
| 4 | 0,1 MG/ML ELX CT FR PET AMB X 120 ML + CP MED ATIVA | 1108500350040 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|--------|------------|-------------|
| 5 | 0,1 MG/ML ELX CX 60 FR PET AMB X 120 ML + 60 CP MED ATIVA | 1108500350059 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |
| 6 | 0,1 MG/ML ELX CX 100 FR PET AMB X 120 ML + 100 CP MED ATIVA | 1108500350067 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |
| 7 | 0,1 MG/ML ELX CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED ATIVA | 1108500350075 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |
| 8 | 0,1 MG/ML ELX CX 60 FR VD AMB X 100 ML + 60 CP MED ATIVA | 1108500350083 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |
| 9 | 0,1 MG/ML ELX CX 100 FR VD AMB X 100 ML + 100 CP MED ATIVA | 1108500350091 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |
| 10 | 0,1 MG/ML ELX CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED ATIVA | 1108500350105 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |
| 11 | 0,1 MG/ML ELX CX 60 FR VD AMB X 120 ML + 60 CP MED ATIVA | 1108500350113 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |
| 12 | 0,1 MG/ML ELX CX 100 FR VD AMB X 120 ML + 100 CP MED ATIVA | 1108500350121 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |
| 13 | 0,1 MG/ML ELX CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA | 1108500350131 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |
| 14 | 0,1 MG/ML ELX CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 COP ATIVA | 1108500350148 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |
| 15 | 0,1 MG/ML ELX CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA | 1108500350156 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |
| 16 | 0,1 MG/ML ELX CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 COP ATIVA | 1108500350164 | ELIXIR | 03/12/2007 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de lidocaína

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|----------------------------------|-------------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25351.015005/0070 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 22/11/2000 |
| Nome Comercial | cloridrato de lidocaína | Registro | 102980249 | Vencimento do registro | 11/2025 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA MONOIDRATADA | | Medicamento de referência | XYLOCAÍNA | |
| Classe Terapêutica | ANESTESICOS LOCAIS | | ATC | ANESTESICOS LOCAIS | |
| Parecer Público | - | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui | |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 2% GEL TOP CT BG AL X 30 G + APLIC ATIVA | 1029802490011 | GELEIA TOPICA | 22/11/2000 | 24 meses |
| 2 | 2% GEL TOP CX 10 BG AL X 30 G + 10 APLIC (EMB HOSP) ATIVA | 1029802490021 | GELEIA TOPICA | 29/01/2001 | 24 meses |
| 3 | 2% GEL TOP CX 25 BG AL X 30 G + 25 APLIC (EMB HOSP) ATIVA | 1029802490038 | GELEIA TOPICA | 29/01/2001 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MINILAX

| | | | | | |
|--|----------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | MOMENTA FARMACÉUTICA LTDA. | CNPJ | 14.806.008/0001-54 | Autorização | 1.09.427-2 |
| Processo | 25351.036621/2017-42 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 20/03/2017 |
| Nome Comercial | MINILAX | Registro | 194270058 | Vencimento do registro | 08/2025 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | LAXANTES | | | ATC | LAXANTES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | - |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 10 BG PLAS PEBD/PEBDL OPC X 6,5 G CANCELADA OU CADUCA | 1942700580016 | SOLUÇÃO RETAL | 20/03/2017 | 24 meses |
| 2 | 714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 25 BG PLAS PEBD/PEBDL OPC X 6,5 G CANCELADA OU CADUCA | 1942700580024 | SOLUÇÃO RETAL | 20/03/2017 | 24 meses |
| 3 | 714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 7 BG PLAS PEBD /PEBDL OPC X 6,5 G CANCELADA OU CADUCA | 1942700580032 | SOLUÇÃO RETAL | 20/03/2017 | 24 meses |
| 4 | 714,0 MG/G + 7,70 MG/G SOL RET CT 5 BG PLAS PEBD/PEBDL OPC X 6,5 G CANCELADA OU CADUCA | 1942700580040 | SOLUÇÃO RETAL | 20/03/2017 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARINEX

| | | | | | |
|--|----------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA | CNPJ | 61.068,755/0001-12 | Autorização | 1.00.714-6 |
| Processo | 25351.753011/2018-74 | Categoria Regulatória | Biológico | Data do registro | 04/05/2020 |
| Nome Comercial | PARINEX | Registro | 107140273 | Vencimento do registro | 05/2023 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTICOAGULANTES | | | ATC | ANTICOAGULANTES |
| Parecer Público | Acesse aqui | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5000 UI/0,25 ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 0,25 ML CANCELADA OU CADUCA | 1071402730016 | Solução Injetável | 04/05/2020 | 18 meses |
| 2 | 5000 UI/ML SOL INJ CX 50 FA VD TRANS X 5 ML CANCELADA OU CADUCA | 1071402730024 | Solução Injetável | 04/05/2020 | 18 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO

| | | | | | |
|--|---------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | PRATI DONADUZZI & CIA LTDA | CNPJ | 73.856.593/0001-66 | Autorização | 1.02.568-5 |
| Processo | 25351.155195/2006-79 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 18/06/2007 |
| Nome Comercial | CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO | Registro | 125680150 | Vencimento do registro | 06/2027 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO | | | Medicamento de referência | Cipro® |
| Classe Terapêutica | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES | | | ATC | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

MEDIDA CAUTELAR

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6 ATIVA | 1256801500013 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/06/2007 | 24 meses |
| 2 | 250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA | 1256801500021 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/06/2007 | 24 meses |
| 3 | 250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1256801500031 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/06/2007 | 24 meses |
| 4 | 250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA | 1256801500048 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/06/2007 | 24 meses |
| 5 | 250 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 750 ATIVA | 1256801500056 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/06/2007 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 6 | 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6 ATIVA | 1256801500064 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/06/2007 | 24 meses |
| 7 | 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA | 1256801500072 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/06/2007 | 24 meses |
| 8 | 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1256801500080 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/06/2007 | 24 meses |
| 9 | 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA | 1256801500099 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/06/2007 | 24 meses |
| 10 | 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 750 ATIVA | 1256801500102 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/06/2007 | 24 meses |
| 11 | 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 70 (EMB FRAC) ATIVA | 1256801500110 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/06/2007 | 24 meses |
| 12 | 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB FRAC) ATIVA | 1256801500129 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/06/2007 | 24 meses |
| 13 | 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 84 (EMB FRAC) ATIVA | 1256801500137 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/06/2007 | 24 meses |
| 14 | 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) ATIVA | 1256801500145 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/06/2007 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BETACRIS

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25351.389968/2016-91 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 06/03/2017 |
| Nome Comercial | BETACRIS | Registro | 102980448 | Vencimento do registro | 03/2027 |
| Princípio Ativo | TARTARATO DE METOPROLOL | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | BETABLOQUEADORES SIMPLES | | | ATC | BETABLOQUEADORES SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1 MG/ML SOL INJ IV CT 5 EST X AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA | 1029804480013 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/03/2017 | 24 meses |
| 2 | 1 MG/ML SOL INJ IV CT 10 EST X AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA | 1029804480021 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/03/2017 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: Cloridrato de Verapamil

| | | | | | |
|--|-------------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A | CNPJ | 60.659.463/0029-92 | Autorização | 1.00.573-9 |
| Processo | 25351.855773/2018-12 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 28/01/2019 |
| Nome Comercial | Cloridrato de Verapamil | Registro | 105730628 | Vencimento do registro | 02/2028 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE VERAPAMIL | | | Medicamento de referência | Difacorón |
| Classe Terapêutica | ANTIANGINOSOS E VASODILADORES | | | ATC | ANTIANGINOSOS E VASODILADORES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1057306280018 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 28/01/2019 | 24 meses |
| 2 | 80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1057306280026 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 28/01/2019 | 24 meses |
| 3 | 80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA | 1057306280034 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 28/01/2019 | 24 meses |
| 4 | 80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA | 1057306280042 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 28/01/2019 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: NOVORAPID

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA | CNPJ | 82.277.955/0001-55 | Autorização | 1.01.766-2 |
| Processo | 25351.010298/0062 | Categoria Regulatória | Biológico | Data do registro | 28/12/2000 |
| Nome Comercial | NOVORAPID | Registro | 117660016 | Vencimento do registro | 12/2025 |
| Princípio Ativo | INSULINA ASPARTE | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIDIABETICOS | | | ATC | ANTIDIABETICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 U/ML SOL INJ CT 1 FA VD TRANS X 10 ML ATIVA | 1176600160019 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 28/12/2000 | 30 meses |
| 2 | 100 U/ML SOL INJ CT 5 CAR VD TRANS X 3 ML (PENFILL) ATIVA | 1176600160027 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 28/12/2000 | 30 meses |
| 3 | 100 U/ML SOL INJ CX 5 CAR VD TRANS X 3ML + 5 APLIC PLAS ATIVA | 1176600160035 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 28/12/2000 | 24 meses |
| 4 | 100 U/ML SOL INJ CT 5 CAR VD TRANS X 3 ML + 5 SIST APLIC PLAS (FLEXPEN) ATIVA | 1176600160043 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 28/12/2000 | 30 meses |
| 5 | 100 U/ML SOL INJ CT CAR VD TRANS X 3ML (PENFILL) ATIVA | 1176600160051 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 28/12/2000 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 6 | 100 U/ML SOL INJ CT 10 CAR VD TRANS X 3 ML + 10 SIST APL PLAS (FLEXPEN) ATIVA | 1176600160061 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 28/12/2000 | 24 meses |
| 7 | 100 U/ML SOL INJ CT 10 CAR VD TRANS X 3 ML + 10 SIST APLIC PLAS (FLEXPEN) ATIVA | 1176600160078 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 28/12/2000 | 30 meses |
| 8 | 100 U/ML SOL INJ CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML + 1 SIST APLIC PLAS (FLEXPEN) ATIVA | 1176600160085 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 28/12/2000 | 30 meses |
| 9 | 100 U/ML SOL INJ CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML + 1 SIST APLIC PLAS (FLEXTOUCH) ATIVA | 1176600160094 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 28/12/2000 | 30 meses |
| 10 | 100 U/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML + 5 SIST APLIC PLAST (FLEXTOUCH) CANCELADA OU CADUCA | 1176600160108 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 28/12/2000 | 30 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO

| | | | | | |
|--|-------------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A | CNPJ | 60.659.463/0029-92 | Autorização | 1.00.573-9 |
| Processo | 25351.861610/2018-61 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 18/02/2019 |
| Nome Comercial | CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO | Registro | 105730663 | Vencimento do registro | 11/2025 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO | | | Medicamento de referência | CIPRO |
| Classe Terapêutica | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES | | | ATC | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 6 ATIVA | 1057306630019 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/02/2019 | 24 meses |
| 2 | 500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA | 1057306630027 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/02/2019 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: FLUXON

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A | CNPJ | 05.161.069/0001-10 | Autorização | 1.05.584-9 |
| Processo | 25351.555621/2011-50 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 16/01/2012 |
| Nome Comercial | FLUXON | Registro | 155840187 | Vencimento do registro | 06/2026 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | STUGERON |
| Classe Terapêutica | VASODILADORES | | | ATC | VASODILADORES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1558401870013 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/01/2012 | 36 meses |
| 2 | 75 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1558401870021 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/01/2012 | 36 meses |
| 3 | 25MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA | 1558401870031 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/01/2012 | 36 meses |
| 4 | 75MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA | 1558401870048 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/01/2012 | 36 meses |
| 5 | 25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1558401870056 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/01/2012 | 36 meses |

| | | | | | |
|---|--|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 6 | 75 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1558401870064 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/01/2012 | 36 meses |
|---|--|---------------|--------------------|------------|-------------|



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: NIMOVAS

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | DIFFUCAP - CHEMOBRÁS QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA | CNPJ | 42.457.796/0001-56 | Autorização | 1.00.430-4 |
| Processo | 25000.026887/9710 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 12/01/1999 |
| Nome Comercial | NIMOVAS | Registro | 104300019 | Vencimento do registro | 01/2029 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | VASODILATADORES CEREBRAIS | | | ATC | VASODILATADORES CEREBRAIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 30 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 01 CANCELADA OU CADUCA | 1043000190011 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 12/01/1999 | 24 meses |
| 2 | 30 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1043000190021 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 12/01/1999 | 24 meses |
| 3 | 30 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1043000190038 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 12/01/1999 | 24 meses |
| 4 | 30 MG COM REV CT 4 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1043000190046 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 12/01/1999 | 24 meses |
| 5 | 30 MG COM REV CT STRIP X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1043000190054 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 14/05/2004 | 24 meses |
| 6 | 30 MG COM REV CT 2 STRIP X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1043000190062 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 14/05/2004 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 7 | 30 MG COM REV CT 3 STRIP X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1043000190070 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 14/05/2004 | 24 meses |
| 8 | 30 MG COM REV CT 4 STRIP X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1043000190089 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 14/05/2004 | 24 meses |
| 9 | 30 MG COM REV CT 2 BL AL/AL X 5 CANCELADA OU CADUCA | 1043000190097 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 12/01/1999 | 24 meses |
| 10 | 30 MG COM REV CT 4 BL AL/AL X 5 CANCELADA OU CADUCA | 1043000190100 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 12/01/1999 | 24 meses |
| 11 | 30 MG COM REV CT 6 BL AL/AL X 5 CANCELADA OU CADUCA | 1043000190119 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 12/01/1999 | 24 meses |
| 12 | 30 MG COM REV CT 8 BL AL/AL X 5 CANCELADA OU CADUCA | 1043000190127 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 12/01/1999 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BUSCOPAN COMPOSTO

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | COSMED INDUSTRIA DE COSMETICOS E MEDICAMENTOS S.A. | CNPJ | 61.082.426/0002-07 | Autorização | 1.07.817-7 |
| Processo | 25351.898921/2020-08 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 03/11/2020 |
| Nome Comercial | BUSCOPAN COMPOSTO | Registro | 178170891 | Vencimento do registro | 08/2029 |
| Princípio Ativo | BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA, dipirona monohidratada | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS | | | ATC | ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS |
| Parcer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | (10,0 + 250,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4 ATIVA | 1781708910013 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 03/11/2020 | 24 meses |
| 2 | (10,0 + 250,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 8 ATIVA | 1781708910021 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 03/11/2020 | 24 meses |
| 3 | (10,0 + 250,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 16 ATIVA | 1781708910031 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 03/11/2020 | 24 meses |
| 4 | (10,0 + 250,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA | 1781708910048 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 03/11/2020 | 24 meses |

| | | | | | |
|---|---|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 5 | (10,0 + 250,0) MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 120 ATIVA | 1781708910056 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 03/11/2020 | 24 meses |
| 6 | (4,0 + 500,0) MG/ML SOL INJ IV/IM CT 3 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1781708910064 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 03/11/2020 | 36 meses |
| 7 | (4,0 + 500,0) MG/ML SOL INJ IV/IM CT 100 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1781708910072 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 03/11/2020 | 36 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ceftriaxona dissódica

| | | | | | |
|--|-----------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|----------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA | CNPJ | 05.439.635/0001-03 | Autorização | 1.05.562-2 |
| Processo | 25351.191733/2007-70 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 14/07/2008 |
| Nome Comercial | ceftriaxona dissódica | Registro | 155620030 | Vencimento do registro | 07/2023 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | Rocefin |
| Classe Terapêutica | CEFALOSPORINAS | | | ATC | CEFALOSPORINAS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | - |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1 G PÓ P/ SOL INJ IV CT 25 FA VD TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1556200300019 | PO INJETAVEL | 14/07/2008 | 24 meses |
| 2 | 1 G PÓ P/ SOL INJ IV CT 50 FA VD TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1556200300027 | PO INJETAVEL | 14/07/2008 | 24 meses |
| 3 | 1 G PÓ P/ SOL INJ IV CT 100 FA VD TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1556200300035 | PO INJETAVEL | 14/07/2008 | 24 meses |
| 4 | 1 G PÓ P/ SOL INJ IV CT 150 FA VD TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1556200300043 | PO INJETAVEL | 14/07/2008 | 24 meses |
| 5 | 1 G PÓ P/ SOL INJ IV CT 200 FA VD TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1556200300051 | PO INJETAVEL | 14/07/2008 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|------------------------------------|------------|-------------|
| 6 | 1 G PÓ P/ SOL INJ IV CT 25 FA VD TRANS X 10 ML + 25 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1556200300061 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 14/07/2008 | 24 meses |
| 7 | 1 G PÓ P/ SOL INJ IV CT 50 FA VD TRANS X 10 ML + 50 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1556200300078 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 14/07/2008 | 24 meses |
| 8 | 1 G PÓ P/ SOL INJ IV CT 100 FA VD TRANS X 10 ML + 100 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1556200300086 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 14/07/2008 | 24 meses |
| 9 | 1 G PÓ P/ SOL INJ IV CT 150 FA VD TRANS X 10 ML + 150 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1556200300094 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 14/07/2008 | 24 meses |
| 10 | 1 G PÓ P/ SOL INJ IV CT 200 FA VD TRANS X 10 ML + 200 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1556200300108 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 14/07/2008 | 24 meses |
| 11 | 1 G PÓ P/ SOL INJ IV CX 25 FA VD TRANS X 10 ML + 25 BOLS PLAS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1556200300115 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 14/07/2008 | 24 meses |
| 12 | 1 G PÓ P/ SOL INJ IV CX 50 FA VD TRANS X 10 ML + 50 BOLS PLAS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1556200300124 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 14/07/2008 | 24 meses |
| 13 | 1 G PÓ P/ SOL INJ IV CX 100 FA VD TRANS X 10 ML + 100 BOLS PLAS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1556200300132 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 14/07/2008 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: cloridrato de ondansetrona

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA | CNPJ | 19.570.720/0001-10 | Autorização | 1.01.343-0 |
| Processo | 25351.591404/2016-08 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 02/09/2019 |
| Nome Comercial | cloridrato de ondansetrona | Registro | 113430199 | Vencimento do registro | 09/2029 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO | | | Medicamento de referência | Zofran |
| Classe Terapêutica | ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES | | | ATC | ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 2 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1134301990014 | Solução Injetável | 02/09/2019 | 24 meses |
| 2 | 2 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD AMB X 4 ML ATIVA | 1134301990022 | Solução Injetável | 02/09/2019 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PROSTOKOS

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | INFAN INDUSTRIA QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 08.939.548/0001-03 | Autorização | 1.01.557-0 |
| Processo | 25000.013934/9919 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 09/10/2001 |
| Nome Comercial | PROSTOKOS | Registro | 115570044 | Vencimento do registro | 06/2026 |
| Princípio Ativo | MISOPROSTOL | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | OUTROS PRODUTOS PARA USO EM GINECOLOGIA E OBSTETRICIA | | | ATC | OUTROS PRODUTOS PARA USO EM GINECOLOGIA E OBSTETRICIA |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 25 MCG COM VAG CT 10 STR AL X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1155700440010 | COMPRIMIDO VAGINAL | 09/10/2001 | 36 meses |
| 2 | 25 MCG COM VAG CT BL AL PLAS INC X 100 ATIVA | 1155700440029 | COMPRIMIDO VAGINAL | 09/10/2001 | 24 meses |
| 3 | 25 MCG COM VAG CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA | 1155700440037 | COMPRIMIDO VAGINAL | 09/10/2001 | 24 meses |
| 4 | 100 MCG COM VAG CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA | 1155700440045 | COMPRIMIDO VAGINAL | 09/10/2001 | 24 meses |
| 5 | 200 MCG COM VAG CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA | 1155700440053 | COMPRIMIDO VAGINAL | 09/10/2001 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CEFEPIME

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|----------------------------------|-------------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA | CNPJ | 04.301.884/0001-75 | Autorização | 1.05.167-9 |
| Processo | 25351.120840/2004-71 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 05/10/2004 |
| Nome Comercial | CLORIDRATO DE CEFEPIME | Registro | 151670014 | Vencimento do registro | 10/2029 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE CEFEPIMA | | Medicamento de referência | MAXCEF | |
| Classe Terapêutica | CEFALOSPORINAS | | ATC | CEFALOSPORINAS | |
| Parecer Público | - | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui | |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1 G PO P/ SOL INJ CT 25 FA VD TRANS ATIVA | 1516700140011 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2004 | 24 meses |
| 2 | 1 G PO P/ SOL INJ CT FA VD TRANS X DIL AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA | 1516700140021 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2004 | 24 meses |
| 3 | 1 G PO P/ SOL INJ CT 25 FA VD TRANS + 25 DIL AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA | 1516700140038 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2004 | 24 meses |
| 4 | 1 G PO P/ SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA | 1516700140046 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2004 | 24 meses |
| 5 | 2 G PO P/ SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA | 1516700140054 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2004 | 24 meses |
| 6 | 1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS + BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA | 1516700140062 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2004 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 7 | 1 G PO SOL INJ CT 10 FA VD TRANS + 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA | 1516700140070 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2004 | 24 meses |
| 8 | 2 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS + BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA | 1516700140089 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2004 | 24 meses |
| 9 | 2 G PO SOL INJ CT 10 FA VD TRANS + 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA | 1516700140097 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2004 | 24 meses |
| 10 | 1 G PO P/ SOL INJ CT 10 FA VD TRANS ATIVA | 1516700140100 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2004 | 24 meses |
| 11 | 2 G PO P/ SOL INJ CT 10 FA VD TRANS ATIVA | 1516700140119 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2004 | 24 meses |
| 12 | 2 G PO P/ SOL INJ CT 25 FA VD TRANS ATIVA | 1516700140127 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2004 | 24 meses |
| 13 | 1 G PO P/ SOL INJ CT 50 FA VD TRANS ATIVA | 1516700140135 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2004 | 24 meses |
| 14 | 2 G PO P/ SOL INJ CT 50 FA VD TRANS ATIVA | 1516700140143 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2004 | 24 meses |



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | KDL DO BRASIL COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICO-HOSPITALAR LTDA. | | |
| CNPJ | 74.826.557/0001-79 | Autorização | 1.03.626-9 |
| Produto | AGULHA DESCARTAVEL KDL | | |

Modelo Produto Médico

1. Agulha 13 X 3 descartável KDL; 2. Agulha 13 X 3,8 descartável KDL; 3. Agulha 13 X 4 descartável KDL; 4. Agulha 13 X 4,5 descartável KDL; 5. Agulha 15 X 5 descartável KDL; 6. Agulha 5 descartável KDL; 7. Agulha 20 X 8,8 descartável KDL; 8. Agulha 25 X 6 descartável KDL; 9. Agulha 25 X 7 descartável KDL; 10. Agulha 25 X 8 descartável KDL; 11. Agulha 25 X 9 descartável KDL; 12. Agulha 25 X 10 descartável KDL; 13. Agulha 30 X 6 descartável KDL; 14. Agulha 30 X 7 descartável KDL; 15. Agulha 30 X 8 descartável KDL; 16. Agulha 30 X 9 descartável KDL; 17. Agulha 30 X 10 descartável KDL; 18. Agulha 40 X 7 descartável KDL; 19. Agulha 40 X 8 descartável KDL; 20. Agulha 40 X 9 descartável KDL; 21. Agulha 40 X 10 descartável KDL; 22. Agulha X 12 descartável KDL; 23. Agulha 40 X 16 descartável KDL.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(s) | | |

| | |
|-------------------------------|--|
| Nome Técnico | Agulhas Descartáveis |
| Registro | 10362890004 |
| Processo | 25351.004010/0218 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: SHANGHAI KINDLY ENTERPRISE DEVELOPMENT GROUP CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto



| | | | |
|-----------------|--|-------------|------------|
| Nome da Empresa | DESCARPACK DESCARTÁVEIS DO BRASIL LTDA | | |
| CNPJ | 01.057.428/0001-33 | Autorização | 1.03.306-6 |
| Produto | AGULHA DESCARTÁVEL DESCARPACK I | | |

Modelo Produto Médico

0353201 - Agulha Descartável Descarpack I - 25 x 0,70 mm

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instruções de Uso - Agulha Hipodérmica Descarpack - rev00.pdf | 1024547/21-3 - 16/03/2021 - 08:39 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | Agulhas Descartáveis |
| Registro | 10330660047 |
| Processo | 25351.000390/2010-78 |
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: LIFELONG MEDITECH LIMITED - INDIA |
| Classificação de Risco | I - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | NIPRO MEDICAL LTDA | | |
| CNPJ | 00.752.453/0001-44 | Autorização | 1.03.248-B |
| Produto | AGULHA HIPODERMICA NIPRO | | |

Modelo Produto Médico

Calibre mm x mm Nomenclatura usual 18G x 1" 1,25 x 25,25 x 12 18G x 1 1/2" 1,25 x 38,40 x 12 18G x 1 3/4" 1,25 x 32,30 x 12 19G x 1" 1,10 x 25,25 x 10 19G x 1 1/4" 1,10 x 38,40 x 10 19G x 1 1/2" 1,10 x 32,30 x 10 20G x 1" 0,90 x 25,25 x 8 20G x 1 1/4" 0,90 x 38,40 x 8 20G x 1 1/2" 0,90 x 32,30 x 8 21G x 1" 0,80 x 25,25 x 8 21G x 1 1/4" 0,80 x 38,40 x 8 21G x 1 1/2" 0,80 x 32,30 x 8 22G x 1" 0,70 x 25,25 x 7 22G x 1 1/4" 0,70 x 38,40 x 7 22G x 1 1/2" 0,70 x 32,30 x 7 23G x 1" 0,63 x 25,25 x 6 23G x 1 1/4" 0,63 x 38,40 x 6 23G x 1 1/2" 0,63 x 30 x 6 24G x 1" 0,55 x 25,25 x 5,5 24G x 1" 0,55 x 19,20 x 5,5 24G x 1 1/4" 0,55 x 32,30 x 5,5 25G x 1 1/4" 0,50 x 18,18 x 5 25G x 1" 0,50 x 25,25 x 5 25G x 1 1/2" 0,45 x 13,13 x 4,5 27G x 1 1/2" 0,40 x 19,20 x 4

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(s) | | |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | Agulhas Descartáveis |
| Registro | 1032486001 |
| Processo | 25000.0190849737 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: NIPRO MEDICAL LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | LABORATÓRIOS B. BRAUN S/A | | |
| CNPJ | 31.673.254/0001-02 | Autorização | 8.01.369-9 |
| Produto | SPINOCAN - AGULHA ESPECIAL PARA RAQUIANESTESIA | | |

Modelo Produto Médico

G19 x 1 ½" 1,10 x 40 mm

G29 x 3 ½" 0,35 x 88 mm, G27 x 4 ¾" 0,42 x 120 mm, G27 x 3 ½" 0,42 x 88 mm, G26 x 4 ¾" 0,53 x 120 mm, G26 x 3 ½" 0,47 x 88 mm, G25 x 3 ½" 0,53 x 88 mm, G25 x 3" 0,53 x 75 mm, G22 x 3" 0,70 x 75 mm, G20 x 3 ½" 0,90 x 88 mm, G20 x 3" 0,90 x 75 mm, G19 x 3 ½" 1,10 x 88 mm, G18 x 3 ½" 1,30 x 88 mm, G18 x 3" 1,30 x 75 mm

G29 x 3 1/2

G29 x 4 ¾" 0,35 x 120 mm, G29 x 3 ½" 0,34 x 88 mm, G27 x 4 ¾" 0,41 x 120 mm, G27 x 3 ½" 0,41 x 88 mm, G26 x 4 ¾" 0,47 x 120 mm, G26 x 3 ½" 0,46 x 88 mm, G25 x 4 ¾" 0,50 x 120 mm, G25 x 3 ½" 0,50 x 88 mm, G22 x 4 ¾" 0,70 x 120 mm, G22 x 3 ½" 0,70 x 88 mm, G22 x 1 ½" 0,70 x 40 mm

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|----------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Spinocan - Instruções de Uso.pdf | 0840699/21-2 - 03/03/2021 - 05:03 |

| | |
|-------------------------------|---|
| Nome Técnico | Agulhas Descartáveis |
| Registro | 10008530049 |
| Processo | 25000.009030/9510 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> • FABRICANTE: B. BRAUN AESCULAP JAPAN CO LTD - JAPÃO • FABRICANTE: LABORATÓRIOS B. BRAUN S/A - BRASIL • FABRICANTE: B. BRAUN MEDICAL INDUSTRIES SDN BHD - MALÁSIA • FABRICANTE: B. BRAUN MELSUNGEN AG - ALEMANHA |
| Classificação de Risco | III - ALTO RISCO |
| Vencimento do Registro | 21/09/2025 |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--|-------------|------------|
| Nome da Empresa | CIRURGICA FERNANDES - COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS E HOSPITALARES - SOCIEDADE LIMITADA | | |
| CNPJ | 61.418.042/0001-31 | Autorização | 1.01.504-7 |
| Produto | AGULHA DE TUOHY EPIDURAL DESCARTAVEL UNISIS | | |

Modelo Produto Médico

16G, 17G, 18G, 19G, 20 G, 22G.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 10150470269 AGULHA_TUOHY_EPIDURAL_PERIDURAL_UNISIS.pdf | 464041520-8 - 30/12/2023 - 02:10 |

| | |
|------------------------|-----------------------------------|
| Nome Técnico | Agulhas |
| Registro | 10150470269 |
| Processo | 25351.228774/2008-18 |
| Fabricante Legal | • FABRICANTE UNISIS CORP. - JAPÃO |
| Classificação de Risco | III - ALTO RISCO |
| Vencimento do Registro | 23/06/2028 |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 11, inciso IV, do Regulamento da ANVISA aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, em reunião realizada em 11 de setembro de 2002, considerando a publicação da Resolução-RDC nº 185, de 22 de outubro 2001, que estabelece requisitos para dispensa de registro de produtos para saúde; considerando a necessidade de atualizar a relação de produtos dispensados de registro em substituição à Portaria nº 543, de 29 de outubro de 1997, da extinta Secretaria de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde, adota a seguinte Resolução de Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Os produtos para saúde **sujeitos ao cadastramento** previsto no art. 3º da Resolução-RDC nº 185/01, são os constantes da relação do Anexo I desta Resolução.

§ 1º Exclui-se do disposto neste artigo os reagentes para diagnóstico de uso in-vitro.

§ 2º Os produtos referidos neste artigo e seus fornecedores ficam sujeitos ao controle previsto na legislação sanitária aplicável.

Art. 2º Os produtos para saúde sujeitos a cadastramento, constantes do Anexo I desta Resolução, obedecem às seguintes exigências e condições:

I. Todo produto médico enquadrado em qualquer classe de risco, incluindo suas partes e acessórios, deve ser registrado na ANVISA.

II. Todo produto para saúde enquadrado em classe de risco II ou superior, conforme classificação de risco da Resolução-RDC nº 185/01, incluindo suas partes e acessórios, deve ser registrado na ANVISA.

III. Todo produto de interação com seres humanos, incluindo suas partes e acessórios, não contido no Anexo I desta Resolução, deve ser registrado na ANVISA.

IV. Todos os demais produtos não enquadrados nas exigências e condições acima descritas e não contidos na relação do Anexo I desta Resolução, **não são considerados produtos para saúde, dispensando manifestação da ANVISA** para sua fabricação, importação, exportação, comercialização, exposição à venda ou entrega ao consumo.

§ 1º Os produtos de uso ou aplicação em outras áreas que não da saúde, cujas informações apresentadas pelo fornecedor indiquem uso médico, odontológico ou laboratorial de saúde, destinado a prevenção, diagnóstico, tratamento ou reabilitação, são considerados produtos médicos e estão sujeitos a registro.

§ 2º As relações exemplificativas de produtos para saúde enquadrados na classe de risco I sujeitos a registro e os produtos não considerados produtos para saúde, estão disponibilizadas na INTERNET e no site da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - www.anvisa.gov.br.

§ 3º Para fins de entendimento sobre a aplicação das exigências e condições descritas neste artigo, ficam adotadas as definições e o fluxo indicado no Anexo II desta Resolução.



Art. 4º Ficam sem efeito as manifestações sobre o enquadramento quanto ao registro dos produtos para saúde, formalizadas pela ANVISA anteriormente à data de publicação desta Resolução.

§ 1º As manifestações referidas neste artigo não incluem os certificados de registro e de isenção de registro emitidos pela ANVISA, os quais permanecem válidos até a data de seu vencimento.

§ 2º Os fornecedores de produtos, que anteriormente à data de publicação desta Resolução, não eram considerados produtos para saúde e passaram a enquadrar-se nesta condição, devem protocolar na ANVISA, até 180 (cento e oitenta) dias a partir da referida data, petição de registro ou cadastramento desses produtos, na forma da Resolução-RDC n.º 185/01, ficando autorizada sua fabricação, importação, exportação, comercialização, exposição à venda ou entrega ao consumo, até manifestação da Agência sobre a petição.

§ 3º O fornecedor cujo produto estava registrado ou declarado isento de registro e teve seu enquadramento alterado por esta Resolução, deverá protocolar na ANVISA, na forma da Resolução-RDC n.º 185/01: a) petição de cadastramento, no prazo previsto pela legislação sanitária para a revalidação do registro concedido pela ANVISA; ou b) petição de registro, até 6 (seis) meses antes da data de vencimento do certificado de isenção do registro concedido pela ANVISA.

Art. 5º Para inclusão de produto para saúde em família de produtos, prevista na Resolução-RDC n.º 97/00, que não tiveram seu enquadramento alterado por esta Resolução, o fornecedor deve adequar as informações do processo original às disposições da Resolução-RDC n.º 185/01.

Parágrafo único. É vedada a inclusão de produto para saúde em família de produtos registrados ou declarados isentos de registro pela ANVISA, que tiveram seu enquadramento alterado por esta Resolução.

Art. 6º O produto para saúde sujeito a cadastramento, somente poderá ser fabricado, importado, comercializado, exposto à venda ou entregue ao consumo, após manifestação da ANVISA declarando o cadastramento do produto, excetuada a situação descrita no § 2º do artigo 4º desta Resolução.

Art. 7º Esta Resolução será atualizada sempre que informações técnicas e científicas sobre os riscos à saúde, decorrentes da tecnologia e uso de produtos, indicarem a necessidade de rever os enquadramentos quanto ao registro dos produtos.

Art. 8º Fica revogada a Portaria n.º 73, de 29 de agosto de 1995, da Secretaria de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde.

Art. 9º Esta Resolução de Diretoria Colegiada entrará em vigor na data de sua publicação.

GONZALO VECINA NETO



ANEXO I

RELAÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE SUJEITOS A CADASTRAMENTO

| A | Produtos não-estéreis indicados para apoio a procedimento de saúde |
|----------|---|
| 01 | Adesivo para fixação de produtos ao corpo em procedimento de saúde |
| 02 | Aparelho não invasivo para facilitar a visualização em procedimento médico |
| 03 | Aparelho para facilitar a visualização em procedimento odontológico |
| 04 | Aparelho para ordenha materna |
| 05 | Desodorante para ostomia |
| 06 | Dispositivo graduado para dosagem manual de medicamentos |
| 07 | Dispositivo para oclusão de orifício natural do corpo em procedimento de saúde |
| 08 | Equipamento mecânico para deslocamento de pessoas incapacitadas |
| 09 | Equipamento para digitalização, arquivo ou registro de sinais ou imagens médicas |
| 10 | Espátula descartável |
| 11 | Estimulador mecânico de sinais fisiológicos para diagnóstico |
| 12 | Fotopolimerizador odontológico |
| 13 | Garrote para flebotomia |
| 14 | Identificador de pacientes |
| 15 | Marcador dermatográfico |
| 16 | Medidor de parâmetros antropométricos para confecção de produtos para saúde |
| 17 | Mesa, cadeira, cama ou outro suporte mecânico de apoio não essencial a procedimento médico não cirúrgico <i>[que tenham indicação diagnóstica ou terapêutica e/ou interação...]</i> |
| 18 | Painel ou suporte com conexões elétricas, hidráulicas ou de gases para produtos médicos. |
| 19 | Processadora de filmes contendo imagens médicas |
| 20 | Projetor ou painel de ortótipos para avaliação visual |
| 21 | Recipiente para acondicionamento de produtos médicos esterilizados |
| 22 | Roupa de cama hospitalar descartável, exceto para cirurgia |
| 23 | Serra, cisalha ou separador de gesso ortopédico |

| B | Produtos não-estéreis indicados para apoio a procedimento laboratorial de saúde |
|----------|--|
| 01 | Centrífuga para laboratório de saúde |
| 02 | Extrator manual de plasma por prensagem |
| 03 | Homogeneizador de sangue e seus derivados |
| 04 | Incubadora para laboratório de saúde |

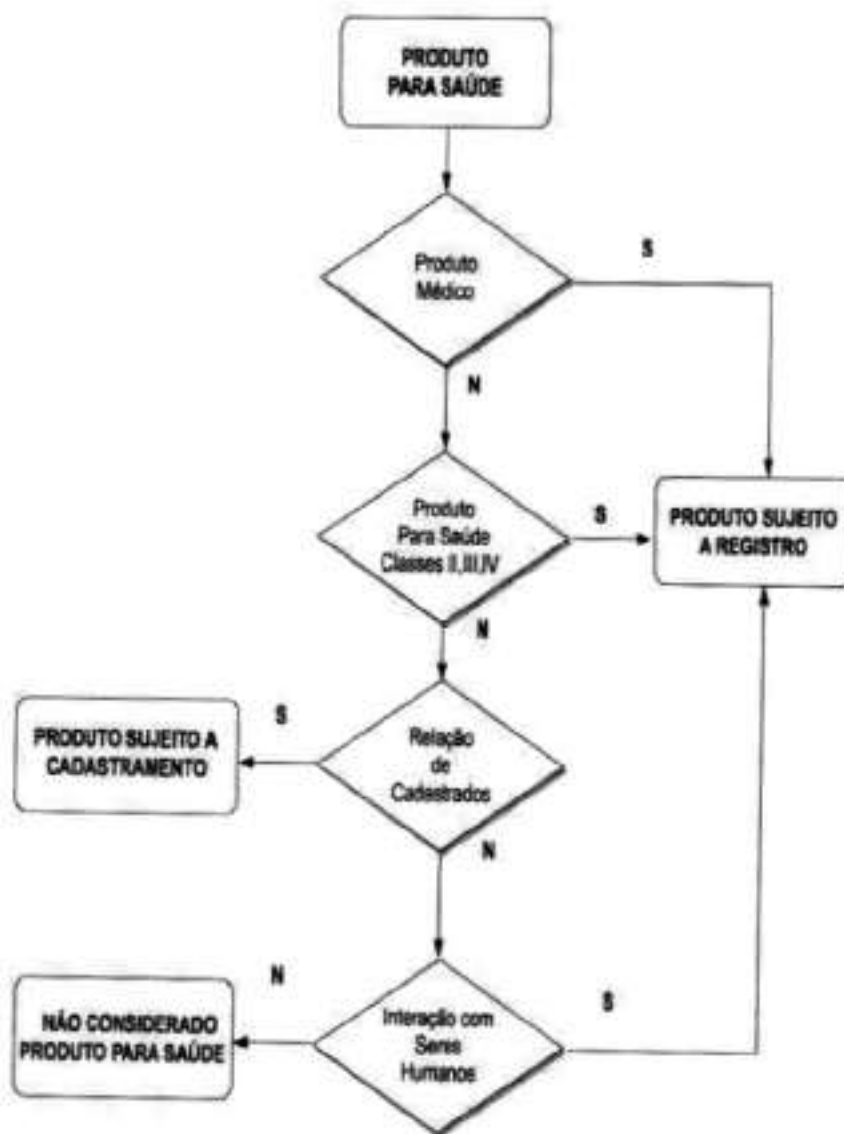
| C | Produtos para educação física, embelezamento ou estética |
|----------|--|
| 01 | Aparelho a bateria para tratamento da pele |
| 02 | Aparelho para procedimento por sucção externa |
| 03 | Brinco e dispositivo furador para sua aplicação |
| 04 | Esterilizador exclusivo de produtos para embelezamento ou estética |
| 05 | Gerador de ozônio para tratamento da pele |
| 06 | Medidor de parâmetros fisiológicos, não destinado a diagnóstico em saúde |
| 07 | Produto para avaliação física por meio mecânico |

| D | Partes ou acessórios não estéreis de produtos para saúde sujeitos a cadastramento |
|----------|--|
|----------|--|



ANEXO II

FLUXO PARA ENQUADRAMENTO DE PRODUTOS PARA SAÚDE QUANTO AO REGISTRO



Simbologia: S - Sim, N - Não



DEFINIÇÕES APLICÁVEIS AO FLUXO PARA ENQUADRAMENTO

As definições a seguir são aplicáveis exclusivamente para fins desta Resolução.

Acessório de produto para saúde: Produto fabricado exclusivamente com o propósito de integrar um produto para saúde, outorgando ao produto uma função ou característica técnica complementar.

Fornecedor: Fabricante ou importador, conforme definido na Resolução-RDC nº 185/01.

Parte de produto para saúde: Componente fabricado exclusivamente com o propósito de integrar um produto para saúde, sem o qual o produto é funcionalmente deficiente ou inoperante.

Produto de interação com seres humanos: Produto para saúde, suas partes ou acessórios, cujo uso estabelece interação física ou fisiológica com pessoa submetida a procedimento médico ou odontológico, assim como produto ativo ou invasivo de educação física, embelezamento ou estética que estabelece esta interação, conforme indicado pelo fornecedor.

Produto destinado a prevenção: Produto médico, suas partes e acessórios, cujo uso promove a segurança sanitária do consumidor, paciente, operador ou terceiros envolvidos em procedimento médico, odontológico ou laboratorial de saúde, conforme indicado pelo fornecedor.

Produto destinado a tratamento ou reabilitação: Produto médico, suas partes e acessórios, cujo uso favorece a cura ou alívio de doença ou disfunção orgânica de pessoa submetida a procedimento médico ou odontológico, conforme indicado pelo fornecedor.

Produto destinado para diagnóstico: Produto médico, suas partes e acessórios, que transforma informações obtidas do organismo de pessoa submetida a procedimento médico, odontológico ou laboratorial de saúde, em dados utilizados para avaliar condição fisiológica ou funcional deste organismo, conforme indicado pelo fornecedor.

Produto médico: Produto para a saúde, tal como equipamento, aparelho, material, artigo ou sistema de uso ou aplicação médica, odontológica ou laboratorial, destinado à prevenção, diagnóstico, tratamento, reabilitação ou anticoncepção e que não utiliza meio farmacológico, imunológico ou metabólico para realizar sua principal função em seres humanos, podendo entretanto ser auxiliado em suas funções por tais meios.

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--------------------|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | CREMER S/A | | |
| CNPJ | 82.641.325/0001-18 | Autorização | 8.02.452-1 |
| Produto | ATADURA GESSADA | | |

Filtrar...

Modelo Produto Médico

- Atadura gessada 6cm x 2,0m
- Atadura gessada 8cm x 2,0m
- Atadura gessada 12cm x 2,0m
- Atadura gessada 15cm x 2,0m
- Atadura gessada 20cm x 2,0m
- Atadura gessada 5cm x 3,0m
- Atadura gessada 7,5cm x 3,0m
- Atadura gessada 8cm x 3,0m
- Atadura gessada 10cm x 3,0m
- Atadura gessada 12cm x 3,0m

« 1 2 3 4 »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|--------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | INT02000025 - 00 - INT02000025_80245210070.pdf | 2163673/21-9 - 04/06/2021 - 05:43 |

| | |
|---------------------|----------------------|
| Nome Técnico | Ataduras |
| Registro | 80245210070 |
| Processo | 25351.227410/2005-60 |

| | |
|-------------------------------|-----------------------------------|
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: CREMER S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|---|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | USA - INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS CIRURGICOS LTDA - ME | | |
| CNPJ | 24.450.310/0001-76 | Autorização | 8.14.478-1 |
| Produto | ATADURA DE CREPOM USA MEDICAL | | |

Filtrar...

Modelo Produto Médico

10 cm x 1,2 m 60 dúzias por caixa

10 cm x 1,8 m 60 dúzias por caixa

10 cm x 2,2 m 60 dúzias por caixa

12 cm x 1,2 m 45 dúzias por caixa

12 cm x 1,8 m 45 dúzias por caixa

12 cm x 2,2 m 45 dúzias por caixa

15 cm x 1,2 m 40 dúzias por caixa

15 cm x 1,8 m 40 dúzias por caixa

15 cm x 2,2 m 40 dúzias por caixa

20 cm x 1,2m 35 dúzias por caixa

« 1 2 3 »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|-------------------------|--|
| Nome Técnico | Ataduras |
| Registro | 81447810005 |
| Processo | 25351.173647/2017-91 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: USA - INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS CIRURGICOS LTDA - ME - BRASIL |



| | |
|-------------------------------|-----------------|
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|---|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA | | |
| CNPJ | 01.005.728/0001-79 | Autorização | 1.03.694-6 |
| Produto | CATETER INTRAVENOSO SOLIDOR | | |

Modelo Produto Médico

com asas e sem porta de entrada 14G,16G,17G,18G,20G,22G,24G;

com asas pequenas e sem porta de entrada 24G;

sem asas e sem porta de entrada 14G,16G,17G,18G,20G,22G,24G.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|-------------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | CATETER INTRAVENOSO SOLIDOR (2).pdf | 4262288/21-8 - 28/10/2021 - 08:23 |

| | |
|-------------------------------|--|
| Nome Técnico | Cateteres |
| Registro | 10369460151 |
| Processo | 25351.504977/2016-08 |
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: BIO MED HEALTH CARE PRODUCTS PVT LTD - ÍNDIA |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--------------------------------------|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | CPL MEDICAL'S PRODUTOS MÉDICOS LTDA. | | |
| CNPJ | 43.512.870/0001-52 | Autorização | 1.00.141-6 |
| Produto | CATETER PARA OXIGENIO TIPO OCULOS | | |

Modelo Produto Médico

Embalagem individual esteril, acondicionada em pacote com 20 unidades

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|-------------------------------|--------------------------|
| Nome Técnico | Cateteres |
| Registro | 10014160014 |
| Processo | 25000.007015/9474 |
| Fabricante Legal | • CPL MEDICAL'S - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | 12/04/2005 |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | STERIFARMA PRODUTOS CIRURGICOS LTDA ME | | |
| CNPJ | 00.678.593/0001-40 | Autorização | 1.04.483-3 |
| Produto | DRENO PENROSE ESTERIL | | |

Modelo Produto Médico

Dreno penrose 30 cm com cadarço

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|----------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | IU Dreno penrose.pdf | 0885660/22-6 - 07/03/2022 - 12:01 |

| | |
|-------------------------------|---|
| Nome Técnico | Drenos |
| Registro | 10448330016 |
| Processo | 25351.020465/2004-60 |
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: STERIFARMA PRODUTOS CIRURGICOS LTDA ME - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | CIRURGICA FERNANDES - COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS E HOSPITALARES - SOCIEDADE LIMITADA | | |
| CNPJ | 61.418.042/0001-31 | Autorização | 1.01.504-7 |
| Produto | Infusor Multivias Wiltex | | |

Modelo Produto Médico

EX-001 Infusor Multivias – 2 vias Wiltex; EX-002 Infusor Multivias – 4 vias Wiltex.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | IFU Infusor Multivias Wiltex10150470444.pdf | 4229008/20-1 - 30/11/2020 - 03:19 |

| | |
|-------------------------------|--|
| Nome Técnico | Extensor |
| Registro | 10150470444 |
| Processo | 25351.414491/2015-76 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ANHUI EASYWAY MEDICAL SUPPLIES CO., LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|---|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | LAMEDID COMERCIAL E SERVICOS LTDA | | |
| CNPJ | 46.568.655/0001-61 | Autorização | 1.02.375-8 |
| Produto | EQUIPO PARA TRANFUSÃO DE SANGUE SOLIDOR | | |

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

Tipo de Arquivo

Arquivos

Expediente, data e hora de inclusão

Nenhum Arquivo Encontrado(a)

| | |
|-------------------------------|---|
| Nome Técnico | Equipos |
| Registro | 10237580058 |
| Processo | 25351.526733/2009-16 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ANGIPLAST PRIVATE LIMITED - ÍNDIA |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | 13/07/2015 |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | DESCARPACK DESCARTAVEIS DO BRASIL LTDA | | |
| CNPJ | 01.057.428/0001-33 | Autorização | 1.03.306-6 |
| Produto | EQUIPO DESCARTÁVEL DESCARPACK I | | |

Modelo Produto Médico

Equipo Macrogotas Descartável Descarpack

Equipo Microgotas Descartável Descarpack

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|-----------------|--|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|-------------------------------|---|
| Nome Técnico | Equipos |
| Registro | 10330669045 |
| Processo | 25351.285726/2010-63 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: LIFELONG MEDITECH LIMITED - ÍNDIA |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | 23/08/2015 |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|---|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA | | |
| CNPJ | 01.005.728/0001-79 | Autorização | 1.03.694-6 |
| Produto | Escalpe de Segurança LABOR IMPORT® | | |

Modelo Produto Médico

27G Cinza Claro; 28G Marrom; 25G Laranja; 24G Violeta; 23G Azul Escuro; 22G Preto; 21G Verde Escuro; 20G Amarelo; 19G Creme; 18G Rosa.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|--------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Escalpe com Dispositivo de Segurança LABOR IMPORT.pdf | 4279103/21-6 - 29/10/2021 - 07:56 |

| | |
|-------------------------------|---|
| Nome Técnico | Escalpes |
| Registro | 10369460193 |
| Processo | 25351.126449/2017-06 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: Yangzhou Medline Industry CO., Ltd - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | Shalon Fios Cirurgicos Ltda | | |
| CNPJ | 33.348.467/0001-86 | Autorização | 1.02.434-1 |
| Produto | FIO DE SUTURA CATGUT CROMADO AGULHADO - SHALON | | |

 MEDIDA CAUTELAR

Modelo Produto Médico

Embalagem individual esteril

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|-----------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | B. CATGUT CROMADO.pdf | 4039035/21-6 - 13/10/2021 - 07:48 |

| | |
|-------------------------------|--|
| Nome Técnico | Fio de Sutura |
| Registro | 10243410010 |
| Processo | 25000.004049/9994 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: Shalon Fios Cirurgicos Ltda - BRASIL |
| Classificação de Risco | IV - MÁXIMO RISCO |
| Vencimento do Registro | 28/05/2024 |

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--------------------------------|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | Shalon Fios Cirurgicos Ltda | | |
| CNPJ | 33.348.467/0001-86 | Autorização | 1.02.434-1 |
| Produto | FIO DE NYLON AGULHADO - SHALON | | |

 MÉDIDA CAUTELAR

Modelo Produto Médico

Embalagem individual esteril

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|-----------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 9. NYLON.pdf | 4042327/21-4 - 13/10/2021 - 10:13 |

| | |
|-------------------------------|--|
| Nome Técnico | Fios e Fitas Cirurgicos |
| Registro | 10243410009 |
| Processo | 25000.004052/9907 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: Shalon Fios Cirurgicos Ltda - BRASIL |
| Classificação de Risco | IV - MÁXIMO RISCO |
| Vencimento do Registro | 28/05/2024 |

RESOLUÇÃO RDC Nº 199, DE 26 DE OUTUBRO DE 2006 (*)

DOU DE 02/04/2007

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o inciso IV do art. 11 do Regulamento aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto no inciso II e nos §§ 1º e 3º do art. 54 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, em reunião realizada em 23 de outubro de 2006, e

considerando o disposto no Art. 41 § 2º da Lei nº 9782 de 1999, alterada pela Medida Provisória 2190-34 de 2001;

considerando a definição de medicamento presente no Art. 4º inciso II da Lei 5991 de 1973;

considerando o art. 2º inciso III da Lei nº 9279/96, que regula os direitos e obrigações relativos à propriedade industrial; adota a seguinte Resolução de Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Para efeito desta Resolução consideram-se as seguintes definições:

MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA - produto farmacêutico, tecnicamente obtido ou elaborado, com finalidade profilática, curativa ou paliativa na qual existe baixo risco de que seu uso ou exposição possa causar conseqüências e ou agravos à saúde quando observadas todas as características de uso e de qualidade descritas no Anexo I desta Resolução.

NOTIFICAÇÃO - comunicação à autoridade sanitária federal (ANVISA) referente à fabricação, importação e comercialização dos medicamentos de notificação simplificada relacionados no Anexo I deste regulamento.



AFE - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO DE EMPRESA- Ato privativo do órgão ou da entidade competente do Ministério da Saúde, incumbido da vigilância sanitária dos produtos de que trata este Regulamento, contendo permissão para que as empresas exerçam as atividades sob regime de vigilância sanitária, instituído pela Lei nº 6.360, de 1976, mediante comprovação de requisitos técnicos e administrativos específicos.

Art. 2º Fica instituída a notificação simplificada de medicamentos por meio eletrônico disponível no site da ANVISA.

§ 1º Para efeito deste regulamento são considerados medicamentos de notificação simplificada aqueles constantes no Anexo I.

Art 3º A notificação não exime as empresas das obrigações do cumprimento das Boas Práticas de Fabricação e Controle e das demais regulamentações sanitárias.

§ 1º os medicamentos sujeitos à notificação simplificada devem adotar, integralmente, as informações padronizadas no Anexo I deste regulamento.

§ 2º Os produtos no Anexo I são de venda isenta de prescrição médica.

§ 3º É vedada a comercialização dos produtos do Anexo I na forma farmacêutica injetável.

§ 4º Todos os produtos que contém cânfora como princípio ativo são passíveis de registro devendo seguir os mesmos critérios adotados para registro de Medicamentos Específicos. Excetuam-se os casos de associações com princípios ativos enquadrados em outras categorias existentes.

§ 5º As inclusões, alterações e exclusões do Anexo I serão publicadas periodicamente pela ANVISA, em resolução específica, após avaliação das informações apresentadas pelas empresas através do requerimento presente no anexo III deste regulamento. A ANVISA poderá solicitar bibliografia complementar, a seu critério, para auxiliar na decisão de inclusão, alteração ou exclusão da formulação solicitada.



Art. 4º Apenas as empresas fabricantes, que cumprem as Boas Práticas de Fabricação e Controle, de acordo com a legislação vigente, e que estão devidamente autorizadas/licenciadas pela Autoridade Sanitária competente, podem notificar e fabricar os produtos abrangidos por esta Resolução, mediante o Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle (CBPFC) ou protocolo de solicitação do pedido de CBPFC com status satisfatório no Banco de dados de Inspeção da ANVISA.

Art. 5º Os estudos de estabilidade devem ser realizados conforme GUIA DE ESTABILIDADE. Quando houver inviabilidade técnica para realização dos testes requeridos a empresa deverá apresentar justificativa arrazoando os motivos técnicos.

~~Art. 6º A notificação dos produtos listados no Anexo I deve ser precedida pela notificação da produção de lotes-piloto de acordo com o GUIA PARA NOTIFICAÇÃO DE LOTE-PILOTO, exceto para produtos que possuem cadastro ou registro vigente junto à Anvisa.~~

Art. 6º A notificação dos produtos listados no Anexo I deve ser precedida pela produção de lotes-piloto de acordo com o GUIA PARA PRODUÇÃO DE LOTES-PILOTO DE MEDICAMENTOS, devendo a documentação ser arquivada na empresa para fins de controle sanitário, exceto para produtos que possuem cadastro ou registro vigente junto à Anvisa.

Redação dada pela RESOLUÇÃO-RDC Nº 04, DE 28 DE JANEIRO DE 2015

§ 1º Os lotes piloto poderão ser comercializados, a critério do fabricante, após a realização do estudo de estabilidade acelerado e a devida notificação do produto, conforme estabelecido neste regulamento.

Art. 7º A notificação deve seguir os seguintes critérios:

§ 1º A notificação deve ser realizada, exclusivamente, pela empresa com autorização de funcionamento para fabricar e/ou importar medicamentos.

§ 2º A empresa deverá realizar uma notificação individual para cada produto, conforme este regulamento.

~~§ 3º A empresa deverá atualizar a notificação sempre que houver modificação em quaisquer informações prestadas por meio da notificação eletrônica.~~



§ 3º A empresa deverá proceder com nova notificação sempre que houver inclusões ou alterações em quaisquer informações prestadas por meio da notificação eletrônica.

Redação dada pela RESOLUÇÃO-RDC Nº 107, DE 05 DE SETEMBRO DE 2016. (Entrará em vigor em 1º de janeiro de 2017).

~~§ 4º Todas as notificações devem ser renovadas a cada 5 (cinco) anos, mediante nova notificação de cada produto, respeitando os prazos estabelecidos no Art. 12 da Lei nº 6.360/76.~~

§ 4º Todas as notificações devem ser renovadas a cada 5 (cinco) anos, respeitando os prazos estabelecidos no Art. 12 da Lei nº 6.360/76.

Redação dada pela RESOLUÇÃO-RDC Nº 107, DE 05 DE SETEMBRO DE 2016. (Entrará em vigor em 1º de janeiro de 2017).

§ 5º Quando houver suspensão da fabricação do produto, a empresa deverá notificar a exclusão de comercialização deste produto, mediante peticionamento eletrônico.

~~§ 6º As notificações de que trata o caput deste artigo estão isentas do pagamento de taxa.~~

§ 6º Os medicamentos de baixo risco isentos de registros e regularizados mediante notificação ficam sujeitos ao pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária instituída pela Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999.

Redação dada pela RESOLUÇÃO-RDC Nº 107, DE 05 DE SETEMBRO DE 2016. (Entrará em vigor em 1º de janeiro de 2017).

§ 7º Será disponibilizada, para consulta no site da ANVISA, a relação de empresas e produtos notificados, imediatamente após a realização da notificação.

Art. 8º Os medicamentos de notificação simplificada devem possuir, em sua rotulagem, o enquadramento nesta Resolução, adotando a frase: "MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC nº /2006. AFE nº:.....".

§ 1º A rotulagem dos produtos objeto deste regulamento deve seguir o estabelecido no Anexo I e no Anexo II, ficando dispensados de apresentação de bula.

§ 2º Fica facultada a utilização de embalagem secundária, caso constem na embalagem primária todas as informações exigidas no Anexo I e Anexo II deste regulamento. As informações sobre especificações analíticas mínimas e referência não devem constar na rotulagem do produto.



§ 3º Fica dispensada a utilização de tinta reativa na rotulagem de produtos desta categoria, porém as embalagens devem apresentar lacre ou selo de segurança, para garantia da inviolabilidade do produto.

§ 4º Estes produtos devem adotar para sua identificação, o nome do produto ou sinônimo presentes no Anexo I deste regulamento, sendo facultada a adoção de marca ou nome comercial.

Art. 9º A adequação a este regulamento de medicamentos cadastrados ou registrados na ANVISA deve ser realizada respeitando as seguintes disposições:

I - Todos os produtos cadastrados na ANVISA como isentos de registro devem se adequar a este regulamento no momento de sua renovação. A critério da empresa, a adequação a esta Resolução poderá ser realizada antes do período de renovação.

II - Os produtos listados no Anexo I, porém atualmente registrados em outras categorias de medicamentos, devem se adequar a este regulamento no momento de sua renovação. A critério da empresa, a adequação a esta Resolução poderá ser realizada antes do período de renovação.

§ 1º As petições referentes a cadastro de medicamentos isentos de registro em análise ou em arquivamento temporário serão encerradas a partir da vigência deste regulamento. No caso de petições de renovação de cadastro de medicamentos, protocoladas antes da publicação deste regulamento, a adequação deve ocorrer em até 180 dias.

§ 2º Caso haja produtos registrados ou cadastrados com indicações diferentes, a empresa deverá adequar-se as informações existentes no Anexo I e posteriormente, providenciar protocolo do requerimento de inclusão, alteração ou exclusão presente no Anexo III deste regulamento e aguardar a publicação.

§ 3º O cadastro de medicamentos, cujo princípio ativo, concentração e/ou forma farmacêutica não estão relacionados no Anexo I deste regulamento, são válidos até o término de sua vigência, devendo posteriormente enquadrar-se a essa Resolução ou aos regulamentos para registro de medicamentos junto a Anvisa.

Art. 10 As informações apresentadas na Notificação são de responsabilidade da empresa e serão objeto de controle sanitário pela ANVISA.



Art. 11 Ficam revogados art. 3º e art. 8º da Resolução RDC nº 132, de 29 de maio de 2003, e os itens 2.1.1.12.1 ; 3.7 e 7.1 do anexo da Resolução RDC nº 333, de 19 de novembro de 2003.

Art. 12 Esta Resolução entrará em vigor 15 dias da publicação

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO I - LISTA PADRONIZADA DE MEDICAMENTOS SUJEITOS A NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

I - As especificações analíticas adotadas pelos fabricantes para os medicamentos de baixo risco sujeitos a notificação simplificada devem seguir monografia inscrita na Farmacopeia Brasileira ou em compêndio oficialmente reconhecido pela Anvisa de acordo com norma específica.

II - Na ausência de monografia oficial, deverão ser realizados os testes descritos nos métodos gerais da Farmacopeia Brasileira, e demais testes necessários, desenvolvidos pelo fabricante, para garantir a qualidade do medicamento.

III - Todo laudo de análise de controle da qualidade do produto acabado, independente da forma farmacêutica, deve apresentar, no mínimo, as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

- a) Características organolépticas/aparência;
- b) Identificação e teor do(s) princípio(s) ativo(s);
- c) Limites microbianos: contagem de bactérias e fungos totais e pesquisa de patógenos;

1 - Para as formas farmacêuticas sólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

- a) desintegração;
- b) dissolução;
- c) dureza;



- d) peso médio; e
- e) umidade;

2 - Para as formas farmacêuticas líquidas e semissólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

- a) pH;
- b) densidade;
- c) viscosidade; e
- d) volume ou peso médio.



| PRODUTO | CONCENTRAÇÃO DO PRINCÍPIO ATIVO | SINÔNIMOS | FORMA FARMACÊUTICA | INDICAÇÃO | MODO DE USAR | ADVERTÊNCIA | LINHA DE PRODUÇÃO |
|------------------|---------------------------------|--|--------------------|--|---|--|-------------------|
| Ácido bórico | 3% de ácido bórico | Água boricada | Solução | Antisséptico, bacteriostático e fungicida. Utilizado em processos infecciosos tópicos | Aplicar duas a três vezes ao dia, com auxílio de compressas de gaze ou algodão. | Não pode ser aplicado em grandes áreas do corpo, quando existirem lesões de qualquer tipo, feridas ou queimaduras. Produto de uso exclusivo em adultos. O uso em crianças representa risco à saúde. Não ingerir. | Líquido |
| Ácido fólico | 0,2 mg/mL | Vitamina B9 | Solução Oral | Suplementação para prevenção e tratamento da carência de folatos e redução da ocorrência de malformações fetais. | <p>Uso adulto:</p> <p>Prevenção de ocorrência de malformações fetais: Tomar 2 mL ao dia.</p> <p>Prevenção de deficiência de ácido fólico: Tomar 2 mL ao dia.</p> <p>Para gestantes e lactantes tomar 4 mL ao dia.</p> <p>Tratamento de deficiência de ácido fólico: Tomar até 5 mL ao dia.</p> <p>Uso pediátrico:</p> <p>Prevenção de deficiência de ácido fólico:</p> <p>LACTENTES (0-11 MESES): Tomar 0,5 mL ao dia. CRIANÇAS (1-10 ANOS): Tomar 1,5 mL ao dia.</p> | Este medicamento é contraindicado para pacientes que apresentam hipersensibilidade ao ácido fólico. A presença de ácido fólico nas preparações líquidas, pode aumentar a absorção do ferro alimentar, o que pode ser prejudicial aos pacientes talassêmicos que apresentam acúmulo deste elemento nos tecidos. Logo, o medicamento não deve ser administrado antes ou logo após as refeições. Doses muito altas de ácido fólico podem ocasionar convulsões em pacientes epilépticos tratados com fenitoina. Doses de ácido fólico acima de 0,1mg/dia podem mascarar casos de anemia perniciosa, pois as características hematológicas são normalizadas, enquanto, os danos neurológicos progredem. | Líquido |
| Ácido salicílico | 2% de ácido salicílico | Pomada de ácido salicílico 2%. Vaseline salicilada 2%. | Pomada | Queratoplástica | Aplicar nas áreas afetadas, à noite, e retirar pela manhã. | Pode ocorrer a absorção e salicilismo em uso prolongado. | Semissólido |



| | | | | | | | |
|------------------|-------------------------|--|---------|--|---|---|------------------------------|
| Ácido salicílico | 10% de ácido salicílico | Pomada de ácido salicílico 10%. Vaselina salicilada 10%. | Pomada | Queratolítica | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, à noite, e retirar pela manhã. Apresenta propriedade queratolítica forte e sua aplicação deve ser efetuada com muita precaução, sendo recomendável a utilização de espátulas ou luvas de proteção. | Contra-indicação: pacientes com hipersensibilidade ao ácido salicílico, durante a gravidez e lactação. Diabéticos devem usar com cautela. Evitar contato com os olhos, a face, os órgãos genitais e as mucosas. Lavar as mãos após a aplicação. Reações adversas: pode ocorrer absorção e salicilismo em uso prolongado. | Semissólido |
| Ácido salicílico | 20% de ácido salicílico | Pomada de ácido salicílico 20%. Vaselina salicilada 20%. | Pomada | Queratolítica nas hiperqueratoses, como cravos e rachaduras nos pés, calos secos e verrugas. | Em aplicações locais. No caso de rachaduras de pés, duas vezes ao dia; no caso de calos secos e verrugas, aplicar à noite e cobrir com esparadrapo, retirando-o no dia seguinte. Apresenta propriedade queratolítica forte e sua aplicação deve ser efetuada com muita precaução, sendo recomendável a utilização de espátulas ou luvas de proteção. | Contra-indicação: pacientes com hipersensibilidade ao ácido salicílico, durante a gravidez e lactação. Diabéticos devem usar com cautela. Evitar contato com os olhos, a face, os órgãos genitais e as mucosas. Lavar as mãos após a aplicação. Interações com medicamentos: usado com sabões abrasivos, preparações para acne, preparações contendo álcool, cosméticos ou sabões com forte efeito secante podem causar efeito irritante ou secante cumulativo, resultando em irritação excessiva da pele. Reações adversas: pode ocorrer absorção e salicilismo em uso prolongado. | Semissólido |
| Água purificada | | Água destilada, Água deionizada, Água por osmose reversa, Água por ultrafiltração. (OBS: o sinônimo para água purificada deve ser utilizado conforme o processo de obtenção) | Líquido | Lavagem de ferimentos | Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado. | Não deve ser usado para injetáveis. A ingestão pode causar diarreia, devido à ausência de íons na água. | Líquido ou soluções estéreis |



| | | | | | | | |
|------------------|--|------------------------------|---------|---|---|---|-------------|
| Álcool canforado | Cânfora 10% (p/v) Álcool Etilico Q.S. | Solução alcoólica de cânfora | Solução | Tratamento sintomático de mialgias e artralguas. Também pode ser utilizado para aliviar pruridos. | Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio de gaze ou algodão, três a quatro vezes ao dia, mediante fricção. | Manter fora do alcance de crianças. Não deve ser utilizado em crianças menores de dois anos. Manter distante de fontes de calor. Conservar em temperatura inferior a 25°C. OBS: Embalagem máxima de 50ml, p/ venda ao público. Devem-se adicionar as advertências contidas na NBR5991/97 e RDC 46 de 20/02/02. OBS: Produto exige embalagem primária de vidro âmbar (Formulário Nacional, 1ª Ed.). | Líquido |
| Álcool etílico | Álcool etílico 70% (p/p). Álcool etílico 77° GL | Álcool 70 | Solução | Antisséptico | Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algodão ou gaze. | Manter distante de fontes de calor. OBS: Embalagem máxima de 50mL, p/ venda ao público. Devem-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02. | Líquido |
| Álcool etílico | Álcool etílico 70% (p/p). | Álcool gel | Gel | Antisséptico de mãos. | Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algodão ou gaze. | (OBS: Devem-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02). | Semissólido |
| Amônia | 10% de hidróxido de amônio | Amônia diluída | Solução | Neutralizar picadas de inseto. | Uso tópico. Aplicar no local da picada. | Evitar contato com os olhos. Não inalar. Em contato com pele e olhos produz bolhas e vesículas. Queimadura de amônia provoca sensação na pele como ensaboada. Após a utilização não cobrir a picada com compressas. Manusear em local arejado e não agitar. Se ingerido, procurar auxílio médico. Qualquer acidente lavar com bastante água. Não usar na pele sem antes fazer o teste de sensibilidade. Não reaproveitar a embalagem. | Líquido |
| Azul de metileno | 1% de azul de metileno | Solução de azul de metileno. | Solução | Antisséptico | Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula. Uso tópico. | O produto pode manchar a pele. Nesse caso, pode ser utilizada uma solução de hipoclorito de sódio para clarear. | Líquido |
| Benjoin | 20% benjoin, Sumatra, Benzoin | Tintura de benjoin | Solução | Antisséptico | Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula. | Uso externo. Proteger da luz. Informações de segurança: podem ocorrer reações de hipersensibilidade e dermatite de contato. | Líquido |



| | | | | | | | |
|--------------------------------------|--|-----------------------------------|------------------------------------|---|--|--|---------|
| Bicarbonato de sódio | Mínimo 99% de bicarbonato de sódio | Sal de vick | Pó | Antiácido | Dissolver 2,5 g (1 colher de café) em um copo de água filtrada e tomar 30 minutos antes das refeições para neutralizar o excesso de secreção gástrica no estômago. | Não usar juntamente com dieta Láctea (a base de leite) devido a possibilidade de ocorrência de síndrome alcalino-láctea. Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina. No uso prolongado exige acompanhamento médico. | Sólido |
| Carbonato de cálcio | Mínimo de 98% de carbonato de cálcio | Carbonato de cálcio | Pó | Antiácido | 1 a 2 g ao dia. | Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina. | Sólido |
| Carbonato de cálcio | 500 mg de carbonato de cálcio | Carbonato de cálcio | Cápsula | Antiácido | 2 a 4 cápsulas ao dia. | Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina. | Sólido |
| Carbonato de cálcio | 500 mg de carbonato de cálcio | Carbonato de cálcio | Comprimido | Antiácido | 2 a 4 comprimidos ao dia. | Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina. | Sólido |
| Carbonato de cálcio | 500 mg de carbonato de cálcio | Carbonato de cálcio | Comprimido mastigável | Antiácido | Adulto: 2 a 4 comprimidos ao dia. | Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina. | Sólido |
| Carbonato de cálcio + colecalciferol | 1250 mg de carbonato de cálcio (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 200 UI de colecalciferol | Carbonato de cálcio + vitamina D3 | Comprimido ou Comprimido revestido | Suplemento vitamínico e mineral para prevenção do raquitismo e para a prevenção/ tratamento auxiliar na desmineralização óssea pré e pós-menopausal | Adulto: tomar 1 a 3 comprimidos via oral ao dia, ingerir após as refeições. Crianças: tomar 1 comprimido ao dia durante as refeições | Contraindicações: hipercalcemia, hipervitaminose D, hipersensibilidade ao colecalciferol, ergocalciferol ou metabólitos da vitamina D. Reações adversas: alterações lipídicas, hipervitaminose D, distúrbios gastrointestinais, bradicardia e arritmias. Superdosagem: anorexia, cansaço, náusea e vômito, diarreia, perda de peso, poliúria, transpiração, cefaleia, sede, vertigem e aumento da concentração de cálcio e fosfato no plasma e urina, hipercalcemia, insuficiência renal, calcificação de tecidos moles, hipercalcúria, e cálculo renal. | Sólidos |



| | | | | | | | |
|--------------------------------------|--|-----------------------------------|------------------------------------|--|---|--|---------|
| Carbonato de cálcio + colecalciferol | 1250 mg de carbonato de cálcio (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 400 UI de colecalciferol | Carbonato de cálcio + vitamina D3 | Comprimido ou Comprimido revestido | Suplemento vitamínico e mineral para prevenção do raquitismo e para a prevenção/tratamento auxiliar na desmineralização óssea pré e pós-menopausal | Adulto: tomar 1 a 2 comprimidos via oral ao dia ingerir após as refeições. Crianças: tomar 1 comprimido ao dia durante as refeições | Contraindicações: hipercalemia, hipervitaminose D, hipersensibilidade ao colecalciferol, ergocalciferol ou metabólitos da vitamina D. Reações adversas: alterações lipídicas, hipervitaminose D, distúrbios gastrointestinais, bradicardia e arritmias. Superdosagem: anorexia, cansaço, náusea e vômito, diarreia, perda de peso, poliúria, transpiração, cefaleia, sede, vertigem e aumento da concentração de cálcio e fosfato no plasma e urina, hipercalemia, insuficiência renal, calcificação de tecidos moles, hipercalemia, e cálculo renal. | Sólidos |
| Carvão vegetal ativado | 250 mg de carvão vegetal ativado | Carvão ativado | Cápsula | Redução do acúmulo excessivo de gases intestinais | Ingerir 4 cápsulas ao menos 30 minutos antes das refeições e 4 cápsulas após as refeições | Contraindicado durante a gravidez, e para os casos de obstrução intestinal e alterações anatómicas do trato gastrointestinal. Deve ser utilizado com precaução em crianças, uma vez que o carvão ativado pode interferir na absorção de nutrientes. Não é recomendável o uso por crianças menores de 12 anos de idade. Pode haver adsorção de outros medicamentos utilizados concomitantemente ao carvão ativado. Portanto, este deve ser administrado duas horas antes ou uma hora após outras medicações. Não é recomendado utilizar o carvão ativado por longo período. | Sólido |
| Cloreto de magnésio | 33 g de cloreto de magnésio | | Pó | Laxante suave | Uso Interno. Dissolver o conteúdo da embalagem em 1 litro de água filtrada; armazenar em recipiente de vidro na geladeira e tomar 60 mL/dia desta solução (um cálice ou uma xícara de chá), preferencialmente pela manhã em jejum. Pode ser misturado a sucos cítricos para mascarar o sabor amargo da solução. Após diluição, o medicamento deverá ser consumido em até X dias. Obs.: substituir o X pelo número de dias comprovados no estudo de estabilidade após diluição. | Após aberto, guardar o produto bem fechado em geladeira. Quando ocorrer maior frequência de evacuações, diminuir a dose. Em caso de diarreia, suspender o uso. Precauções: Quando a função renal estiver deficiente, a reposição do magnésio deve ser acompanhada de cuidados especiais e de monitorização dos níveis séricos. Deve ser evitado o uso em mulheres grávidas, uma vez que o magnésio ultrapassa a placenta podendo interferir nos níveis séricos do feto. Contraindicação: O uso do cloreto de magnésio é contraindicado em pacientes com insuficiência renal severa | Sólido |
| Colódio lacto salicilado | 20,0% (g/mL) de ácido salicílico equivalente a 16,5% | Calicida | Solução | Verrugas comuns, plantar e calosidades. | Uso externo. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar, uma vez ao dia, até eliminação da verruga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando cada camada secar antes da reaplicação. | Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntegra. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com déficits circulatórios em membros. | Líquido |



| | | | | | | | |
|--------------------------------|---|------------------|---------|--|--|--|-------------|
| | (p/p) + 15,0 % ácido láctico | | | | | | |
| Colódio salicilado | 12,0% (g/mL) de ácido salicílico | Calicida | Solução | Verrugas comuns, plantar e calosidades. Queratoplástico. | Uso externo. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar, uma vez ao dia, até eliminação da verruga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando cada camada secar antes da reaplicação. | Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntegra. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com déficits circulatórios em membros. | Líquido |
| Enxofre | 10% de enxofre | Enxofre | Creme | Escabiose e acne. | Uso tópico. Aplicar no local afetado. | A aplicação de enxofre em uso tópico pode causar irritação na pele. Não ingerir. Manter fora do alcance das crianças. Contato com olhos, boca e outras membranas mucosas deve ser evitado. Contraindicações: hipersensibilidade ao enxofre. Reações adversas: irritação na pele, vermelhidão ou escamação da pele. | Semissólido |
| Éter alcoolizado | 35% de éter etílico (w/v) + Alcool etílico 96% (v/v). | Licor de Hoffman | Solução | Utilizado para desengordurar a pele e como veículo em formulações para acne, alopecia e antimicóticos tópicos, bem como, para remoção de fitas adesivas. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, com auxílio de algodão. | Pode ocorrer irritação local e fotossensibilidade. | Líquido |
| Extrato fluido de rosas rubras | 10% de extrato de rosas rubras em mel. | Mel rosado | Solução | Adstringente nas estomatites, principalmente infantil (sapinho). | Aplicar puro ou diluído em água, na boca ou garganta, com haste flexível de algodão, chupeta ou gargarejo. | Contraindicações: pode ocorrer hipersensibilidade. Precauções e advertências: não ingerir. | Líquido |
| Glicerina | Mínimo 95% de glicerina | Glicerina | Solução | Demulcente, emoliente, umectante e hidratante. | A glicerina farmacêutica é um produto com excelente atividade sobre a pele, exercendo o efeito demulcente, isto é, quando aplicada sobre locais irritados ou lesados, tende a formar uma película protetora contra estímulos resultantes do contato com o ar ou irritantes ambientais. Espalhar o produto friccionando sobre toda a área de uso. | Contraindicações: pode ocorrer hipersensibilidade. Precauções e advertências: não ingerir. | Líquido |



| | | | | | | | |
|--------------------------|----------------------------------|---|-------------------|---|--|--|---------|
| Gliconato de clorexidina | 0,5% de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução aquosa | Antisséptico tópico. | Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área, esfregando com gaze esteril. Deixar secar completamente, e, se necessário, repetir o procedimento. Pode ser utilizado em mucosas. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. | Líquido |
| Gliconato de clorexidina | 0,5% de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução alcoólica | Antisséptico tópico. Para antissepsia de pele antes de procedimentos invasivos (como inserção de cateteres) e antissepsia do campo operatório após degemeração; para realização de curativo de local de inserção de cateteres vasculares. | Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze esteril. Deixar secar completamente e, se necessário, repetir o procedimento. Aguarde o produto secar completamente antes de qualquer punção ou inserção na pele. Para antissepsia da pele em procedimentos cirúrgicos, realizar antes a degemeração da pele com solução de clorexidina com tensoativo. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não deve ser utilizada para irrigação de cavidade corpórea, curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa. Não utilizar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. | Líquido |
| Gliconato de clorexidina | 1,0% de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução aquosa | Antisséptico tópico | Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze esteril. Deixar secar completamente, e se necessário, repetir o procedimento. Pode ser utilizado em mucosas. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. | Líquido |
| Gliconato de clorexidina | 1,0% de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução alcoólica | Antisséptico tópico para desinfecção das mãos antes de contato com pacientes e preparo cirúrgico das mãos. | Uso externo. Para a antissepsia das mãos, seguir a técnica de higienização das mãos com preparações alcoólicas (fricção antisséptica) preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. Não utilizar em mucosas. Não usar em combinação com sabão degemante. | Líquido |



| | | | | | | | |
|--------------------------|-----------------------------------|---|-------------------------|---|--|---|---------|
| Gliconato de clorexidina | 2,0% de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução com tensoativos | Antisséptico tópico; degermação da pele do paciente, antes de procedimentos invasivos (p.ex. cirurgia, cateter venoso central, entre outros); banho pré-operatório de pacientes; preparo das mãos do profissional de saúde, antes da realização de procedimentos invasivos e após cuidado do paciente colonizado ou infectado por patógenos multiresistentes. | Uso externo. Para a antissepsia das mãos, seguir a técnica de preparo pré-operatório preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico. Antissepsia do campo operatório: umedecer a pele e aplicar o produto friccionando suavemente. Enxaguar e secar a área com compressas estéreis. Banho pré-operatório: umedecer o corpo e aplicar o produto. Com o auxílio das mãos ou esponjas, friccionar suavemente até obtenção de espuma. Enxaguar e secar. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não usar para curativos. Não usar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. | Líquido |
| Gliconato de clorexidina | 2,0 % de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução aquosa | Antisséptico tópico. Preparo de mucosas para a realização de procedimentos cirúrgicos, prepare da região genital pré-sondagem vesical, antissepsia extrabucal em procedimentos odontológicos. | Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente e, se necessário, repetir o procedimento. Pode ser utilizado em mucosas. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não deve ser utilizada para irrigação de cavidade corpórea. Não usar para preparo de pele do paciente cirúrgico. Não usar para degermação/antissepsia das mãos de profissionais de saúde. Não usar para curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. | Líquido |
| Gliconato de clorexidina | 2,0 % de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução alcoólica | Antisséptico tópico. Antissepsia do campo operatório; antissepsia da pele antes de procedimentos invasivos. Antissepsia no sítio de inserção de cateteres vasculares centrais e periféricos. | Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar e, se necessário, repetir o procedimento. Aguarde o produto secar completamente antes de qualquer punção ou inserção na pele. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não deve ser utilizada para irrigação de cavidade corpórea. Não usar para curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. | Líquido |



| | | | | | | | |
|----------------------------------|--|---|-------------------------|---|---|--|---------|
| Gliconato de clorexidina | 4,0 % de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução com tensoativos | Antisséptico tópico; degeminação da pele do paciente, antes de procedimentos invasivos (p.ex, cirurgia, cateter venoso central); banho pré-operatório de pacientes; preparo das mãos do profissional de saúde, antes da realização de procedimentos invasivos e após cuidado do paciente colonizado ou infectado por patógenos multirresistentes e em situações de surto. | Uso externo. Para a antisepsia das mãos, seguir a técnica de preparo pré-operatório preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico. Antissepsia do campo operatório: umedecer a pele e aplicar o produto friccionando suavemente. Enxaguar e secar a área com compressas estéreis. Banho pré-operatório: umedecer o corpo e aplicar o produto. Com o auxílio das mãos ou esponjas, friccionar suavemente até obtenção de espuma. Enxaguar e secar. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não usar para curativos. Não usar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. | Líquido |
| Hidróxido de alumínio | Hidróxido de alumínio 6% | Suspensão de hidróxido de alumínio | Suspensão | Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e esofagite de refluxo. | Uso interno. Tomar de 5 a 10 mL, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições, e antes de deitar, ou a critério médico. | Agitar antes de usar. Obstipante (causa constipação, prisão de ventre) | Líquido |
| Hidróxido de magnésio | 8% (p/v) de hidróxido de magnésio | Leite de magnésio; magma de magnésio; magnésia hidratada; óxido de magnésio hidratado | Suspensão | Antiácido, laxante suave. | Uso interno. Antiácido: 5 a 15 mL (1 colher de chá a 1 colher de sopa), duas a três vezes ao dia. Laxante: 30 mL a 60 mL (2 a 4 colheres de sopa). Crianças: de um quarto a metade da dose para adultos, de acordo com a idade. | Agitar antes de usar. Precauções: não ingerir na gravidez ou se estiver amamentando sem orientação médica. No caso de superdosagem, procure orientação médica. Precauções como laxativo: não usar em presença de dor abdominal, náuseas, vômitos, alteração nos hábitos intestinais por mais de 2 semanas, sangramento retal e doença renal. Precauções como antiácido: pode haver efeito laxativo. | Líquido |
| Hidróxido de magnésio e alumínio | Hidróxido de magnésio 4% e de alumínio 6%. | Suspensão de hidróxido de alumínio e magnésio | Suspensão | Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e esofagite de refluxo. | Uso interno. Tomar de 5 a 10 mL, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições e antes de deitar, ou a critério médico. | Agitar antes de usar. | Líquido |



| | | | | | | | |
|----------------------------------|---|--|------------|---|--|---|--------|
| Hidróxido de magnésio e alumínio | Hidróxido de magnésio 200mg + Hidróxido de alumínio 200mg | | Comprimido | Tratamento dos sintomas da acidez estomacal, azia, desconforto estomacal, dor de estômago, dispepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato. | <p>Uso oral. Crianças acima de 8 anos de idade: 1 a 2 comprimidos, de acordo com a idade, 2 vezes ao dia.</p> <p>Adultos: 2 a 3 comprimidos, 4 vezes ao dia.</p> <p>Limite máximo de administração: para crianças, 2 vezes ao dia; para adultos, 4 vezes ao dia.</p> <p>Cuidados de administração: os comprimidos devem ser mastigados, não deglutidos por inteiro. Deve ser administrado meia hora após as refeições e ao deitar.</p> | <p>Não deve ser utilizado em pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula, insuficiência renal severa, com hipofosfatemia ou obstrução intestinal. Não deve ser utilizado na gravidez e na amamentação.</p> <p>Contraindicações: contraindicado para pacientes com insuficiência renal severa.</p> <p>Precauções: administrar com cautela:</p> <ul style="list-style-type: none"> -em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise; -na vigência de dietas pobres em fósforo; -Não se deve ultrapassar a dose diária ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (com dose máxima). <p>O uso prolongado de antiácidos contendo alumínio por pacientes normofosfatêmicos pode resultar em hipofosfatemia se a quantidade de fosfato ingerida não for adequada.</p> <p>Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, pois o hidróxido de magnésio pode causar depressão do sistema nervoso central na presença desse distúrbio.</p> <p>Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alumínio e magnésio aumentam e, por isso, a exposição prolongada a altas doses de sais de alumínio e de magnésio pode causar encefalopatia, demência, anemia microcítica ou piora da osteomalácia induzida por diálise.</p> <p>Interações medicamentosas: O uso concomitante com quinidinas pode levar ao aumento do nível plasmático de quinidina, levando a sua superdose. Antiácidos contendo alumínio podem impedir a adequada absorção de: antagonistas H2, atenolol, metoprolol, propranolol, cloroquina, ciclinas, difunisal, etambutol, cetoconazol, fluorquinolonas, digoxina, indometacina, glicocorticoides, isoniazida, levodopa, difosfonatos, fluoreto de sódio, poliestirenosulfonato de sódio, lincosamidas, neurolepticos, fenotiazínicos, penicilamina, tetraciclina, nitrofuratoína e sais de ferro. Devido à possibilidade de diminuição da absorção gastrointestinal dessas substâncias, são associações que merecem precauções. Deve ser administrado 2 horas antes ou depois da ingestão desses medicamentos. Para fluorquinolonas, deve-se respeitar um intervalo de 4 horas.</p> <p>Reações adversas: regurgitação, náusea, vômito ou diarreia leve. Pode ocorrer diarreia ocasional ou constipação.</p> | Sólido |
|----------------------------------|---|--|------------|---|--|---|--------|



| | | | | | | |
|---|--|-------------------|---|---|--|---------------|
| <p>Hidróxido de magnésio e alumínio</p> | <p>Hidróxido de magnésio 400mg + Hidróxido de alumínio 400mg</p> | <p>Comprimido</p> | <p>Tratamento dos sintomas da acidez estomacal, azia, desconforto estomacal, dor de estômago, dyspepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato (quando a porção do estômago desliza para dentro do tórax, através de uma passagem naturalmente fechada do diafragma, músculo responsável pela respiração).</p> | <p>Uso oral. Uso adulto. Tratamento Sintomático: 1 a 2 comprimidos mastigáveis por dia.</p> <p>Limite máximo de administração: 6 comprimidos.</p> <p>Cuidados de administração: os comprimidos devem ser mastigados, não degluti-los por inteiro.</p> <p>Deve ser administrado meia hora após as refeições e ao deitar.</p> | <p>Não deve ser utilizado em pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula, insuficiência renal severa, com hipofosfatemia ou obstrução intestinal. Não deve ser utilizado na gravidez e na amamentação.</p> <p>Contraindicações: contraindicado para pacientes com insuficiência renal severa.</p> <p>Precauções. administrar com cautela:</p> <ul style="list-style-type: none"> -em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise; -na vigência de dietas pobres em fósforo; <p>Não se deve ultrapassar a dose diária ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (com dose máxima).</p> <p>O uso prolongado de antiácidos contendo alumínio por pacientes normofosfatêmicos pode resultar em hipofosfatemia se a quantidade de fosfato ingerida não for adequada.</p> <p>Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, pois o hidróxido de magnésio pode causar depressão do sistema nervoso central na presença desse distúrbio. Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alumínio e magnésio aumentam e, por isso, a exposição prolongada a altas doses de sais de alumínio e de magnésio pode causar encefalopatia, demência, anemia microcítica ou piora da osteomalácia induzida por diálise.</p> <p>Interações medicamentosas: O uso concomitante com quinidina pode levar ao aumento do nível plasmático de quinidina, levando a sua superdose. Antiácidos contendo alumínio podem impedir a adequada absorção de: antagonistas H2, atenolol, metoprolol, propranolol, cloroquina, ciclinas, difunisal, etambutol, cetoconazol, fluorquinolonas, digoxina, indometacina, glicocorticoides, iseniazida, levodopa, difosfonos, fluoreto de sódio, poliestirenosulfonato de sódio, lincosamidas, neurolépticos, fenotiazínicos, penicilamina, tetraciclina, nitrofuratoína e sais de ferro. Devido à possibilidade de diminuição da absorção gastrointestinal dessas substâncias, são associações que merecem precauções. Deve ser administrado 2 horas antes ou depois da ingestão desses medicamentos. Para fluorquinolonas, deve-se respeitar um intervalo de 4 horas.</p> <p>Reações adversas: regurgitação, náusea, vômito ou diarreia leve. Pode ocorrer diarreia ocasional ou constipação.</p> | <p>Sólido</p> |
|---|--|-------------------|---|---|--|---------------|



| | | | | | | | |
|--|---|--|------------------|---|--|--|----------------|
| <p>Hidróxido de alumínio, Hidróxido de magnésio e Simeticona</p> | <p>Hidróxido de alumínio (37 mg/mL) + Hidróxido de magnésio (40mg/mL) + Simeticona (5mg/mL)</p> | | <p>Suspensão</p> | <p>Tratamento dos sintomas da acidez estomacal, azia, desconforto estomacal, dor de estômago, dispepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato (quando a porção do estômago desliza para dentro do tórax, através de uma passagem naturalmente fechada do diafragma, músculo responsável pela respiração). Também é utilizado como antiflatulento (antigases) para alívio dos sintomas do excesso de gases, inclusive nos quadros pós-operatórios.</p> | <p>Uso oral. Crianças: tomar 1 colher de chá (5 mL), 1 a 2 vezes ao dia. Adultos: tomar 1 a 2 colheres de sobremesa (10 mL a 20 mL), 4 vezes ao dia.</p> | <p>Esse medicamento não deve ser utilizado nos casos de hipersensibilidade aos componentes da fórmula, insuficiência renal severa, hipofosfatemia, gravidez, amamentação e obstrução intestinal. Esse medicamento é contraindicado para uso por pacientes com insuficiência renal severa. Esse medicamento pode reduzir a absorção de certos medicamentos como: fenitoína, digoxina e agentes hipoglicemiantes. Por esse motivo, deve ser administrado 2 horas antes ou depois do uso desses medicamentos. Precauções A administração deve ser realizada com cautela: em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise; na vigência de dietas pobres em fósforo, pois o hidróxido de alumínio pode provocar deficiência de fósforo no organismo (hipofosfatemia). Não é aconselhável ultrapassar as doses recomendadas ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (com a dose máxima). O uso prolongado de antiácidos contendo alumínio por pacientes normofosfatêmicos pode resultar em hipofosfatemia se a quantidade de fósforo ingerida não for adequada. Gravidez e lactação A paciente deve informar a seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informar ao médico se está amamentando. Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, uma vez que o hidróxido de magnésio pode causar depressão do sistema nervoso central na presença desse distúrbio. Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alumínio e magnésio aumentam e, por isso, a exposição prolongada a altas doses de sais de alumínio e de magnésio pode causar encefalopatia, demência, anemia microcítica ou piora da osteomalácia induzida por diálise. Interações medicamentosas: Uso concomitante com quinidina pode levar ao aumento do nível plasmático de quinidina, contraindicando a associação. Antiácidos contendo alumínio podem impedir a adequada absorção de antagonistas H2, atenolol, metoprolol, propranolol, cloroquina, ciclinas, difunisal, etambutol, cetoconazol, fluoroquinolonas, digoxina, indometacina,</p> | <p>Líquido</p> |
|--|---|--|------------------|---|--|--|----------------|



| | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|
| | | | | | | <p>glicocorticoides, isoniazida, levodopa, difosfonatos, fluoreto de sódio, poliestirenosulfonato de sódio, lincosamidas, neurolépticos fenotiazínicos, penicilamina, tetraciclina, nitrofurantoina e sais de ferro.</p> <p>Recomenda-se que esse produto seja administrado 2 horas antes ou depois da ingestão desses medicamentos. Para fluorquinolonas, deve-se respeitar um intervalo de 4 horas.</p> <p>Uso concomitante com citratos provoca aumento dos níveis de alumínio, especialmente em pacientes com insuficiência renal.</p> <p>Salicilatos: ocorre aumento da excreção renal dos salicilatos por alcalinização da urina. Já o lactitol, por reduzir a acidificação das fezes, não deve ser associado com esse produto em virtude do risco de encefalopatias hepáticas.</p> <p>Reações Adversas: regurgitação, náusea, vômito ou diarreia leve. Reações adversas são incomuns nas doses recomendadas. Pode ocorrer diarreia ocasional ou constipação, caso sejam administradas doses excessivas.</p> |
|--|--|--|--|--|--|--|



| | | | | | | | |
|-----------------------|---|--|---------|---|--|--|---------|
| Hipoclorito de sódio | Hipoclorito de sódio, volume correspondente a 0,5 g de cloro ativo. | Líquido de Dakin. Líquido Antisséptico de Dakin. Solução diluída de hipoclorito de sódio | Solução | Antisséptico local, para curativo de feridas e úlceras. Utilizado em odontologia na irrigação de canais desvitalizados. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, puro ou diluído em água. | Não ingerir, não inalar. Produto fortemente oxidante. Evitar contato com os olhos e mucosas. | Líquido |
| Hipossulfito de sódio | Hipossulfito de sódio a 40% | Solução de hipossulfito de sódio. Tiosulfato de sódio. | Solução | Tratamento da pitíriase versicolor. | Uso externo. Aplicar na área afetada. Uso adulto e pediátrico. | Não ingerir. | Líquido |
| Iodeto de potássio | Iodeto de potássio a 2% | Xarope de iodeto de potássio | Xarope | Mucolítico e expectorante. | Uso interno. 15 mL (1 colher de sopa), duas vezes ao dia, ou a critério médico | Restrição: uso em gestantes, crianças e portadores de distúrbios da tireoide. Não administrar em portadores de diabetes mellitus. Se houver descoloração do produto, este deverá ser descartado. | Líquido |
| Iodo | Iodo 0,1% + álcool etílico 50% (v/v) | Álcool iodado | Solução | Antisséptico | Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas, principalmente para irrigações de feridas. | Contra-indicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar o produto na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. Reações adversas: a hipersensibilidade, geralmente, manifesta-se por erupções papulares e vesiculares eritematosas na área aplicada. Se ingerido acidentalmente pode afetar a mucosa gastrointestinal. | Líquido |
| Iodo | Iodo 2% | Tintura de iodo fraca | Solução | Antisséptico | Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas. | Contra-indicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar | Líquido |



| | | | | | | | |
|---------------|--|-----------------------|------------------------|--|---|--|---------|
| | | | | | | intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. | |
| Iodo | Iodo 5% | Tintura de iodo forte | Solução | Antisséptico | Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas. | Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. | Líquido |
| Iodopolvidona | 10% iodopolvidona que equivale a 1% iodo ativo | Iodopolvidona | Solução aquosa | Antisséptico para uso tópico | Uso externo. Aplicar topicamente nas áreas afetadas ou a critério médico. Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução aquosa, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus, sem irritar nem sensibilizar a pele, sendo facilmente removível em água. | O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Em caso de ingestão accidental, tomar bastante leite ou clara de ovos batidas em água. | Líquido |
| Iodopolvidona | 10% iodopolvidona que equivale a 1% iodo ativo | Iodopolvidona | Solução hidroalcoólica | Demarcação do campo operatório e preparação pré-operatória (antisepsia da pele). Antisséptico para uso tópico. | Uso externo. É indicado na demarcação do campo operatório e na preparação pré-operatória da pele do paciente e da equipe cirúrgica. Aconselha-se espalhar na pele e massagear por 2 minutos. Deixar evaporar o álcool normalmente. Se necessário, repetir a operação. Ação: é um produto a base de polivinilpirrolidona iodo em solução alcoólica, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não | O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande quantidade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica. | Líquido |



| | | | | | | | |
|----------------|--|----------------|-------------------------|--|---|--|---------|
| | | | | | apresenta o inconveniente de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo facilmente removível em água. | | |
| Iodopolividona | 10% iodopolívido na que equivale a 1% iodo ativo | Iodopolividona | Solução com tensoativos | Antissepsia da pele, mãos e ante-braços. | <p>Uso externo. É indicado na degemação das mãos e braços da equipe cirúrgica e na preparação pré-operatória da pele de pacientes. Aconselha-se espalhar na pele e massagear por 2 minutos. Enxaguar com água corrente e repetir a aplicação, se necessário, secando a pele com gaze ou toalha esterilizada.</p> <p>Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução degemante, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não apresenta o inconveniente de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo facilmente removível em água.</p> | <p>O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos.</p> <p>Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande quantidade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica.</p> | Líquido |



| | | | | | | | |
|---------------------|------------------------------------|------------------------|-----------------|--|--|---|---------|
| Loção de dimeticona | 4 % | Emulsão de dimeticona | Emulsão capilar | Tratamento de infestação por piolhos e lêndeas. | Aplicar o produto no couro cabeludo, deixando agir por pelo menos 8 horas ou durante a noite. Após este período, lavar os cabelos e remover o produto. Reaplicar o produto novamente após sete dias. | MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA TÓPICA. USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE SEIS MESES. Este produto pode causar irritação no couro cabeludo e nos olhos. Caso haja irritação, coceiras, vermelhidão ou desconforto, suspender o uso do medicamento, lavar o local com água abundante e procurar orientação médica. Após a aplicação, manter-se afastado de qualquer chama, fogo, objeto que emita facilmente chama, como cigarro aceso ou chama de fogão, pois o produto aplicado pode incendiar facilmente o cabelo e o couro cabeludo. Contraindicado para crianças menores de seis meses. OBS: As advertências devem, obrigatoriamente, estar contidas na rotulagem do medicamento. | Líquido |
| Manteiga de cacau | Mínimo de 70% de manteiga de cacau | Manteiga de cacau | Bastão | Emoliente para rachaduras nos lábios. | Aplicar sobre os lábios várias vezes ao dia. | Não há. | Sólido |
| Nitrato de prata | Mínimo 89,5% nitrato de prata | Nitrato de prata lápis | Bastão | Ceratolíticos e ceratoplásticos. Caustico para verrugas ou outros pequenos crescimentos da pele. | Uso externo. Aplicar uma vez ao dia. | Não usar nos olhos. Evitar atingir pele sadia. Uso não aconselhável em pacientes diabéticos ou com problemas circulatórios. | Sólido |
| Óleo de amêndoas | 100% óleo de amêndoas | Óleo de amêndoas puro | Óleo | Emoliente | Aplicar o óleo sobre a pele seca ou molhada ou após o banho. | Contraindicações: pessoas alérgicas ao produto. Precauções e advertências: não há. | Líquido |
| Óleo de ricino | 100% óleo de ricino | Óleo de mamona | Óleo | Laxante | Doses de 15 ml (1 colher de sopa) promove a evacuação aquosa entre 1 e 3 horas, ação rápida. | Precauções e advertências: em grandes doses pode causar náusea, vômito, cólica e severo efeito purgativo. Contraindicações: contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. | Líquido |



| | | | | | | | |
|--------------|-------------------|-------------------|------|---|---|---|---------|
| Óleo mineral | 100% óleo mineral | Petrolato líquido | Óleo | Laxante e terapia em uso tópico para pele ressecada e áspera. | <p>No tratamento da prisão de ventre: 15 ml (1 colher de sopa) à noite e outra dosagem no dia seguinte ao despertar. Caso não obtenha êxito, aumente a dosagem para 30 ml (2 colheres de sopa) à noite e 15 ml pela manhã. Crianças maiores de 6 anos: (1-2ml) por kg de peso a noite ou pela manhã. Administração a crianças menores de 6 anos, consulte o seu médico.</p> | <p>Contraindicações: deve-se evitar o uso na presença de náuseas, vômitos, dor abdominal, gravidez, dificuldade de deglutição, refluxo gastroesofágico e em pacientes acamados. Esse medicamento é contra-indicado para crianças menores de 6 anos.</p> <p>Precauções e advertências: laxantes não devem ser utilizados por mais de 1 semana a menos que indicado por um médico. Não administrar junto com alimentos ou quando houver presença de hemorragia retal. Se notar alteração repentina dos hábitos intestinais durante duas semanas, consulte um médico antes de fazer uso de laxantes.</p> <p>Desaconselhável após cirurgia anorretal, pois poderá causar prurido anal. A exposição ao sol após aplicação do produto na pele pode provocar queimaduras. O produto não contém protetor solar e não protege contra os raios solares. Há risco de toxicidade por aspiração.</p> <p>Uso durante a gravidez e lactação: o uso crônico durante a gravidez pode causar hipoprotrombinemia e doenças hemorrágicas do recém-nascido. Não deve ser utilizado durante a gravidez e amamentação exceto sob a orientação médica.</p> <p>Interações medicamentosas: o uso prolongado pode reduzir a absorção das vitaminas lipossolúveis (a, c, e, k), cálcio, fosfatos e alguns medicamentos administrados por via oral, como anticoagulantes, cumarínicos, ou indandínicos, anticoncepcionais e glicosídeos cardíacos.</p> <p>Reações adversas: efeitos metabólicos, redução do nível sérico de betacaroteno, efeito gastrintestinais. Dosagem oral excessiva pode resultar em incontinência e prurido anal.</p> <p>Efeitos respiratórios: "Atenção: O uso oral de óleo mineral aumenta o risco de desenvolvimento de pneumonia lipídica. Pacientes com distúrgia, distúrgios neuromusculares que afetam a deglutição e o reflexo do vômito, além de alterações estruturais da faringe e esôfago apresentam risco aumentado de desenvolvimento de pneumonia lipídica. Esta predisposição é potencializada em neonatos e idosos."</p> | Líquido |
|--------------|-------------------|-------------------|------|---|---|---|---------|



| | | | | | | | |
|---------------------------|---|---------------------------|--------|---|--|--|-------------|
| Óxido de zinco | 10% óxido de zinco | Pomada de óxido de zinco | Pomada | Secativo e antieczematoso | Uso externo. Aplicar no local duas ou mais vezes ao dia. | Não há. | Semissólido |
| Óxido de zinco | 25% óxido de zinco | Pasta d'água | Pasta | Antisséptico, secativo e cicatrizante. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas. | Agitar antes de usar. | Semissólido |
| Óxido de zinco + calamina | 25% óxido de zinco e 10% de calamina. Calamina (EUA) = óxido de zinco com pequena quantidade de óxido de ferro. BF 2001 - carbonato básico de zinco + óxido de ferro. | Pasta d'água com calamina | Pasta | Antisséptico e secativo. Adstringente e antipruriginoso leve. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas. | Agitar antes de usar | Semissólido |
| Óxido de zinco + enxofre | 25% óxido de zinco e 10% de enxofre. | Pasta d'água com enxofre | Pasta | Escabiose, principalmente quando houver infecção secundária. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas. | Agitar antes de usar | Semissólido |
| Óxido de zinco + mentol | 25% óxido de zinco e 0,5% mentol. | Pasta d'água mentolada | Pasta | Antisséptico, secativo e cicatrizante. Ação refrescante. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas. | Agitar antes de usar | Semissólido |
| Parafina sólida | 100% parafina | Parafina | Barra | Uso em fisioterapia em forma de banho de cera | Uso externo. Uso em fisioterapia em forma de banho de cera parafínica para aliviar a dor de | Contraindicações e precauções: não há relatos de efeitos | Sólido |



| | | | | | | | |
|--------------------------|---|--------------------------|------------|--|---|--|--------|
| | sólida | sólida | | para aliviar a dor de articulações inflamadas. | articulações inflamadas. | adversos ou contraindicações. | |
| Pedra hume | Mínimo 99,5% de pedra hume | Alúmen de potássio | Pó | Adstringente e hemostático tópico. | Aplicar sobre os ferimentos ou fissuras. Uso limitado a pequenos cortes na pele. Utilizar na forma sólida ou em solução a 1% de pedra hume em 100 mL de água filtrada ou fervida. | Soluções acima da concentração indicada podem causar efeito irritante ou corrosivo. A ingestão acidental pode causar hemorragia gastrointestinal. Neste caso, procurar imediatamente auxílio médico. | Sólido |
| Permanganato de potássio | 100 mg de permanganato de potássio | Permanganato de potássio | Comprimido | Dermatites exsudativas, como adstringente bactericida. | Diluir o comprimido no momento do uso, em um a quatro litros de água e usar na forma de compressas ou no banho, ou a critério médico. | O permanganato de potássio é um potente oxidante que se decompõe em contato com a matéria orgânica, pela liberação do oxigênio. Exerce função antisséptica. "Não deve ser ingerido" -o uso de pós-concentrados e soluções concentradas pode ser cáustico e em algumas vezes o uso de soluções frequentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de marrom. No caso de ingestão acidental, procurar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o pH vaginal (4,5 a 5), acelerando a descamação do epitélio e eliminando os bacilos de Döderlein. As duchas vaginais devem ser usadas, exclusivamente, em casos de infecções purulentas. | Sólido |
| Permanganato de potássio | Mínimo de 97% de permanganato de potássio. OBS envelope contendo 100mg de permanganato de potássio em pó. | Permanganato de potássio | Pó | Dermatites exsudativas, como adstringente e bactericida. | Diluir o pó no momento do uso, em um a quatro litros de água e usar na forma de compressas ou no banho, ou a critério médico. | O permanganato de potássio é um potente oxidante que se decompõe em contato com a matéria orgânica, pela liberação do oxigênio. Exerce função antisséptica. "Não deve ser ingerido" -o uso de pós-concentrados e soluções concentradas pode ser cáustico e em algumas vezes o uso de soluções frequentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de marrom. No caso de ingestão acidental procurar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o pH vaginal (4,5 a 5), acelerando a descamação do epitélio e eliminando os bacilos de Döderlein. As duchas vaginais devem ser usadas, exclusivamente, em casos de infecções purulentas. | Sólido |



| | | | | | | | |
|----------------------|------------------------------|----------------------------------|------------------|----------------------------|---|---|-------------|
| Peróxido de benzoila | 2,5% de peróxido de benzoila | Gel de peróxido de benzoila | Gel | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. | Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. | Semissólido |
| Peróxido de benzoila | 2,5% de peróxido de benzoila | Sabonete de peróxido de benzoila | Sabonete líquido | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Umedeça a pele, passe o sabonete cobrindo com espuma toda a área afetada. Deixe alguns minutos e enxágue com água. Use 2 a 3 vezes ao dia, ou conforme indicado. | No caso de desenvolvimento de irritações, suspender o uso e procurar um médico. Cuidado ao aplicar o produto próximo aos olhos, à boca e às mucosas. Caso entre em contato com os olhos ou mucosas, lavar abundantemente com água. Evitar exposição desnecessária da área tratada ao sol. Contraindicado para menores de 12 anos. Mantenha longe do alcance das crianças. Armazene em temperatura ambiente. | Líquido |
| Peróxido de benzoila | 3% de peróxido de benzoila | Gel de peróxido de benzoila | Gel | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. | Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. | Semissólido |



| | | | | | | | |
|----------------------|----------------------------|-------------------------------|---------|----------------------------|--|--|-------------|
| Peróxido de benzóila | 4% de peróxido de benzóila | Gel de peróxido de benzóila | Gel | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. | Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzóila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzóila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. | Semissólido |
| Peróxido de benzóila | 5% de peróxido de benzóila | Gel de peróxido de benzóila | Gel | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. | Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzóila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzóila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. | Semissólido |
| Peróxido de benzóila | 5% de peróxido de benzóila | Loção de peróxido de benzóila | Emulsão | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Aplicar fina camada da loção nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. | Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzóila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzóila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. | Líquido |



| | | | | | | | |
|------------------------|------------------------------|----------------------------------|----------|----------------------------|---|---|-------------|
| Peróxido de benzóila | 5% de peróxido de benzóila | Sabonete de peróxido de benzóila | Sabonete | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Umedeça a pele, passe o sabonete cobrindo com espuma toda a área afetada. Deixe alguns minutos e enxágue com água. Use 2 a 3 vezes ao dia, ou conforme indicado. | No caso de desenvolvimento de irritações, suspender o uso e procurar um médico. Cuidado ao aplicar o produto próximo aos olhos, à boca e às mucosas. Caso entre em contato com os olhos ou mucosas, lavar abundantemente com água. Evitar exposição desnecessária da área tratada ao sol. Contraindicado para menores de 12 anos. Mantenha longe do alcance das crianças. Armazene em temperatura ambiente. | Sólido |
| Peróxido de benzóila | 8% de peróxido de benzóila | Gel de peróxido de benzóila | Gel | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. | Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzóila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado: indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzóila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. | Semissólido |
| Peróxido de benzóila | 10% de peróxido de benzóila | Gel de peróxido de benzóila | Gel | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. À noite antes de deitar aplique o gel sobre as áreas afetadas. Durante 1 semana mantenha o produto na superfície afetada por apenas 1 hora e enxágue. Após esse período se não ocorrer irritação aplique na superfície afetada e mantenha a noite toda, lavando na manhã seguinte. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. | Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzóila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzóila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. | Semissólido |
| Peróxido de hidrogênio | 3% de peróxido de hidrogênio | Água oxigenada 10 volumes | Solução | Antisséptico | Uso tópico: aplicar sobre o local, previamente limpo para a assepsia de ferimentos. Gargarejos ou bochechos: diluir 1 colher de sopa do produto em 1/2 copo de água filtrada ou fervida. | Cuidado com os olhos e mucosas, produto fortemente oxidante. Em regiões pilosas do corpo ou couro cabeludo pode clarear os pelos ou cabelos. O uso prolongado deve ser evitado. O uso desta solução como enxaguante bucal pode | Líquido |



| | | | | | | | |
|---------------------------------|---|---------------------------------|----------------------|--|--|---|-------------|
| | | | | | | causar ulcerações ou inchaço na boca. | |
| Poliétienoglicol 3350 | 17g | Macrogol 3350 PEG 3350 | Pó para solução oral | Constipação ocasional | Dissolver 17g em um copo com água (200 mL) e tomar uma vez ao dia. | Esse medicamento pode causar diarreias, flatulências, náuseas, cólicas abdominais ou inchaços. Não deve ser utilizado por mais de 2 semanas, a não ser que o paciente seja acompanhado por um profissional de saúde. Não deve ser utilizado por mulheres grávidas ou que estejam amamentando sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. Esse medicamento é contraindicado para pacientes com quadro conhecido ou suspeito de obstrução (náusea, vômito, dor abdominal), perfuração intestinal, apendicite e sangramento retal. | Sólido |
| Pomada para assadura | Vitamina A 100.000 UI/100g; vitamina D 40.000 UI/100g; óxido de zinco 10% | Pomada para assadura | Pomada | Pomada secativa, cicatrizante utilizada na prevenção e tratamento de assaduras e brotoejas. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, após limpeza, quando necessário. | Não há. | Semissólido |
| Pomada para fissuras de perineo | Acetato de hidrocortisona 0,5%; lidocaína base 2,0%; subgalato de bismuto 2,0%; óxido de zinco 10,0% | Pomada para fissuras de perineo | Pomada | Dor e sangramento de hemorroidas internas ou externas, pruridos anais, eczema perianal, proctite branda, fissuras, pré e pós-operatório em cirurgias anorretais. | Uso externo. Aplicar na área afetada, duas a três vezes ao dia. Com a diminuição dos sintomas, uma aplicação ao dia por dois a três dias ou a critério médico. | Não utilizar no caso de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não foram estabelecidas a segurança e eficácia deste produto em crianças, gestantes e mulheres no período da amamentação. | Semissólido |



| | | | | | | | |
|----------------------------|---|----------------------------|----|--|---|--|--------|
| Sais para reidratação oral | Cloreto sódio 3,5g; cloreto de potássio 1,5g; citrato de sódio di-hidratado 2,9g; glicose 20g. OBS: fórmula por envelope, conforme Portaria 108/91: sódio 90 mEq/L + potássio 20 a 25 mEq/L + cloreto 80 mEq/L + citrato 30 a 35 mEq/L + glicose 111 mmol/L | Sais para reidratação oral | Pó | Indicado para reposição das perdas acumuladas de água e eletrólitos (reidratação), ou para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação), em caso de diarreia aguda. | Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL/kg de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nas primeiras duas horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico. | Contraindicado para pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração intestinal e nos vômitos incoercíveis (não contidos). Não interagem com alimentos e nem com outros fármacos. Não se observa reação adversa com a posologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o que não for consumido em 24 horas deve ser desprezado. | Sólido |
| Sais para reidratação oral | Cloreto de sódio 2,4g-45 mEq/L; cloreto de potássio 1,5g-20 mEq/L; citrato de sódio dihidratado 2,9g-10 mEq/L; glicose 13,5g-75 mEq/L | Sais para reidratação oral | Pó | Indicado para reposição das perdas acumuladas de água e (reidratação) ou para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação), em caso de diarreia aguda. | Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL/kg de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nas primeiras duas horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico. | Contraindicado para pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração intestinal e nos vômitos incoercíveis (não contidos). Não interagem com alimentos e nem com outros fármacos. Não se observa reação adversa com a posologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o que não for consumido em 24 horas deve ser desprezado. | Sólido |



| | | | | | | | |
|----------------------------|---|----------------------------|--------------|---|--|---|---------|
| Sais para reidratação oral | Cloreto de sódio 2,6g - 75 mEq/L, cloreto de potássio 1,5g - 20 mEq/L, citrato de sódio diidratado 2,9g - 10 mEq/L, glicose 13,5g - 75 mEq/L. | Sais para reidratação oral | Pó | Indicado para reposição das perdas acumuladas de água e (reidratação) ou para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação), em caso de diarreia aguda. | Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL/kg de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nas primeiras duas horas de tratamento os vômitos continuarem, impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico. | Contraindicado para pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração intestinal e nos vômitos incoercíveis (não contidos). Não interagem com alimentos e nem com outros fármacos. Não se observa reação adversa com a psicologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o que não for consumido em 24 horas deve ser desprezado. | Sólido |
| Simeticona | 75 mg/mL | Simeticona | Emulsão oral | Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia. | CRIANÇAS COM ATÉ 2 ANOS: tomar 5 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 60 gotas/dia. CRIANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 10 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 60 gotas/dia. ADULTOS: tomar 10-30 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 120 gotas/dia. | MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA ORAL. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados, perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito. | Líquido |
| Simeticona | 150 mg/mL | Simeticona | Emulsão oral | Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia. | CRIANÇAS COM ATÉ 2 ANOS: tomar 2 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 30 gotas/dia. CRIANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 5 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 30 gotas/dia. ADULTOS: tomar 5-15 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 120 gotas/dia. | MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA ORAL. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito. | Líquido |



| | | | | | | | |
|------------|--------|------------|------------|---|--|---|--------|
| Simeticona | 40 mg | Simeticona | Comprimido | Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia. | CRIANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 6 comprimidos/dia. ADULTOS: tomar 1-3 comprimidos de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 12 comprimidos/dia. | NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito. | Sólido |
| Simeticona | 80 mg | Simeticona | Comprimido | Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia. | ADULTOS: tomar 1-2 comprimidos de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 6 comprimidos/dia. | NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito. | Sólido |
| Simeticona | 160 mg | Simeticona | Comprimido | Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia. | ADULTOS: tomar 1 comprimido 8 em 8 horas. Não ultrapassar a dose de 3 comprimidos/dia. | NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito. | Sólido |



| | | | | | | | |
|------------|--------|------------|-----------------------|---|---|---|--------|
| Simeticona | 125 mg | Simeticona | Comprimido mastigável | Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia. | ADULTOS: ingerir 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 4 comprimidos/dia. | NÃO ENGOLIR O COMPRIMIDO INTEIRO. MASTIGAR COMPLETAMENTE O COMPRIMIDO ANTES DE ENGOLIR. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito. | Sólido |
|------------|--------|------------|-----------------------|---|---|---|--------|

1 - Redação dada pela RETIFICAÇÃO da RESOLUÇÃO-RDC Nº 107, DE 05 DE SETEMBRO DE 2016, publicada no DOU de 27/10/2016.

| | | | | | | | |
|---------------------------------|--|---------------------------------|-------------------------|---|--|---|---------|
| Simeticona | 125 mg | Simeticona | Cápsula gelatinosa mole | Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia. | ADULTOS: ingerir 1 cápsula de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 4 comprimidos/dia. | NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito. | Sólido |
| Solução antimicrobiana com iodo | 0,5 % de iodo; 1,0 % iodeto de potássio; 2,0 % de ácido salicílico; 2,0 % ácido benzoico; 5,0 % tintura de benjoim | Solução antimicrobiana com iodo | Solução | Antimicrobiano | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia. | O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Suspender o uso se houver mudança de coloração ou | Líquido |



| | | | | | | | |
|---|---|--|--------------|--|--|--|------------------------------|
| | | | | | | odor da solução. | |
| Solução de cloreto de sódio | 0,9% de cloreto de sódio | Solução fisiológica de cloreto de sódio 0,9% | Solução | Para nebulização, lavagens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele. | Para nebulização, lavagens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele | Não utilizar se o líquido não estiver limpo, incolor, transparente e inodoro. Uso externo. Não contém conservante. | Líquido ou soluções estéreis |
| Solução de cloreto de sódio -estéril | 0,9% de cloreto de sódio | Solução nasal de cloreto de sódio 0,9% | Solução | Fluidificante e descongestionante nasal. | Aplique a solução nas narinas, conforme necessidade. | Contraindicação: pacientes com antecedentes de hipersensibilidade aos componentes da fórmula OBS: A solução deve ser estéril, envasada em frasco spray com dispensador que garanta a esterilidade do produto durante todo o período de utilização. | Soluções estéreis |
| Solução de cloreto de sódio | 0,9% de cloreto de sódio + cloreto de benzalcônio até a concentração máxima de 0,01%, como conservante | Solução nasal de cloreto de sódio 0,9% com conservante | Solução | Fluidificante e descongestionante nasal. | Aplique a solução nas narinas, conforme necessidade. | Contraindicação: pacientes com antecedentes de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não deve ser utilizado por pacientes com hipersensibilidade ao cloreto de benzalcônio. | Líquido |
| Solução para prevenção da desidratação oral | Cloreto de sódio 2,05 mg/mL; citrato de potássio monodratado 2,16 mg/mL; citrato de sódio diidratado 0,98 mg/mL; glicose monodratada 25,00 mg/mL (equivalente a | Solução para prevenção da desidratação oral | Solução oral | Prevenção da desidratação e manutenção da hidratação após a fase de reidratação. | Uso interno. Adultos: administrar 750 mL de solução por hora até o limite de 4 L/dia. Lactentes e Crianças: administrar 20 mL de solução/kg por hora até o limite de 75 mL/kg/dia. Se nas duas primeiras horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico. | Contraindicações: pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração do intestino e nos vômitos persistentes. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertências e precauções: Podem ocorrer vômitos, principalmente se a solução for ingerida muito rapidamente. | Líquido |



| | | | | | | | |
|-------------------------------|--|-------------------------------|--------------|-------------------|---|---|---------|
| | 22,5 mg/mL de glicose anidra) | | | | | | |
| Solução para reidratação oral | <p>Cloreto de sódio 4,68 mg/mL; citrato de potássio monohidratado 2,16 mg/mL; citrato de sódio di-hidratado 0,98 mg/mL; glicose anidra 20,00 mg/mL.</p> <p>OBS: A formulação deste produto não deve conter nenhuma outra substância além dos ativos citados, na concentração indicada, e água.</p> | Solução para reidratação oral | Solução oral | Reidratação oral. | <p>Uso interno.</p> <p>Adultos: administrar 750 mL de solução por hora até o limite de 4 L/dia. Lactentes e Crianças: administrar 20 mL de solução/kg por hora até o limite de 75 mL/kg/dia. Se nas duas primeiras horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico.</p> | <p>Contraindicações: pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração do intestino e nos vômitos persistentes. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertências e precauções: Podem ocorrer vômitos, principalmente se a solução for ingerida muito rapidamente.</p> | Líquido |



| | | | | | | | |
|------------------------------------|---|---------------------------|---------------|--|---|--|---------|
| Solução retal de fosfatos de sódio | Fosfato de sódio dibásico (0,08g/mL) + fosfato de sódio monobásico (0,16g/mL) OBS: O volume da apresentação deverá estar entre 100-133mL. A embalagem primária do medicamento deve ser, obrigatoriamente, em formato tubular, com um gargalo estreito, de fundo plano e com dispositivo para administração retal. Deve ser controlado o tamanho e a espessura do dispositivo de aplicação a fim de garantir a via de administração do medicamento. | Enema de fosfato de sódio | Solução retal | Laxante | <p>Uso adulto. Uso retal. Apresentação de dose única.</p> <p>Antes de usar, retire a capa protetora da cânula retal. Com o frasco para cima, segure com os dedos a tampa suicada. Com a outra mão, segure a capa protetora, retirando-a suavemente. Escolher a posição mais conveniente, entre as descritas abaixo:</p> <p>LADO ESQUERDO Deitar sobre o lado esquerdo, com os joelhos em flexão e braços relaxados.</p> <p>JOELHO-TÓRAX Ajeitar-se e, em seguida, baixar a cabeça e o tórax para frente, até que o lado esquerdo da face repouse na superfície, deixando os braços em posição confortável.</p> <p>AUTOADMINISTRAÇÃO O processo mais simples é assumir a posição deitado sobre uma toalha. Com pressão firme, inserir suavemente a cânula no reto, comprimindo o frasco até ser expelido quase todo o líquido. Retire a cânula do reto.</p> <p>É necessário esvaziar o frasco. Manter a posição até sentir forte vontade de evacuar (geralmente 2 a 5 minutos).</p> <p>OBS: É obrigatória a inserção na rotulagem ou na bula de figuras que ilustrem cada uma das posições para administração do medicamento descritas acima.</p> | <p>Medicamento contraindicado para pacientes com insuficiência cardíaca congestiva, insuficiência renal, insuficiência hepática, hipertensão arterial, apendicite, obstrução intestinal, colite ulcerativa e hipersensibilidade a qualquer componente da formulação. Não deve ser usado na presença de náusea, vômito ou dor abdominal.</p> <p>Reações</p> <p>Adversas: hiperfosfatemia, hipernatremia, hipocalcemia, acidose metabólica e tetania.</p> <p>Em pacientes desidratados ou debilitados, o volume da solução administrada deve ser cuidadosamente determinado; por tratar-se de uma solução hipertônica, o seu uso pode levar ao agravamento dessa condição. Deve-se assegurar que o conteúdo do intestino seja evacuado após a administração desse medicamento. Caso não ocorra, procurar assistência médica. Seu uso repetido em intervalos curtos deve ser evitado.</p> | Líquido |
| Sóluto cuprozincico | Sulfato de cobre 1%; sulfato de zinco 3,5% | Água d'alibour | Solução | Antisséptico no tratamento de feridas de pele. | Pura ou diluída em água, em aplicações locais. | <p>Precauções: conservar o frasco bem fechado, ao abrigo da luz. Cuidado com olhos e mucosas; em caso de ingestão acidental procurar socorro médico. Não ingerir.</p> | Líquido |



| | | | | | | | |
|---------------------|-----------------------------------|--|---------|------------------|--|---|---------|
| Sulfato de magnésio | Mínimo 99% de sulfato de magnésio | Sal amargo | Pó | Purgativo salino | De 5 a 30g (1 colher de chá a 2 colheres de sopa) para adultos, crianças recomenda-se 0,1 a 0,25 g por kg de peso corporal. Preferencialmente, ingerir a quantidade recomendada com 250 ml. de água filtrada antes do café da manhã em jejum. | Contraindicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. O uso contínuo pode causar diarreia crônica e consequente desequilíbrio eletrolítico. Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendada por dia e não utilizar por mais de 2 semanas. | Sólido |
| Sulfato de sódio | 17,5% de sulfato de sódio | Limonada purgativa de sulfato de sódio | Solução | Purgativo salino | Uso interno. Ingerir, em jejum, pura ou diluída em água fervida ou filtrada em doses individuais de 100 ml, ou a critério médico. Caso não utilizar a dose única, após aberto, conservar o frasco bem fechado em geladeira. | Contraindicações: Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. Precauções e advertências: após uma evacuação completa do cólon (parte do intestino), pelo uso de um catártico, pode haver um intervalo de alguns dias até a recuperação do movimento normal do intestino, o que não deve ser confundido com constipação intestinal. O uso excessivo de catárticos e laxantes pode trazer efeitos indesejáveis como desidratação, perda de eletrólitos e úlceras no intestino. | Líquido |
| Sulfato de sódio | Mínimo 98% de sulfato de sódio | Sal de Glauber | Pó | Laxante salino | Doses usuais de 15 g/dia (1 colher de sopa) em água fervida ou filtrada. | Contraindicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. O uso | Sólido |



| | | | | | | | |
|-----------------|--------------------------|------------------------|------------------------------------|--|--|---|--------|
| | | | | | | continuo pode causar diarreia crônica e consequente desequilíbrio eletrolítico. Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendada por dia e não utilizar por mais de 2 semanas. | |
| Sulfato ferroso | 40 mg de ferro elementar | Sulfato ferroso, ferro | Comprimido ou Comprimido revestido | Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais. | USO ADULTO 1 comprimido ao dia por via oral e em jejum. | Advertências e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, úlcera péptica, gástrica ou duodenal, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade. Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada. A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, pirose, sangramento nas fezes, escurecimento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hemossiderose. | Sólido |



| | | | | | | | |
|-----------------|----------------------------|------------------------|------------------------------------|--|---|---|---------|
| Sulfato ferroso | 60 mg de ferro elementar | Sulfato ferroso, ferro | Comprimido ou Comprimido revestido | Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais. | USO ADULTO 1 comprimido ao dia por via oral e em jejum. | Advertências e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, úlcera péptica, gástrica ou duodenal, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade. Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada. A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, pirose, sangramento nas fezes, escurecimento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hemossiderose. | Sólido |
| Sulfato ferroso | 25mg/mL de ferro elementar | Sulfato ferroso, ferro | Solução Oral | Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais. | USO EM CRIANÇAS DE 6 A 18 MESES 1 mL uma vez por semana em jejum | Advertências e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, úlcera péptica, gástrica ou duodenal, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade. Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada. A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, pirose, sangramento nas fezes, escurecimento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hemossiderose. | Líquido |



| | | | | | | | |
|--------------------------------------|--|---------------------------------------|-------------|---|---|--|---------|
| Supositório de glicerina | OBS: quantidade de glicerina é dependente da faixa etária: Supositório para lactentes: molde de 1 g; Supositório para crianças: molde de 1,5 a 2,0 g; Supositório para adultos: molde de 2,5 a 3 g. | Supositório de glicerina | Supositório | Laxante | Uso externo. Adultos e crianças: introduzir o supositório no reto, até que advenha a vontade de evacuar. Bebês: introduzir o supositório por via retal, pela parte mais afilada. Pode-se deixar o supositório de glicerina atuar de 15 a 30 minutos. Não é necessário que o produto se dissolva completamente para que produza o efeito desejado. | O supositório pode ser umedecido com água antes da inserção, para reduzir a tendência inicial da base de retirar água das mucosas, irritando os tecidos. | Sólido |
| Talco | 100% de talco | Silicato de magnésio | Pó | Secativo. Uso em massagens, alívio de irritação cutânea, prevenção de assaduras; agente esclerosante em derrames malignos e no pneumotórax recidivante. | Uso externo, sobre a pele. Como adjuvante em formulações farmacêuticas ou cosméticas. | Cuidado no manuseio, evitar inalação, pois pode desencadear desde quadros de irritação até lesões pulmonares mais graves. | Sólido |
| Talco mentolado | 1% de mentol | Talco mentolado | Pó | Dermatoses pruriginosas. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia. | Cuidado no manuseio, evitar inalação, pode desencadear desde quadros de irritação até lesões pulmonares mais graves. | Sólido |
| Vaselina líquida (grau farmacêutico) | 100% de vaselina líquida | Parafina líquida (grau farmacêutico). | Líquido | Emoliente para a pele, remoção de crostas e de pomadas, pastas e outros produtos previamente utilizados na pele (limpeza da pele), lubrificante, puro ou como base (veículo) de preparações farmacêuticas e | Uso externo: aplicar produto sobre a pele seca ou molhada com as mãos ou com o auxílio de gaze ou algodão. | Contraindicações e precauções: não há relatos de efeitos adversos ou contra-indicações. Não ingerir. | Líquido |



| | | | | | | | |
|-------------------------------------|-------------------------|--|---------|----------------------|--|--|-------------|
| | | | | cosméticas. | | | |
| Vaselina sólida (grau farmacêutico) | 100% de vaselina sólida | Vaselina branca; petrolato sólido (grau farmacêutico). | Pomada | Uso como emoliente. | Uso tópico. Aplicar com gaze ou algodão sobre a pele ressecada. | O principal efeito adverso é a irritação. Caso ocorra com peles sensíveis, suspenda o uso. | Semissólido |
| Violeta genciana | 1% de violeta genciana | Solução de violeta genciana; solução de cloreto de hexametil prosanilina | Solução | Antisséptico tópico. | Aplicar sobre o local, previamente limpo. A violeta genciana é um corante com atividade antisséptica. É bacteriostática (inibe o crescimento) e bactericida (destrói a bactéria) contra muitos microorganismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e nas mucosas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase (sapinho), impetigo, infecções superficiais, lesões crônicas e irritativas e nas dermatites. Também empregada em alguns tipos de micoses, como nos casos de freiras e pé de atleta. O uso continuado pode levar à irritação, devendo ser empregada em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregada em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes. | Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da face, pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir. | Líquido |



| | | | | | | | |
|------------------|------------------------|--|---------|----------------------|--|--|---------|
| Violeta genciana | 2% de violeta genciana | Solução de violeta genciana; solução de cloreto de hexametil prosanilina | Solução | Antisséptico tópico. | Aplicar sobre o local, previamente limpo. A violeta genciana é um corante com atividade antisséptica. É bacteriostática (inibe o crescimento) e bactericida (destrói a bactéria) contra muitos microorganismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e mucosas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase (sapinho), impetigo, infecções superficiais, lesões crônicas e irritativas e nas dermatites. Também empregada em alguns tipos de micoses, como nos casos de frieiras e pé de atleta. O uso continuado é irritante, devendo ser empregado em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregada em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes. | Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da face, pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir. | Líquido |
|------------------|------------------------|--|---------|----------------------|--|--|---------|

Anexo I substituído pela INSTRUÇÃO NORMATIVA Nº 03, DE 28 DE ABRIL DE 2009.

Anexo I substituído pela RESOLUÇÃO - RDC Nº 107, DE 05 DE SETEMBRO DE 2016. (entrará em vigor em 1º de janeiro de 2017).

ANEXO II - MODELO DE ROTULAGEM DE MEDICAMENTOS DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Nome comercial (FACULTATIVO)

Nome do produto ou sinônimo (conforme Anexo I)

Concentração do princípio ativo (conforme Anexo I)

Forma farmacêutica (conforme Anexo I)

Via de administração



Uso (adulto, pediátrico, adulto e pediátrico)

Conteúdo da embalagem

Composição:

Nome do princípio ativo.....concentração

Excipientes (relacionar sem mencionar concentração na fórmula)

É facultado a inclusão de informações adicionais voltadas para características organolépticas.

Indicação (conforme Anexo I)

Modo de Usar (conforme Anexo I)

Advertência (conforme Anexo I)

Advertências específicas do produto conforme legislação vigente

Cuidados de Conservação

Frase "TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS"

Frase "Para correta utilização deste medicamento, solicite orientação do farmacêutico."

Frase "MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC Nº de 2006. AFE nº:.....".

Frase "AO PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO"

Nome do Farmacêutico Responsável e respectivo número de CRF

Nome da empresa notificadora

Número de CNPJ da empresa notificadora

Endereço completo da empresa notificadora

Fabricado por: (quando for o caso)



Nome da empresa fabricante
Número de CNPJ da empresa fabricante
Endereço completo da empresa fabricante
Número do SAC da empresa notificadora
Número de Lote
Data de Fabricação
Prazo de Validade
Código de barras

ANEXO III - REQUERIMENTO PARA INCLUSÃO, ALTERAÇÃO OU EXCLUSÃO DE MEDICAMENTOS OU INFORMAÇÕES PRESENTES NO ANEXO I

Dados do solicitante:

Nome do solicitante (jurídica ou física):

Endereço:

FAX:

e-mail:

Telefone:

Dados do produto:

Princípio Ativo:

Concentração:



Forma farmacêutica:

INCLUSÃO

produto

Preencher todos os campos:

| | |
|-----------------------------------|--------------------------|
| Sinônimo | Referência bibliográfica |
| Indicação | Referência bibliográfica |
| Modo de Usar | Referência bibliográfica |
| Advertência | Referência bibliográfica |
| Especificações analíticas mínimas | Referência bibliográfica |

informações sobre produto já existente no Anexo I

Preencher somente o campo pertinente:

| | |
|--------------|--------------------------|
| Sinônimo | Referência bibliográfica |
| Indicação | Referência bibliográfica |
| Modo de Usar | Referência bibliográfica |



| | |
|-----------------------------------|--------------------------|
| Advertência | Referência bibliográfica |
| Especificações analíticas mínimas | Referência bibliográfica |

- EXCLUSÃO
- produto
- informações sobre produto já existente no Anexo I
- sinônimo
- indicação
- modo de usar
- advertência
- especificações analíticas mínimas

Justificativa

Referência Bibliográfica

- ALTERAÇÃO
- nome do produto
- princípio ativo
- concentração
- forma farmacêutica



- () sinônimo
- () indicação
- () modo de usar
- () advertência
- () especificações analíticas mínimas

Justificativa

Referência Bibliográfica

(*) Republicada por ter saído no DOU nº 208, de 30-10-2006, Seção 1, pág. 167, com incorreção no original.



Art. 4º Apenas as empresas fabricantes, que cumprem as Boas Práticas de Fabricação e Controle, de acordo com a legislação vigente, e que estão devidamente autorizadas/licenciadas pela Autoridade Sanitária competente, podem notificar e fabricar os produtos abrangidos por esta Resolução, mediante o Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle (CBPFC) ou protocolo de solicitação do pedido de CBPFC com status satisfatório no Banco de dados de Inspeção da ANVISA.

Art. 5º Os estudos de estabilidade devem ser realizados conforme GUIA DE ESTABILIDADE. Quando houver inviabilidade técnica para realização dos testes requeridos a empresa deverá apresentar justificativa arrazoando os motivos técnicos.

~~Art. 6º A notificação dos produtos listados no Anexo I deve ser precedida pela notificação da produção de lotes-piloto de acordo com o GUIA PARA NOTIFICAÇÃO DE LOTE-PILOTO, exceto para produtos que possuem cadastro ou registro vigente junto à Anvisa.~~

Art. 6º A notificação dos produtos listados no Anexo I deve ser precedida pela produção de lotes-piloto de acordo com o GUIA PARA PRODUÇÃO DE LOTES-PILOTO DE MEDICAMENTOS, devendo a documentação ser arquivada na empresa para fins de controle sanitário, exceto para produtos que possuem cadastro ou registro vigente junto à Anvisa.

Redação dada pela RESOLUÇÃO-RDC Nº 04, DE 28 DE JANEIRO DE 2015

§ 1º Os lotes piloto poderão ser comercializados, a critério do fabricante, após a realização do estudo de estabilidade acelerado e a devida notificação do produto, conforme estabelecido neste regulamento.

Art. 7º A notificação deve seguir os seguintes critérios:

§ 1º A notificação deve ser realizada, exclusivamente, pela empresa com autorização de funcionamento para fabricar e/ou importar medicamentos.

§ 2º A empresa deverá realizar uma notificação individual para cada produto, conforme este regulamento.

~~§ 3º A empresa deverá atualizar a notificação sempre que houver modificação em quaisquer informações prestadas por meio da notificação eletrônica.~~



§ 3º A empresa deverá proceder com nova notificação sempre que houver inclusões ou alterações em quaisquer informações prestadas por meio da notificação eletrônica.

Redação dada pela RESOLUÇÃO-RDC Nº 107, DE 05 DE SETEMBRO DE 2016. (Entrará em vigor em 1º de janeiro de 2017).

~~§ 4º Todas as notificações devem ser renovadas a cada 5 (cinco) anos, mediante nova notificação de cada produto, respeitando os prazos estabelecidos no Art. 12 da Lei nº 6.360/76.~~

§ 4º Todas as notificações devem ser renovadas a cada 5 (cinco) anos, respeitando os prazos estabelecidos no Art. 12 da Lei nº 6.360/76.

Redação dada pela RESOLUÇÃO-RDC Nº 107, DE 05 DE SETEMBRO DE 2016. (Entrará em vigor em 1º de janeiro de 2017).

§ 5º Quando houver suspensão da fabricação do produto, a empresa deverá notificar a exclusão de comercialização deste produto, mediante peticionamento eletrônico.

~~§ 6º As notificações de que trata o caput deste artigo estão isentas do pagamento de taxa.~~

§ 6º Os medicamentos de baixo risco isentos de registros e regularizados mediante notificação ficam sujeitos ao pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária instituída pela Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999.

Redação dada pela RESOLUÇÃO-RDC Nº 107, DE 05 DE SETEMBRO DE 2016. (Entrará em vigor em 1º de janeiro de 2017).

§ 7º Será disponibilizada, para consulta no site da ANVISA, a relação de empresas e produtos notificados, imediatamente após a realização da notificação.

Art. 8º Os medicamentos de notificação simplificada devem possuir, em sua rotulagem, o enquadramento nesta Resolução, adotando a frase: "MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC nº /2006. AFE nº:.....".

§ 1º A rotulagem dos produtos objeto deste regulamento deve seguir o estabelecido no Anexo I e no Anexo II, ficando dispensados de apresentação de bula.

§ 2º Fica facultada a utilização de embalagem secundária, caso constem na embalagem primária todas as informações exigidas no Anexo I e Anexo II deste regulamento. As informações sobre especificações analíticas mínimas e referência não devem constar na rotulagem do produto.



§ 3º Fica dispensada a utilização de tinta reativa na rotulagem de produtos desta categoria, porém as embalagens devem apresentar lacre ou selo de segurança, para garantia da inviolabilidade do produto.

§ 4º Estes produtos devem adotar para sua identificação, o nome do produto ou sinônimo presentes no Anexo I deste regulamento, sendo facultada a adoção de marca ou nome comercial.

Art. 9º A adequação a este regulamento de medicamentos cadastrados ou registrados na ANVISA deve ser realizada respeitando as seguintes disposições:

I - Todos os produtos cadastrados na ANVISA como isentos de registro devem se adequar a este regulamento no momento de sua renovação. A critério da empresa, a adequação a esta Resolução poderá ser realizada antes do período de renovação.

II - Os produtos listados no Anexo I, porém atualmente registrados em outras categorias de medicamentos, devem se adequar a este regulamento no momento de sua renovação. A critério da empresa, a adequação a esta Resolução poderá ser realizada antes do período de renovação.

§ 1º As petições referentes a cadastro de medicamentos isentos de registro em análise ou em arquivamento temporário serão encerradas a partir da vigência deste regulamento. No caso de petições de renovação de cadastro de medicamentos, protocoladas antes da publicação deste regulamento, a adequação deve ocorrer em até 180 dias.

§ 2º Caso haja produtos registrados ou cadastrados com indicações diferentes, a empresa deverá adequar-se as informações existentes no Anexo I e posteriormente, providenciar protocolo do requerimento de inclusão, alteração ou exclusão presente no Anexo III deste regulamento e aguardar a publicação.

§ 3º O cadastro de medicamentos, cujo princípio ativo, concentração e/ou forma farmacêutica não estão relacionados no Anexo I deste regulamento, são válidos até o término de sua vigência, devendo posteriormente enquadrar-se a essa Resolução ou aos regulamentos para registro de medicamentos junto a Anvisa.

Art. 10 As informações apresentadas na Notificação são de responsabilidade da empresa e serão objeto de controle sanitário pela ANVISA.



Art. 11 Ficam revogados art. 3º e art. 8º da Resolução RDC nº 132, de 29 de maio de 2003, e os itens 2.1.1.12.1 ; 3.7 e 7.1 do anexo da Resolução RDC nº 333, de 19 de novembro de 2003.

Art. 12 Esta Resolução entrará em vigor 15 dias da publicação

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO I - LISTA PADRONIZADA DE MEDICAMENTOS SUJEITOS A NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

- I - As especificações analíticas adotadas pelos fabricantes para os medicamentos de baixo risco sujeitos a notificação simplificada devem seguir monografia inscrita na Farmacopeia Brasileira ou em compêndio oficialmente reconhecido pela Anvisa de acordo com norma específica.
- II - Na ausência de monografia oficial, deverão ser realizados os testes descritos nos métodos gerais da Farmacopeia Brasileira, e demais testes necessários, desenvolvidos pelo fabricante, para garantir a qualidade do medicamento.
- III - Todo laudo de análise de controle da qualidade do produto acabado, independente da forma farmacêutica, deve apresentar, no mínimo, as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:
- a) Características organolépticas/aparência;
 - b) Identificação e teor do(s) princípio(s) ativo(s);
 - c) Limites microbianos: contagem de bactérias e fungos totais e pesquisa de patógenos;
- 1 - Para as formas farmacêuticas sólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:
- a) desintegração;
 - b) dissolução;
 - c) dureza;



- d) peso médio; e
- e) umidade;

2 - Para as formas farmacêuticas líquidas e semissólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

- a) pH;
- b) densidade;
- c) viscosidade; e
- d) volume ou peso médio.



| PRODUTO | CONCENTRAÇÃO DO PRINCÍPIO ATIVO | SINÔNIMOS | FORMA FARMACÊUTICA | INDICAÇÃO | MODO DE USAR | ADVERTÊNCIA | LINHA DE PRODUÇÃO |
|------------------|---------------------------------|--|--------------------|--|--|--|-------------------|
| Ácido bórico | 3% de ácido bórico | Água boricada | Solução | Antisséptico, bacteriostático e fungicida. Utilizado em processos infecciosos tópicos. | Aplicar duas a três vezes ao dia, com auxílio de compressas de gaze ou algodão. | Não pode ser aplicado em grandes áreas do corpo, quando existem lesões de qualquer tipo, feridas ou queimaduras. Produto de uso exclusivo em adultos. O uso em crianças representa risco à saúde. Não ingerir. | Líquido |
| Ácido fólico | 0,2 mg/mL | Vitamina B9 | Solução Oral | Suplementação para prevenção e tratamento da carência de folatos e redução da ocorrência de malformações fetais. | Uso adulto: Prevenção de ocorrência de malformações fetais: Tomar 2 mL ao dia. Prevenção de deficiência de ácido fólico: Tomar 2 mL ao dia. Para gestantes e lactantes tomar 4 mL ao dia. Tratamento de deficiência de ácido fólico: Tomar até 5 mL ao dia. Uso pediátrico: Prevenção de deficiência de ácido fólico LACTENTES (0-11 MESES): Tomar 0,5 mL ao dia. CRIANÇAS (1-10 ANOS): Tomar 1,5 mL ao dia. | Este medicamento é contraindicado para pacientes que apresentam hipersensibilidade ao ácido fólico. A presença de ácido fólico nas preparações líquidas, pode aumentar a absorção do ferro alimentar, o que pode ser prejudicial aos pacientes talassêmicos que apresentam acúmulo deste elemento nos tecidos. Logo, o medicamento não deve ser administrado antes ou logo após as refeições. Doses muito altas de ácido fólico podem ocasionar convulsões em pacientes epilépticos tratados com fenitoína. Doses de ácido fólico acima de 0,1mg/dia podem mascarar casos de anemia perniciosa, pois as características hematológicas são normalizadas, enquanto, os danos neurológicos progridem. | Líquido |
| Ácido salicílico | 2% de ácido salicílico | Pomada de ácido salicílico 2%. Vaseína saliciada 2%. | Pomada | Queratoplástica | Aplicar nas áreas afetadas, à noite, e retirar pela manhã. | Pode ocorrer a absorção e salicilismo em uso prolongado. | Semissólido |



| | | | | | | | |
|------------------|-------------------------|--|---------|--|---|--|------------------------------|
| Ácido salicílico | 10% de ácido salicílico | Pomada de ácido salicílico 10%. Vaseline salicilada 10%. | Pomada | Queratolítica | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, à noite, e retirar pela manhã. Apresenta propriedade queratolítica forte e sua aplicação deve ser efetuada com muita precaução, sendo recomendável a utilização de espátulas ou luvas de proteção. | Contraindicação: pacientes com hipersensibilidade ao ácido salicílico, durante a gravidez e lactação. Diabéticos devem usar com cautela. Evitar contato com os olhos, a face, os órgãos genitais e as mucosas. Lavar as mãos após a aplicação. Reações adversas: pode ocorrer absorção e salicilismo em uso prolongado. | Semissólido |
| Ácido salicílico | 20% de ácido salicílico | Pomada de ácido salicílico 20%. Vaseline salicilada 20%. | Pomada | Queratolítica nas hiperqueratoses, como cravos e rachaduras nos pés, calos secos e verrugas. | Em aplicações locais. No caso de rachaduras de pés, duas vezes ao dia; no caso de calos secos e verrugas, aplicar à noite e cobrir com esparadrapo, retirando-o no dia seguinte. Apresenta propriedade queratolítica forte e sua aplicação deve ser efetuada com muita precaução, sendo recomendável a utilização de espátulas ou luvas de proteção. | Contraindicação: pacientes com hipersensibilidade ao ácido salicílico, durante a gravidez e lactação. Diabéticos devem usar com cautela. Evitar contato com os olhos, a face, os órgãos genitais e as mucosas. Lavar as mãos após a aplicação. Interações com medicamentos: usado com sabões abrasivos, preparações para acne, preparações contendo álcool, cosméticos ou sabões com forte efeito secante podem causar efeito irritante ou secante cumulativo, resultando em irritação excessiva da pele. Reações adversas: pode ocorrer absorção e salicilismo em uso prolongado. | Semissólido |
| Água purificada | | Água destilada, Água deionizada, Água por osmose reversa, Água por ultrafiltração, (OBS: o sinônimo para água purificada deve ser utilizado conforme o processo de obtenção) | Líquido | Lavagem de ferimentos | Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado. | Não deve ser usado para injetáveis. A ingestão pode causar diarreia, devido à ausência de íons na água. | Líquido ou soluções estéreis |



| | | | | | | | |
|------------------|--|------------------------------|---------|---|---|---|-------------|
| Álcool canforado | Cânfora 10% (p/v) Álcool Etilico Q.S. | Solução alcoólica de cânfora | Solução | Tratamento sintomático de mialgias e artralgias. Também pode ser utilizado para aliviar pruridos. | Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio de gaze ou algodão, três a quatro vezes ao dia, mediante fricção. | Manter fora do alcance de crianças. Não deve ser utilizado em crianças menores de dois anos. Manter distante de fontes de calor. Conservar em temperatura inferior a 25°C. OBS: Embalagem máxima de 50mL p/ venda ao público. Devem-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02. OBS: Produto exige embalagem primária de vidro âmbar (Formulário Nacional, 1ª Ed.). | Líquido |
| Álcool etílico | Álcool etílico 70% (p/p). Álcool etílico 77% GL | Álcool 70 | Solução | Antisséptica | Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algodão ou gaze. | Manter distante de fontes de calor. OBS: Embalagem máxima de 50mL p/ venda ao público. Devem-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02. | Líquido |
| Álcool etílico | Álcool etílico 70% (p/p). | Álcool gel | Gel | Antisséptico de mãos. | Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algodão ou gaze. | (OBS: Devem-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02). | Semissólido |
| Amônia | 10% de hidróxido de amônio | Amônia diluída | Solução | Neutralizar picadas de inseto. | Uso tópico. Aplicar no local da picada. | Evitar contato com os olhos. Não inalar. Em contato com pele e olhos produz bolhas e vesículas. Queimadura de amônia provoca sensação na pele como ensaboada. Após a utilização não cobrir a picada com compressas. Manusear em local arejado e não agitar. Se ingerido, procurar auxílio médico. Qualquer acidente lavar com bastante água. Não usar na pele sem antes fazer o teste de sensibilidade. Não reaproveitar a embalagem. | Líquido |
| Azul de metileno | 1% de azul de metileno | Solução de azul de metileno. | Solução | Antisséptico | Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula. Uso tópico. | O produto pode manchar a pele. Nesse caso, pode ser utilizada uma solução de hipoclorito de sódio para clarear. | Líquido |
| Benjoin | 20% benjoin, Sumatra, Benzoin | Tintura de benjoin | Solução | Antisséptico | Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula. | Uso externo. Proteger da luz. Informações de segurança: podem ocorrer reações de hipersensibilidade e dermatite de contato. | Líquido |



| | | | | | | | |
|--------------------------------------|--|-----------------------------------|------------------------------------|---|--|--|---------|
| Bicarbonato de sódio | Mínimo 99% de bicarbonato de sódio | Sal de vick | Pó | Antiácido | Dissolver 2,5 g (1 colher de café) em um copo de água filtrada e tomar 30 minutos antes das refeições para neutralizar o excesso de secreção gástrica no estômago. | Não usar juntamente com dieta Láctea (a base de leite) devido a possibilidade de ocorrência de síndrome alcalino-láctea. Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina. No uso prolongado exige acompanhamento médico. | Sólido |
| Carbonato de cálcio | Mínimo de 98% de carbonato de cálcio | Carbonato de cálcio | Pó | Antiácido | 1 a 2 g ao dia. | Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina. | Sólido |
| Carbonato de cálcio | 500 mg de carbonato de cálcio | Carbonato de cálcio | Cápsula | Antiácido | 2 a 4 cápsulas ao dia. | Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina. | Sólido |
| Carbonato de cálcio | 500 mg de carbonato de cálcio | Carbonato de cálcio | Comprimido | Antiácido | 2 a 4 comprimidos ao dia. | Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina. | Sólido |
| Carbonato de cálcio | 500 mg de carbonato de cálcio | Carbonato de cálcio | Comprimido mastigável | Antiácido | Adulto: 2 a 4 comprimidos ao dia. | Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina. | Sólido |
| Carbonato de cálcio + colecalciferol | 1250 mg de carbonato de cálcio (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 200 UI de colecalciferol | Carbonato de cálcio + vitamina D3 | Comprimido ou Comprimido revestido | Suplemento vitamínico e mineral para prevenção do raquitismo e para a prevenção/ tratamento auxiliar na desmineralização óssea pré e pós-menopausal | Adulto: tomar 1 a 3 comprimidos via oral ao dia ingerir após as refeições. Crianças: tomar 1 comprimido ao dia durante as refeições | Contraindicações: hipercalcemia, hipervitaminose D, hipersensibilidade ao colecalciferol, ergocalciferol ou metabólitos da vitamina D. Reações adversas: alterações lipídicas, hipervitaminose D, distúrbios gastrointestinais, bradicardia e arritmias. Superdosagem: anorexia, cansaço, náusea e vômito, diarreia, perda de peso, poliúria, transpiração, cefaleia, sede, vertigem e aumento da concentração de cálcio e fosfato no plasma e urina, hipercalcemia, insuficiência renal, calcificação de tecidos moles, hipercalcúria, e cálculo renal. | Sólidos |



| | | | | | | | |
|--------------------------------------|--|-----------------------------------|------------------------------------|--|---|---|---------|
| Carbonato de cálcio + colecalciferol | 1250 mg de carbonato de cálcio (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 400 UI de colecalciferol | Carbonato de cálcio + vitamina D3 | Comprimido ou Comprimido revestido | Suplemento vitamínico e mineral para prevenção do raquitismo e para a prevenção/tratamento auxiliar na desmineralização óssea pré e pós-menopausal | Adulto: tomar 1 a 2 comprimidos via oral ao dia. Ingerir após as refeições. Crianças: tomar 1 comprimido ao dia durante as refeições | Contra-indicações: hipercalcemia, hipervitaminose D, hipersensibilidade ao colecalciferol, ergocalciferol ou metabólitos da vitamina D. Reações adversas: alterações lipídicas, hipervitaminose D, distúrbios gastrointestinais, bradicardia e arritmias. Superdosagem: anorexia, cansaço, náusea e vômito, diarreia, perda de peso, poliúria, transpiração, cefaleia, sede, vertigem e aumento da concentração de cálcio e fosfato no plasma e urina, hipercalcemia, insuficiência renal, calcificação de tecidos moles, hipercalcúria, e cálculo renal. | Sólidos |
| Carvão vegetal ativado | 250 mg de carvão vegetal ativado | Carvão ativado | Cápsula | Redução do acúmulo excessivo de gases intestinais | Ingerir 4 cápsulas ao menos 30 minutos antes das refeições e 4 cápsulas após as refeições | Contra-indicado durante a gravidez, e para os casos de obstrução intestinal e alterações anatómicas do trato gastrointestinal. Deve ser utilizado com precaução em crianças, uma vez que o carvão ativado pode interferir na absorção de nutrientes. Não é recomendável o uso por crianças menores de 12 anos de idade. Pode haver adsorção de outros medicamentos utilizados concomitantemente ao carvão ativado. Portanto, este deve ser administrado duas horas antes ou uma hora após outras medicações. Não é recomendado utilizar o carvão ativado por longo período. | Sólido |
| Cloreto de magnésio | 33 g de cloreto de magnésio | | Pó | Laxante suave | Uso Interno. Dissolver o conteúdo da embalagem em 1 litro de água filtrada, armazenar em recipiente de vidro na geladeira e tomar 60 mL/dia desta solução (um cálice ou uma xícara de chá), preferencialmente pela manhã em jejum. Pode ser misturado a sucos cítricos para mascarar o sabor amargo da solução. Após diluição, o medicamento deverá ser consumido em até X dias. Obs.: substituir o X pelo número de dias comprovados no estudo de estabilidade após diluição. | Após aberto, guardar o produto bem fechado em geladeira. Quando ocorrer maior frequência de evacuações, diminuir a dose. Em caso de diarreia, suspender o uso. Precauções: Quando a função renal estiver deficiente, a reposição do magnésio deve ser acompanhada de cuidados especiais e de monitorização dos níveis séricos. Deve ser evitado o uso em mulheres grávidas, uma vez que o magnésio ultrapassa a placenta podendo interferir nos níveis séricos do feto. Contra-indicação: O uso do cloreto de magnésio é contra-indicado em pacientes com insuficiência renal severa | Sólido |
| Colódio lacto salicilado | 20,0% (g/mL) de ácido salicílico equivalente a 16,5% | Calicida | Solução | Verrugas comuns, plantar e calosidades. | Uso externo. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar, uma vez ao dia, até eliminação da verruga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando cada camada secar antes da reaplicação. | Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntegra. O uso é contra-indicado em diabéticos e em pacientes com déficits circulatórios em membros. | Líquido |



| | | | | | | | |
|--------------------------------|---|------------------|---------|--|--|--|-------------|
| | (p/p) + 15,0 % ácido láctico | | | | | | |
| Colódio salicilado | 12,0% (g/mL) de ácido salicílico | Calicida | Solução | Verrugas comuns, plantar e calosidades. Queratoplástico. | Uso externo. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar, uma vez ao dia, até eliminação da verruga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando cada camada secar antes da reaplicação. | Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntegra. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com déficits circulatórios em membros. | Líquido |
| Enxofre | 10% de enxofre | Enxofre | Crema | Escabiose e acne. | Uso tópico. Aplicar no local afetado. | A aplicação de enxofre em uso tópico pode causar irritação na pele. Não ingerir. Manter fora do alcance das crianças. Contato com olhos, boca e outras membranas mucosas deve ser evitado. Contraindicações: hipersensibilidade ao enxofre. Reações adversas: irritação na pele, vermelhidão ou escamação da pele. | Semissólido |
| Eter alcoolizado | 35% de éter etílico (v/v) + Alcool etílico 96% (v/v). | Licor de Hoffman | Solução | Utilizado para desengordurar a pele e como veículo em formulações para acne, alopecia e antimicóticos tópicos, bem como, para remoção de fitas adesivas. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, com auxílio de algodão. | Pode ocorrer irritação local e fotossensibilidade. | Líquido |
| Extrato fluido de rosas rubras | 10% de extrato de rosas rubras em mel. | Mel rosado | Solução | Adstringente nas estomatites, principalmente infantil (sapinho). | Aplicar puro ou diluído em água, na boca ou garganta, com haste flexível de algodão, chupeta ou gargarejo. | Contraindicações: pode ocorrer hipersensibilidade. Precauções e advertências: não ingerir. | Líquido |
| Glicerina | Mínimo 95% de glicerina | Glicerina | Solução | Demulcente, emoliente, umectante e hidratante. | A glicerina farmacêutica é um produto com excelente atividade sobre a pele, exercendo o efeito demulcente, isto é, quando aplicada sobre locais irritados ou lesados, tende a formar uma película protetora contra estímulos resultantes do contato com o ar ou irritantes ambientais. Espalhar o produto friccionando sobre toda a área de uso. | Contraindicações: pode ocorrer hipersensibilidade. Precauções e advertências: não ingerir. | Líquido |



| | | | | | | | |
|--------------------------|----------------------------------|---|-------------------|--|---|--|---------|
| Gliconato de clorexidina | 0,5% de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução aquosa | Antisséptico tópico. | Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente, e, se necessário, repetir o procedimento. Pode ser utilizado em mucosas. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. | Líquido |
| Gliconato de clorexidina | 0,5% de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução alcoólica | Antisséptico tópico. Para antissepsia de pele antes de procedimentos invasivos (como inserção de cateteres) e antissepsia do campo operatório após degermação, para realização de curativo de local de inserção de cateteres vasculares. | Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente e, se necessário, repetir o procedimento. Aguarde o produto secar completamente antes de qualquer punção ou inserção na pele. Para antissepsia da pele em procedimentos cirúrgicos, realizar antes a degermação da pele com solução de clorexidina com tensoativo. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não deve ser utilizada para irrigação de cavidade corpórea, curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa. Não utilizar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. | Líquido |
| Gliconato de clorexidina | 1,0% de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução aquosa | Antisséptico tópico | Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente, e se necessário, repetir o procedimento. Pode ser utilizado em mucosas. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. | Líquido |
| Gliconato de clorexidina | 1,0% de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução alcoólica | Antisséptico tópico para desinfecção das mãos antes de contato com pacientes e preparo cirúrgico das mãos. | Uso externo. Para a antissepsia das mãos, seguir a técnica de higienização das mãos com preparações alcoólicas (fricção antisséptica) preconizada pela Anvisa e disponível para consultaem seu endereço eletrônico. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. Não utilizar em mucosas. Não usar em combinação com sabão degermante. | Líquido |



| | | | | | | | |
|--------------------------|-----------------------------------|---|-------------------------|---|---|---|---------|
| Gliconato de clorexidina | 2,0% de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução com tensoativos | Antisséptico tópico; degermação da pele do paciente, antes de procedimentos invasivos (p.ex, cirurgia, cateter venoso central, entre outros); banho pré-operatório de pacientes; preparo das mãos do profissional de saúde, antes da realização de procedimentos invasivos e após cuidado do paciente colonizado ou infectado por patógenos multiresistentes. | Uso externo. Para a antisepsia das mãos, seguir a técnica de preparo pré-operatório preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico. Antissepsia do campo operatório; umedecer a pele e aplicar o produto friccionando suavemente. Enxaguar e secar a área com compressas estéreis. Banho pré-operatório; umedecer o corpo e aplicar o produto. Com o auxílio das mãos ou esponjas, friccionar suavemente até obtenção de espuma. Enxaguar e secar. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não usar para curativos. Não usar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. | Líquido |
| Gliconato de clorexidina | 2,0 % de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução aquosa | Antisséptico tópico. Preparo de mucosas para a realização de procedimentos cirúrgicos, prepare da região genital pré-sondagem vesical, antissepsia extrabucal em procedimentos odontológicos. | Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente e, se necessário, repetir o procedimento. Pode ser utilizado em mucosas. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não deve ser utilizada para irrigação de cavidade corpórea. Não usar para preparo de pele do paciente cirúrgico. Não usar para degermação/antissepsia das mãos de profissionais de saúde. Não usar para curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. | Líquido |
| Gliconato de clorexidina | 2,0 % de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução alcoólica | Antisséptico tópico. Antissepsia do campo operatório; antissepsia da pele antes de procedimentos invasivos. Antissepsia no sítio de inserção de cateteres vasculares centrais e periféricos. | Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar e, se necessário, repetir o procedimento. Aguarde o produto secar completamente antes de qualquer punção ou inserção na pele. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não deve ser utilizada para irrigação de cavidade corpórea. Não usar para curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. | Líquido |



| | | | | | | | |
|----------------------------------|--|---|-------------------------|---|--|--|---------|
| Gliconato de clorexidina | 4,0 % de gliconato de clorexidina | Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina | Solução com tensoativos | Antisséptico tópico; degermação da pele do paciente, antes de procedimentos invasivos (p.ex. cirurgia, cateter venoso central); banho pré-operatório de pacientes; preparo das mãos do profissional de saúde, antes da realização de procedimentos invasivos e após cuidado do paciente colonizado ou infectado por patógenos multiresistentes e em situações de surto. | Uso externo. Para a antissepsia das mãos, seguir a técnica de preparo pré-operatório preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico. Antissepsia do campo operatório: umedecer a pele e aplicar o produto friccionando suavemente. Enxaguar e secar a área com compressas estéreis. Banho pré-operatório: umedecer o corpo e aplicar o produto. Com o auxílio das mãos ou esponjas, friccionar suavemente até obtenção de espuma. Enxaguar e secar. | Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não usar para curativos. Não usar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade a clorexidina. | Líquido |
| Hidróxido de alumínio | Hidróxido de alumínio 6% | Suspensão de hidróxido de alumínio | Suspensão | Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e esofagite de refluxo. | Uso interno. Tomar de 5 a 10 mL, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições, e antes de deitar, ou a critério médico. | Agitar antes de usar. Obstipante (causa constipação, prisão de ventre) | Líquido |
| Hidróxido de magnésio | 8% (p/v) de hidróxido de magnésio | Leite de magnésia; magma de magnésio; magnésia hidratada; óxido de magnésio hidratado | Suspensão | Antiácido, laxante suave. | Uso interno. Antiácido: 5 a 15 mL (1 colher de chá a 1 colher de sopa), duas a três vezes ao dia. Laxante: 30 mL a 60 mL (2 a 4 colheres de sopa). Crianças: de um quarto a metade da dose para adultos, de acordo com a idade. | Agitar antes de usar. Precauções: não ingerir na gravidez ou se estiver amamentando sem orientação médica. No caso de superdosagem, procure orientação médica. Precauções como laxativo: não usar em presença de dor abdominal, náuseas, vômitos, alteração nos hábitos intestinais por mais de 2 semanas, sangramento retal e doença renal. Precauções como antiácido: pode haver efeito laxativo. | Líquido |
| Hidróxido de magnésio e alumínio | Hidróxido de magnésio 4% e do alumínio 6%. | Suspensão de hidróxido de alumínio e magnésio | Suspensão | Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e esofagite de refluxo. | Uso interno. Tomar de 5 a 10 mL, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições e antes de deitar, ou a critério médico. | Agitar antes de usar. | Líquido |



| | | | | | | | |
|----------------------------------|---|--|------------|---|--|--|--------|
| Hidróxido de magnésio e alumínio | Hidróxido de magnésio 200mg + Hidróxido de alumínio 200mg | | Comprimido | Tratamento dos sintomas da acidez estomacal, azia, desconforto estomacal, dor de estômago, dispepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato. | <p>Uso oral. Crianças acima de 6 anos de idade: 1 a 2 comprimidos, de acordo com a idade, 2 vezes ao dia.</p> <p>Adultos: 2 a 3 comprimidos, 4 vezes ao dia.</p> <p>Limite máximo de administração: para crianças, 2 vezes ao dia; para adultos, 4 vezes ao dia.</p> <p>Cuidados de administração: os comprimidos devem ser mastigados, não deglutidos por inteiro. Deve ser administrado meia hora após as refeições e ao deitar.</p> | <p>Não deve ser utilizado em pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula, insuficiência renal severa, com hipofosfatemia ou obstrução intestinal. Não deve ser utilizado na gravidez e na amamentação.</p> <p>Contraindicações: contraindicado para pacientes com insuficiência renal severa.</p> <p>Precauções: administrar com cautela.</p> <p>-em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise;</p> <p>-na vigência de dietas pobres em fósforo.</p> <p>Não se deve ultrapassar a dose diária ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (com dose máxima).</p> <p>O uso prolongado de antiácidos contendo alumínio por pacientes normofosfatêmicos pode resultar em hipofosfatemia se a quantidade de fosfato ingerida não for adequada.</p> <p>Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, pois o hidróxido de magnésio pode causar depressão do sistema nervoso central na presença desse distúrbio.</p> <p>Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alumínio e magnésio aumentam e, por isso, a exposição prolongada a altas doses de sais de alumínio e de magnésio pode causar encefalopatia, demência, anemia microcítica ou piora da osteomalácia induzida por diálise.</p> <p>Interações medicamentosas: O uso concomitante com quinidina pode levar ao aumento do nível plasmático de quinidina, levando a sua superdose. Antiácidos contendo alumínio podem impedir a adequada absorção de: antagonistas H₂, atenolol, metoprolol, propranolol, cloroquina, ciclinas, difunisal, etambutol, cetoconazol, fluorquinolonas, digoxina, indometacina, glicocorticoides, isoniazida, levodopa, difosfonatos, fluoreto de sódio, poliestireno-sulfonato de sódio, lincosamidas, neurolepticos, fenotiazínicos, penicilamina, tetraciclina, nitrofuratoína e sais de ferro. Devido à possibilidade de diminuição da absorção gastrointestinal dessas substâncias, são associações que merecem precauções. Deve ser administrado 2 horas antes ou depois da ingestão desses medicamentos. Para fluorquinolonas, deve-se respeitar um intervalo de 4 horas.</p> <p>Reações adversas: regurgitação, náusea, vômito ou diarreia leve. Pode ocorrer diarreia ocasional ou constipação.</p> | Sólido |
|----------------------------------|---|--|------------|---|--|--|--------|



| | | | | | | | |
|----------------------------------|---|--|------------|--|---|---|--------|
| Hidróxido de magnésio e alumínio | Hidróxido de magnésio 400mg + Hidróxido de alumínio 400mg | | Comprimido | Tratamento dos sintomas da acidez estomacal, azia, desconforto estomacal, dor de estômago, dyspepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato (quando a porção do estômago desliza para dentro do tórax, através de uma passagem naturalmente fechada do diafragma, músculo responsável pela respiração). | <p>Uso oral. Uso adulto. Tratamento Sintomático: 1 a 2 comprimidos mastigáveis por dia.</p> <p>Limite máximo de administração: 6 comprimidos.</p> <p>Cuidados de administração: os comprimidos devem ser mastigados, não degluti-los por inteiro.</p> <p>Deve ser administrado meia hora após as refeições e ao deitar.</p> | <p>Não deve ser utilizado em pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula, insuficiência renal severa, com hipofosfatemia ou obstrução intestinal. Não deve ser utilizado na gravidez e na amamentação.</p> <p>Contraindicações: contraindicado para pacientes com insuficiência renal severa.</p> <p>Precauções: administrar com cautela.</p> <p>-em pacientes com porfria que estejam fazendo hemodiálise;</p> <p>-na vigência de dietas pobres em fósforo;</p> <p>Não se deve ultrapassar a dose diária ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (com dose máxima).</p> <p>O uso prolongado de antiácidos contendo alumínio por pacientes normofosfatêmicos pode resultar em hipofosfatemia se a quantidade de fosfato ingerida não for adequada.</p> <p>Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, pois o hidróxido de magnésio pode causar depressão do sistema nervoso central na presença desse distúrbio. Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alumínio e magnésio aumentam e, por isso, a exposição prolongada a altas doses de sais de alumínio e de magnésio pode causar encefalopatia, demência, anemia microcítica ou piora da osteomalácia induzida por diálise.</p> <p>Interações medicamentosas: O uso concomitante com quinidina pode levar ao aumento do nível plasmático de quinidina, levando a sua superdose. Antiácidos contendo alumínio podem impedir a adequada absorção de: antagonistas H2, atenolol, metoprolol, propranolol, cloroquina, ciclinas, difunisal, etambutol, cetoconazol, fluoroquinolonas, digoxina, indometacina, glicocorticoides, isoniazida, levodopa, difosfonatos, fluoreto de sódio, poliestirenosulfonato de sódio, lincosamidas, neurolepticos, fenotiazínicos, penicilamina, tetraciclina, nitrofuratoína e sais de ferro. Devido à possibilidade de diminuição da absorção gastrointestinal dessas substâncias, são associações que merecem precauções. Deve ser administrado 2 horas antes ou depois da ingestão desses medicamentos. Para fluorquinolonas, deve-se respeitar um intervalo de 4 horas.</p> <p>Reações adversas: regurgitação, náusea, vômito ou diarreia leve. Pode ocorrer diarreia ocasional ou constipação.</p> | Sólido |
|----------------------------------|---|--|------------|--|---|---|--------|



| | | | | | | | |
|--|---|--|------------------|---|--|--|----------------|
| <p>Hidróxido de alumínio, Hidróxido de magnésio e Simeticona</p> | <p>Hidróxido de alumínio (37 mg/mL) + Hidróxido de magnésio (40mg/mL) + Simeticona (5mg/mL)</p> | | <p>Suspensão</p> | <p>Tratamento dos sintomas da acidez estomacal, azia, desconforto estomacal, dor de estômago, dispepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato (quando a porção do estômago desliza para dentro do tórax, através de uma passagem naturalmente fechada do diafragma, músculo responsável pela respiração). Também é utilizado como antiflatulento (antigases) para alívio dos sintomas do excesso de gases, inclusive nos quadros pós-operatórios.</p> | <p>Uso oral.</p> <p>Crianças: tomar 1 colher de chá (5 mL), 1 a 2 vezes ao dia.</p> <p>Adultos: tomar 1 a 2 colheres de sobremesa (10 mL a 20 mL), 4 vezes ao dia.</p> | <p>Esse medicamento não deve ser utilizado nos casos de hipersensibilidade aos componentes da fórmula, insuficiência renal severa, hipofosfatemia, gravidez, amamentação e obstrução intestinal.</p> <p>Esse medicamento é contraindicado para uso por pacientes com insuficiência renal severa.</p> <p>Esse medicamento pode reduzir a absorção de certos medicamentos como: fenitoína, digoxina e agentes hipoglicemiantes. Por esse motivo, deve ser administrado 2 horas antes ou depois do uso desses medicamentos.</p> <p>Precauções</p> <p>A administração deve ser realizada com cautela: em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise, na vigência de dietas pobres em fósforo, pois o hidróxido de alumínio pode provocar deficiência de fósforo no organismo (hipofosfatemia). Não é aconselhável ultrapassar as doses recomendadas ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (com a dose máxima).</p> <p>O uso prolongado de antiácidos contendo alumínio por pacientes normofosfatêmicos pode resultar em hipofosfatemia se a quantidade de fosfato ingerida não for adequada.</p> <p>Gravidez e lactação</p> <p>A paciente deve informar a seu médico a ocorrência de gravidez na vigência do tratamento ou após o seu término. Informar ao médico se está amamentando.</p> <p>Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica.</p> <p>Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, uma vez que o hidróxido de magnésio pode causar depressão do sistema nervoso central na presença desse distúrbio.</p> <p>Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alumínio e magnésio aumentam e, por isso, a exposição prolongada a altas doses de sais de alumínio e de magnésio pode causar encefalopatia, demência, anemia microcítica ou piora da osteomalácia induzida por diálise.</p> <p>Interações medicamentosas:</p> <p>Uso concomitante com quinidinas pode levar ao aumento do nível plasmático de quinidina, contraindicando a associação; Antiácidos contendo alumínio podem impedir a adequada absorção de antagonistas H2, atenolol, metoprolol, propranolol, cloroquina, ciclinas, difunisal, etambutol, cetoconazol, fluorquinolonas, digoxina, indometacina,</p> | <p>Líquido</p> |
|--|---|--|------------------|---|--|--|----------------|



| | | | | | | |
|--|--|--|--|--|--|--|
| | | | | | | <p>glicocorticoides, isoniazida, levodopa, difosfonatos, fluoreto de sódio, poliestirenosulfonato de sódio, lincomidas, neurolépticos fenotiazínicos, penicilamina, tetraciclina, nitrofurantoína e sais de ferro.</p> <p>Recomenda-se que esse produto seja administrado 2 horas antes ou depois da ingestão desses medicamentos. Para fluorquinolonas, deve-se respeitar um intervalo de 4 horas;</p> <p>Uso concomitante com citratos provoca aumento dos níveis de alumínio, especialmente em pacientes com insuficiência renal.</p> <p>Salicilatos: ocorre aumento da excreção renal dos salicilatos por alcalinização da urina. Já o lactitol, por reduzir a acidificação das fezes, não deve ser associado com esse produto em virtude do risco de encefalopatias hepáticas.</p> <p>Reações Adversas: regurgitação, náusea, vômito ou diarreia leve. Reações adversas são incomuns nas doses recomendadas. Pode ocorrer diarreia ocasional ou constipação, caso sejam administradas doses excessivas.</p> |
|--|--|--|--|--|--|--|



| | | | | | | | |
|-----------------------|---|--|---------|---|--|---|---------|
| Hipoclorito de sódio | Hipoclorito de sódio, volume correspondente a 0,5 g de cloro ativo. | Líquido de Dakin. Líquido Antisséptico de Dakin. Solução diluída de hipoclorito de sódio | Solução | Antisséptico local, para curativo de feridas e úlceras. Utilizado em odontologia na irrigação de canais desvitalizados. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, puro ou diluído em água. | Não ingerir, não inalar. Produto fortemente oxidante. Evitar contato com os olhos e mucosas. | Líquido |
| Hipossulfito de sódio | Hipossulfito de sódio a 40% | Solução de hipossulfito de sódio. Tiosulfato de sódio. | Solução | Tratamento da pitiríase versicolor. | Uso externo. Aplicar na área afetada. Uso adulto e pediátrico. | Não ingerir. | Líquido |
| Iodeto de potássio | Iodeto de potássio a 2% | Xarope de iodeto de potássio | Xarope | Mucolítico e expectorante. | Uso interno. 15 mL (1 colher de sopa), duas vezes ao dia, ou a critério médico. | Restrição: uso em gestantes, crianças e portadores de distúrbios da tireoide. Não administrar em portadores de diabetes mellitus. Se houver descoloração do produto, este deverá ser descartado. | Líquido |
| Iodo | Iodo 0,1% + álcool etílico 50% (v/v) | Álcool iodado | Solução | Antisséptico | Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas, principalmente para irrigações de feridas. | Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar o produto na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. Reações adversas: a hipersensibilidade, geralmente, manifesta-se por erupções papulares e vesiculares eritematosas na área aplicada. Se ingerido acidentalmente pode afetar a mucosa gastrointestinal. | Líquido |
| Iodo | Iodo 2% | Tintura de iodo fraca | Solução | Antisséptico | Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas. | Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar | Líquido |



| | | | | | | | |
|----------------|--|-----------------------|------------------------|---|--|--|---------|
| | | | | | | intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. | |
| Iodo | Iodo 5% | Tintura de iodo forte | Solução | Antisséptico | Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas. | Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. | Líquido |
| Iodopolividona | 10% iodopolívido na que equivale a 1% iodo ativo | Iodopolividona | Solução aquosa | Antisséptico para uso tópico | Uso externo. Aplicar topicamente nas áreas afetadas ou a critério médico. Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução aquosa, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus, sem irritar nem sensibilizar a pele, sendo facilmente removível em água. | O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Em caso de ingestão acidental, tomar bastante leite ou clara de ovos batidas em água. | Líquido |
| Iodopolividona | 10% iodopolívido na que equivale a 1% iodo ativo | Iodopolividona | Solução hidroalcoólica | Demarcação do campo operatório e preparação pré-operatória (antissepsia da pele). Antisséptico para uso tópico. | Uso externo. É indicado na demarcação do campo operatório e na preparação pré-operatória da pele do paciente e da equipe cirúrgica. Acconselha-se espalhar na pele e massagear por 2 minutos. Deixar evaporar o álcool normalmente. Se necessário, repetir a operação. Ação: é um produto a base de polivinilpirrolidona iodo em solução alcoólica, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não | O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande quantidade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica. | Líquido |



| | | | | | | | |
|----------------|--|----------------|-------------------------|--|---|--|---------|
| | | | | | apresenta o inconveniente de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo facilmente removível em água. | | |
| Iodopolividona | 10% iodopolívido na que equivale a 1% iodo ativo | Iodopolividona | Solução com tensoativos | Antissepsia da pele, mãos e ante-braços. | <p>Uso externo. É indicado na degermação das mãos e braços da equipe cirúrgica e na preparação pré-operatória da pele de pacientes. Aconselha-se espalhar na pele e massagear por 2 minutos. Enxaguar com água corrente e repetir a aplicação, se necessário, secando a pele com gaze ou toalha esterilizada.</p> <p>Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução degermante, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não apresenta o inconveniente de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo facilmente removível em água.</p> | <p>O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos.</p> <p>Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande quantidade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica.</p> | Líquido |



| | | | | | | | |
|---------------------|------------------------------------|------------------------|-----------------|--|--|---|---------|
| Loção de dimeticona | 4 % | Emulsão de dimeticona | Emulsão capilar | Tratamento de infestação por piolhos e lêndeas. | Aplicar o produto no couro cabeludo, deixando agir por pelo menos 8 horas ou durante a noite. Após este período, lavar os cabelos e remover o produto. Reaplicar o produto novamente após sete dias. | MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA TÓPICA. USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE SEIS MESES. Este produto pode causar irritação no couro cabeludo e nos olhos. Caso haja irritação, coceiras, vermelhidão ou desconforto, suspender o uso do medicamento, lavar o local com água abundante e procurar orientação médica. Após a aplicação, manter-se afastado de qualquer chama, fogo, objeto que emita facilmente chama, como cigarro aceso ou chama de fogão, pois o produto aplicado pode incendiar facilmente o cabelo e o couro cabeludo. Contraindicado para crianças menores de seis meses. OBS: As advertências devem, obrigatoriamente, estar contidas na rotulagem do medicamento. | Líquido |
| Manteiga de cacau | Mínimo de 70% de manteiga de cacau | Manteiga de cacau | Bastão | Emoliente para rachaduras nos lábios. | Aplicar sobre os lábios várias vezes ao dia. | Não há. | Sólido |
| Nitrato de prata | Mínimo 89,5% nitrato de prata | Nitrato de prata lápis | Bastão | Ceratolíticos e ceratoplásticos. Cáustico para verrugas ou outros pequenos crescimentos da pele. | Uso externo. Aplicar uma vez ao dia. | Não usar nos olhos. Evitar atingir pele sã. Uso não aconselhável em pacientes diabéticos ou com problemas circulatórios. | Sólido |
| Óleo de amêndoas | 100% óleo de amêndoas | Óleo de amêndoas puro | Óleo | Emoliente | Aplicar o óleo sobre a pele seca ou molhada ou após o banho. | Contraindicações: pessoas alérgicas ao produto. Precauções e advertências: não há. | Líquido |
| Óleo de ricino | 100% óleo de ricino | Óleo de mamona | Óleo | Laxante | Doses de 15 ml (1 colher de sopa) promove a evacuação aquosa entre 1 e 3 horas, ação rápida. | Precauções e advertências: em grandes doses pode causar náusea, vômito, cólica e severo efeito purgativo. Contraindicações: contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. | Líquido |



| | | | | | | | |
|--------------|-------------------|-------------------|------|---|--|--|---------|
| Óleo mineral | 100% óleo mineral | Petrolato líquido | Óleo | Laxante e terapia em uso tópico para pele ressecada e áspera. | <p>No tratamento da prisão de ventre, 15 ml (1 colher de sopa) à noite e outra dosagem no dia seguinte ao despertar. Caso não obtenha êxito, aumente a dosagem para 30 ml (2 colheres de sopa) à noite e 15 ml pela manhã. Crianças maiores de 6 anos: (1-2ml) por kg de peso a noite ou pela manhã). Administração a crianças menores de 6 anos, consulte o seu médico.</p> | <p>Contra-indicações: deve-se evitar o uso na presença de náuseas, vômitos, dor abdominal, gravidez, dificuldade de deglutição, refluxo gastroesofágico e em pacientes acamados. Esse medicamento é contra-indicado para crianças menores de 6 anos.</p> <p>Precauções e advertências: laxantes não devem ser utilizados por mais de 1 semana a menos que indicado por um médico. Não administrar junto com alimentos ou quando houver presença de hemorragia retal. Se notar alteração repentina dos hábitos intestinais durante duas semanas, consulte um médico antes de fazer uso de laxantes.</p> <p>Desaconselhável após cirurgia anorretal, pois poderá causar prurido anal. A exposição ao sol após aplicação do produto na pele pode provocar queimaduras. O produto não contém protetor solar e não protege contra os raios solares. Há risco de toxicidade por aspiração.</p> <p>Uso durante a gravidez e lactação: o uso crônico durante a gravidez pode causar hipoprotrombinemia e doenças hemorrágicas do recém-nascido. Não deve ser utilizado durante a gravidez e amamentação exceto sob a orientação médica.</p> <p>Interações medicamentosas: o uso prolongado pode reduzir a absorção das vitaminas lipossolúveis (a, d, e, k), cálcio, fosfatos e alguns medicamentos administrados por via oral, como anticoagulantes, cumarínicos, ou indandínicos, anticoncepcionais e glicosídeos cardíacos.</p> <p>Reações adversas: efeitos metabólicos, redução do nível sérico de betacaroteno, efeito gastrointestinal. Dosagem oral excessiva pode resultar em incontinência e prurido anal. Efeitos respiratórios: *Atenção: O uso oral de óleo mineral aumenta o risco de desenvolvimento de pneumonia lipídica. Pacientes com disfagia, distúrbios neuromusculares que afetam a deglutição e o reflexo do vômito, além de alterações estruturais da faringe e esôfago apresentam risco aumentado de desenvolvimento de pneumonia lipídica. Esta predisposição é potencializada em neonatos e idosos.*</p> | Líquido |
|--------------|-------------------|-------------------|------|---|--|--|---------|



| | | | | | | | |
|---------------------------|---|---------------------------|--------|---|--|--|-------------|
| Óxido de zinco | 10% óxido de zinco | Pomada de óxido de zinco | Pomada | Secativo e antieczematoso | Uso externo. Aplicar no local duas ou mais vezes ao dia. | Não há. | Semissólido |
| Óxido de zinco | 25% óxido de zinco | Pasta d'água | Pasta | Antisséptico, secativo e cicatrizante. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas. | Agitar antes de usar. | Semissólido |
| Óxido de zinco + calamina | 25% óxido de zinco e 10% de calamina. Calamina (EUA) = óxido de zinco com pequena quantidade de óxido de ferro. BF 2001 - carbonato básico de zinco + óxido de ferro. | Pasta d'água com calamina | Pasta | Antisséptico e secativo. Adstringente e antipruriginoso leve. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas. | Agitar antes de usar | Semissólido |
| Óxido de zinco + enxofre | 25% óxido de zinco e 10% de enxofre. | Pasta d'água com enxofre | Pasta | Escabiose, principalmente, quando houver infecção secundária. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas. | Agitar antes de usar | Semissólido |
| Óxido de zinco + mentol | 25% óxido de zinco e 0,5% mentol. | Pasta d'água mentolada | Pasta | Antisséptico, secativo e cicatrizante. Ação refrescante. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas. | Agitar antes de usar | Semissólido |
| Parafina sólida | 100% parafina | Parafina | Barra | Uso em fisioterapia em forma de banho de cera | Uso externo. Uso em fisioterapia em forma de banho de cera parafínica para aliviar a dor de | Contraindicações e precauções: não há relatos de efeitos | Sólido |



| | | | | | | | |
|--------------------------|--|--------------------------|------------|--|---|---|--------|
| | sólida | sólida | | para aliviar a dor de articulações inflamadas. | articulações inflamadas. | adversos ou contraindicações. | |
| Pedra hume | Mínimo 99,5% de pedra hume | Alúmen de potássio | Pó | Adstringente e hemostático tópico. | Aplicar sobre os ferimentos ou fissuras. Uso limitado a pequenos cortes na pele. Utilizar na forma sólida ou em solução a 1% de pedra hume em 100 mL de água filtrada ou fervida. | Soluções acima da concentração indicada podem causar efeito irritante ou corrosivo. A ingestão acidental pode causar hemorragia gastrointestinal. Neste caso, procurar imediatamente auxílio médico. | Sólido |
| Permanganato de potássio | 100 mg de permanganato de potássio | Permanganato de potássio | Comprimido | Dermatites exsudativas, como adstringente bactericida. | Diluir o comprimido no momento do uso, em um a quatro litros de água e usar na forma de compressas ou no banho, ou a critério médico. | O permanganato de potássio é um potente oxidante que se decompõe em contato com a matéria orgânica, pela liberação do oxigênio. Exerce função antisséptica. "Não deve ser ingerido" - o uso de pós-concentrados e soluções concentradas pode ser cáustico e em algumas vezes o uso de soluções frequentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de marrom. No caso de ingestão acidental, procurar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o pH vaginal (4,5 a 5), acelerando a descamação do epitélio e eliminando os bacilos de Döderlein. As duchas vaginais devem ser usadas, exclusivamente, em casos de infecções purulentas. | Sólido |
| Permanganato de potássio | Mínimo de 97% de permanganato de potássio. OBS: envelope contendo 100mg de permanganato de potássio em pó. | Permanganato de potássio | Pó | Dermatites exsudativas, como adstringente e bactericida. | Diluir o pó no momento do uso, em um a quatro litros de água e usar na forma de compressas ou no banho, ou a critério médico. | O permanganato de potássio é um potente oxidante que se decompõe em contato com a matéria orgânica, pela liberação do oxigênio. Exerce função antisséptica. "Não deve ser ingerido" - o uso de pós-concentrados e soluções concentradas pode ser cáustico e em algumas vezes o uso de soluções frequentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de marrom. No caso de ingestão acidental procurar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o pH vaginal (4,5 a 5), acelerando a descamação do epitélio e eliminando os bacilos de Döderlein. As duchas vaginais devem ser usadas, exclusivamente, em casos de infecções purulentas. | Sólido |



| | | | | | | | |
|----------------------|------------------------------|----------------------------------|------------------|----------------------------|---|---|-------------|
| Peróxido de benzoila | 2,5% de peróxido de benzoila | Gel de peróxido de benzoila | Gel | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. | Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. | Semissólido |
| Peróxido de benzoila | 2,5% de peróxido de benzoila | Sabonete de peróxido de benzoila | Sabonete líquido | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Umedeça a pele, passe o sabonete cobrindo com espuma toda a área afetada. Deixe alguns minutos e enxágue com água. Use 2 a 3 vezes ao dia, ou conforme indicado. | No caso de desenvolvimento de irritações, suspender o uso e procurar um médico. Cuidado ao aplicar o produto próximo aos olhos, à boca e às mucosas. Caso entre em contato com os olhos ou mucosas, lavar abundantemente com água. Evitar exposição desnecessária da área tratada ao sol. Contraindicado para menores de 12 anos. Mantenha longe do alcance das crianças. Armazene em temperatura ambiente. | Líquido |
| Peróxido de benzoila | 3% de peróxido de benzoila | Gel de peróxido de benzoila | Gel | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. | Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. | Semissólido |



| | | | | | | | |
|----------------------|----------------------------|-------------------------------|---------|----------------------------|--|--|-------------|
| Peróxido de benzoila | 4% de peróxido de benzoila | Gel de peróxido de benzoila | Gel | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. | Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. | Semissólido |
| Peróxido de benzoila | 5% de peróxido de benzoila | Gel de peróxido de benzoila | Gel | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. | Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. | Semissólido |
| Peróxido de benzoila | 5% de peróxido de benzoila | Loção de peróxido de benzoila | Emulsão | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Aplicar fina camada da loção nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. | Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. | Líquido |



| | | | | | | | |
|------------------------|------------------------------|----------------------------------|----------|----------------------------|---|---|-------------|
| Peróxido de benzoila | 5% de peróxido de benzoila | Sabonete de peróxido de benzoila | Sabonete | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Umedeça a pele, passe o sabonete cobrindo com espuma toda a área afetada. Deixe alguns minutos e enxágue com água. Use 2 a 3 vezes ao dia, ou conforme indicado. | No caso de desenvolvimento de irritações, suspender o uso e procurar um médico. Cuidado ao aplicar o produto próximo aos olhos, à boca e às mucosas. Caso entre em contato com os olhos ou mucosas, lavar abundantemente com água. Evitar exposição desnecessária da área tratada ao sol. Contraindicado para menores de 12 anos. Mantenha longe do alcance das crianças. Armazene em temperatura ambiente. | Sólido |
| Peróxido de benzoila | 8% de peróxido de benzoila | Gel de peróxido de benzoila | Gel | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. | Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado: Indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. | Semissólido |
| Peróxido de benzoila | 10% de peróxido de benzoila | Gel de peróxido de benzoila | Gel | Tratamento tópico da acne. | Uso externo. À noite antes de deitar aplique o gel sobre as áreas afetadas. Durante 1 semana mantenha o produto na superfície afetada por apenas 1 hora e enxágue. Após esse período se não ocorrer irritação aplique na superfície afetada e mantenha a noite toda, lavando na manhã seguinte. Recomendável uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia. | Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoila. Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade. | Semissólido |
| Peróxido de hidrogênio | 3% de peróxido de hidrogênio | Água oxigenada 10 volumes | Solução | Antisséptico | Uso tópico: aplicar sobre o local, previamente limpo para a assepsia de ferimentos. Gargarejos ou bochechos: diluir 1 colher de sopa do produto em 1/2 copo de água filtrada ou fervida. | Cuidado com os olhos e mucosas, produto fortemente oxidante. Em regiões pilosas do corpo ou couro cabeludo pode clarear os pelos ou cabelos. O uso prolongado deve ser evitado. O uso desta solução como enxaguante bucal pode | Líquido |



| | | | | | | | |
|---------------------------------|---|---------------------------------|----------------------|--|--|---|-------------|
| | | | | | | causar ulcerações ou inchaço na boca. | |
| Polietilenoglicol 3350 | 17g | Macrogol 3350 PEG 3350 | Pó para solução oral | Constipação ocasional | Dissolver 17g em um copo com água (200 mL) e tomar uma vez ao dia. | Esse medicamento pode causar diarreias, flatulências, náuseas, cólicas abdominais ou inchaços. Não deve ser utilizado por mais de 2 semanas, a não ser que o paciente seja acompanhado por um profissional de saúde. Não deve ser utilizado por mulheres grávidas ou que estejam amamentando sem orientação médica ou do cirurgião-dentista. Esse medicamento é contraindicado para pacientes com quadro conhecido ou suspeito de obstrução (náusea, vômito, dor abdominal), perfuração intestinal, apendicite e sangramento retal. | Sólido |
| Pomada para assadura | Vitamina A 100.000 UI/100g; vitamina D 40.000 UI/100g; óxido de zinco 10% | Pomada para assadura | Pomada | Pomada secativa, cicatrizante utilizada na prevenção e tratamento de assaduras e brotoejas. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, após limpeza, quando necessário. | Não há. | Semissólido |
| Pomada para fissuras de perineo | Acetato de hidrocortisona 0,5%; lidocaína base 2,0%; subgalato de bismuto 2,0%; óxido de zinco 10,0% | Pomada para fissuras de perineo | Pomada | Dor e sangramento de hemorroidas internas ou externas, prurido anal, eczema perianal, proctite branda, fissuras, pré e pós-operatório em cirurgias anorretais. | Uso externo. Aplicar na área afetada, duas a três vezes ao dia. Com a diminuição dos sintomas, uma aplicação ao dia por dois a três dias ou a critério médico. | Não utilizar no caso de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não foram estabelecidas a segurança e eficácia deste produto em crianças, gestantes e mulheres no período da amamentação. | Semissólido |



| | | | | | | | |
|----------------------------|--|----------------------------|----|--|--|--|--------|
| Sais para reidratação oral | Cloreto sódio 3,5g; cloreto de potássio 1,5g; citrato de sódio di-hidratado 2,9g; glicose 20g. OBS fórmula por envelope, conforme Portaria 108/91: sódio 90 mEq/L + potássio 20 a 25 mEq/L + cloreto 80 mEq/L + citrato 30 a 35 mEq/L + glicose 111 mmol/L | Sais para reidratação oral | Pó | Indicado para reposição das perdas acumuladas de água e eletrólitos (reidratação), ou para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação), em caso de diarreia aguda. | Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL/kg de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nas primeiras duas horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico. | Contraindicado para pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração intestinal e nos vômitos incoercíveis (não contidos). Não interagem com alimentos e nem com outros fármacos. Não se observa reação adversa com a posologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o que não for consumido em 24 horas deve ser desprezado. | Sólido |
| Sais para reidratação oral | Cloreto de sódio 2,6g-45 mEq/L; cloreto de potássio 1,5g-20 mEq/L; citrato de sódio di-hidratado 2,9g-10 mEq/L; glicose 13,5g-75 mEq/L | Sais para reidratação oral | Pó | Indicado para reposição das perdas acumuladas de água e (reidratação) ou para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação), em caso de diarreia aguda. | Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL/kg de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nas primeiras duas horas de tratamento os vômitos continuarem, impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico. | Contraindicado para pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração intestinal e nos vômitos incoercíveis (não contidos). Não interagem com alimentos e nem com outros fármacos. Não se observa reação adversa com a posologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o que não for consumido em 24 horas deve ser desprezado. | Sólido |



| | | | | | | | |
|----------------------------|--|----------------------------|--------------|---|--|--|---------|
| Sais para reidratação oral | Cloreto de sódio 2,6g - 75 mEq/L, cloreto de potássio 1,5g - 20 mEq/L, citrato de sódio diidratado 2,9g - 10 mEq/L, glicose 13,5g - 75 mEq/L | Sais para reidratação oral | Pó | Indicado para reposição das perdas acumuladas de água e (reidratação) ou para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação), em caso de diarreia aguda. | Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL/kg de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nas primeiras duas horas de tratamento os vômitos continuarem, impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico. | Contraindicado para pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração intestinal e nos vômitos incoercíveis (não contidos). Não interagem com alimentos e nem com outros fármacos. Não se observa reação adversa com a posologia recomendada. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o que não for consumido em 24 horas deve ser desprezado. | Sólido |
| Simeticona | 75 mg/mL | Simeticona | Emulsão oral | Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia. | CRIANÇAS COM ATÉ 2 ANOS: tomar 5 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 60 gotas/dia. CRIANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 10 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 60 gotas/dia. ADULTOS: tomar 10-30 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 120 gotas/dia. | MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA ORAL. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito. | Líquido |
| Simeticona | 150 mg/mL | Simeticona | Emulsão oral | Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia. | CRIANÇAS COM ATÉ 2 ANOS: tomar 2 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 30 gotas/dia. CRIANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 5 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 30 gotas/dia. ADULTOS: tomar 5-15 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 120 gotas/dia. | MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA ORAL. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito. | Líquido |



| | | | | | | | |
|------------|--------|------------|------------|---|---|---|--------|
| Simeticona | 40 mg | Simeticona | Comprimido | Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia. | CRIANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 6 comprimidos /dia. ADULTOS: tomar 1-3 comprimidos de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 12 comprimidos/dia. | NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito. | Sólido |
| Simeticona | 80 mg | Simeticona | Comprimido | Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia. | ADULTOS: tomar 1-2 comprimidos de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 6 comprimidos/dia. | NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito. | Sólido |
| Simeticona | 150 mg | Simeticona | Comprimido | Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia. | ADULTOS: tomar 1 comprimidos 8 em 8 horas. Não ultrapassar a dose de 3 comprimidos/dia. | NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito. | Sólido |



| | | | | | | | |
|------------|--------|------------|-----------------------|---|---|--|--------|
| Simeticona | 125 mg | Simeticona | Comprimido mastigável | Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia. | ADULTOS: ingerir 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 4 comprimidos/dia. | NÃO ENGOLIR O COMPRIMIDO INTEIRO. MASTIGAR COMPLETAMENTE O COMPRIMIDO ANTES DE ENGOLIR. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náuseas, regurgitação e vômito. | Sólido |
|------------|--------|------------|-----------------------|---|---|--|--------|

1 - Redação dada pela RETIFICAÇÃO da RESOLUÇÃO-RDC Nº 107, DE 05 DE SETEMBRO DE 2016, publicada no DOU de 27/10/2016.

| | | | | | | | |
|-------------------------------|--|-------------------------------|-------------------------|---|--|--|---------|
| Simeticona | 125 mg | Simeticona | Cápsula gelatinosa mole | Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia. | ADULTOS: ingerir 1 cápsula de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 4 comprimidos/dia. | NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náuseas, regurgitação e vômito. | Sólido |
| Solução antimicótica com iodo | 0,5 % de iodo; 1,0 % iodeto de potássio; 2,0 % de ácido salicílico; 2,0 % ácido benzoico; 5,0 % tintura de benjoim | Solução antimicótica com iodo | Solução | Antimicótico | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia. | O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Suspender o uso se houver mudança de coloração ou | Líquido |



| | | | | | | | |
|---|---|--|--------------|--|--|--|------------------------------|
| | | | | | | odor da solução. | |
| Solução de cloreto de sódio | 0,9% de cloreto de sódio | Solução fisiológica de cloreto de sódio 0,9% | Solução | Para nebulização, lavagens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele. | Para nebulização, lavagens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele | Não utilizar se o líquido não estiver limpo, incolor, transparente e inodoro. Uso externo. Não contém conservante. | Líquido ou soluções estéreis |
| Solução de cloreto de sódio -estéril | 0,9% de cloreto de sódio | Solução nasal de cloreto de sódio 0,9% | Solução | Fluidificante e descongestionante nasal. | Aplique a solução nas narinas, conforme necessidade. | Contraindicação: pacientes com antecedentes de hipersensibilidade aos componentes da fórmula OBS: A solução deve ser esteril, envasada em frasco spray com dispensador que garanta a esterilidade do produto durante todo o período de utilização. | Soluções estéreis |
| Solução de cloreto de sódio | 0,9% de cloreto de sódio + cloreto de benzalcônio até a concentração máxima de 0,01%, como conservante | Solução nasal de cloreto de sódio 0,9% com conservante | Solução | Fluidificante e descongestionante nasal. | Aplique a solução nas narinas, conforme necessidade. | Contraindicação: pacientes com antecedentes de hipersensibilidade aos componentes da fórmula. Não deve ser utilizado por pacientes com hipersensibilidade ao cloreto de benzalcônio. | Líquido |
| Solução para prevenção da desidratação oral | Cloreto de sódio 2,05 mg/mL, citrato de potássio monodratado 2,16 mg/mL, citrato de sódio diidratado 0,98 mg/mL, glicose monodratada 25,00 mg/mL (equivalente a | Solução para prevenção da desidratação oral | Solução oral | Prevenção da desidratação e manutenção da hidratação após a fase de reidratação. | Uso interno. Adultos: administrar 750 mL de solução por hora até o limite de 4 L/dia. Lactentes e Crianças: administrar 20 mL de solução/kg por hora até o limite de 75 mL/kg/dia. Se nas duas primeiras horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico. | Contraindicações: pacientes com íleo paralisico, obstrução ou perfuração do intestino e nos vômitos persistentes. Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertências e precauções: Podem ocorrer vômitos, principalmente se a solução for ingerida muito rapidamente. | Líquido |



| | | | | | | | |
|-------------------------------|---|-------------------------------|--------------|------------------|---|---|---------|
| | 22,5 mg/mL de glicose anidra) | | | | | | |
| Solução para reidratação oral | <p>Cloreto de sódio 4,68 mg/mL; citrato de potássio monoidratado 2,16 mg/mL; citrato de sódio di-dratado 0,98 mg/mL; glicose anidra 20,00 mg/mL.</p> <p>OBS: A formulação deste produto não deve conter nenhuma outra substância além dos ativos citados, na concentração indicada, e água.</p> | Solução para reidratação oral | Solução oral | Reidratação oral | <p>Uso interno.</p> <p>Adultos: administrar 750 mL de solução por hora até o limite de 4 L/dia.</p> <p>Lactentes e Crianças: administrar 20 mL de solução/kg por hora até o limite de 75 mL/kg/dia.</p> <p>Se nas duas primeiras horas de tratamento os vômitos continuarem impedindo que o paciente administre a solução, procurar imediatamente o médico.</p> | <p>Contraindicações: pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração do intestino e nos vômitos persistentes.</p> <p>Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida.</p> <p>Advertências e precauções: Podem ocorrer vômitos, principalmente se a solução for ingerida muito rapidamente.</p> | Líquido |



| | | | | | | | |
|---|---|----------------------------------|----------------------|---|--|---|----------------|
| <p>Solução retal de fosfatos de sódio</p> | <p>Fosfato de sódio dibásico (0,06g/mL) + fosfato de sódio monobásico (0,16g/mL) OBS: O volume da apresentação deverá estar entre 100-133mL. A embalagem primária do medicamento deve ser, obrigatoriamente, em formato tubular, com um gargalo estreito, de fundo plano e com dispositivo para administração retal. Deve ser controlado o tamanho e a espessura do dispositivo de aplicação a fim de garantir a via de administração do medicamento.</p> | <p>Enema de fosfato de sódio</p> | <p>Solução retal</p> | <p>Laxante</p> | <p>Uso adulto. Uso retal. Apresentação de dose única. Antes de usar, retire a capa protetora da cânula retal. Com o frasco para cima, segure com os dedos a tampa sulcada. Com a outra mão, segure a capa protetora, retirando-a suavemente. Escolher a posição mais conveniente, entre as descritas abaixo: LADO ESQUERDO Deitar sobre o lado esquerdo, com os joelhos em flexão e braços relaxados. JOELHO-TÓRAX Ajoelhar-se e, em seguida, baixar a cabeça e o tórax para frente, até que o lado esquerdo da face repouse na superfície, deixando os braços em posição confortável. AUTOADMINISTRAÇÃO O processo mais simples é assumir a posição deitado sobre uma toalha. Com pressão firme, inserir suavemente a cânula no reto, comprimindo o frasco até ser expelido quase todo o líquido. Retire a cânula do reto. É necessário esvaziar o frasco. Manter a posição até sentir forte vontade de evacuar (geralmente 2 a 5 minutos). OBS: É obrigatória a inserção na rotulagem ou na bula de figuras que ilustrem cada uma das posições para administração do medicamento descritas acima.</p> | <p>Medicamento contraindicado para pacientes com insuficiência cardíaca congestiva, insuficiência renal, insuficiência hepática, hipertensão arterial, apendicite, obstrução intestinal, colite ulcerativa e hipersensibilidade a qualquer componente da formulação. Não deve ser usado na presença de náusea, vômito ou dor abdominal. Reações Adversas: hiperfosfatemia, hipernatremia, hipocalcemia, acidose metabólica e tetania. Em pacientes desidratados ou debilitados, o volume da solução administrada deve ser cuidadosamente determinado; por tratar-se de uma solução hipertônica, o seu uso pode levar ao agravamento dessa condição. Deve-se assegurar que o conteúdo do intestino seja evacuado após a administração desse medicamento. Caso não ocorra, procurar assistência médica. Seu uso repetido em intervalos curtos deve ser evitado.</p> | <p>Líquido</p> |
| <p>Soluto cuprozínico</p> | <p>Sulfato de cobre 1%; sulfato de zinco 3,5%</p> | <p>Água d'alibour</p> | <p>Solução</p> | <p>Antisséptico no tratamento de feridas de pele.</p> | <p>Pura ou diluída em água, em aplicações locais.</p> | <p>Precauções: conservar o frasco bem fechado, ao abrigo da luz. Cuidado com olhos e mucosas; em caso de ingestão acidental procurar socorro médico. Não ingerir.</p> | <p>Líquido</p> |



| | | | | | | | |
|---------------------|-----------------------------------|--|---------|------------------|---|--|---------|
| Sulfato de magnésio | Mínimo 99% de sulfato de magnésio | Sal amargo | Pó | Purgativo salino | De 5 a 30g (1 colher de chá a 2 colheres de sopa) para adultos, crianças recomenda-se 0,1 a 0,25 g por kg de peso corporal. Preferencialmente, ingerir a quantidade recomendada com 250 mL de água filtrada antes do café da manhã em jejum. | Contraindicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. O uso contínuo pode causar diarreia crônica e consequente desequilíbrio eletrolítico. Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendada por dia e não utilizar por mais de 2 semanas. | Sólido |
| Sulfato de sódio | 17,5% de sulfato de sódio | Limonada purgativa de sulfato de sódio | Solução | Purgativo salino | Uso interno. Ingerir, em jejum, pura ou diluída em água fervida ou filtrada em doses individuais de 100 mL ou a critério médico. Caso não utilizar a dose única, após aberto, conservar o frasco bem fechado em geladeira. | Contraindicações: Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. Precauções e advertências: após uma evacuação completa do cólon (parte do intestino), pelo uso de um catártico, pode haver um intervalo de alguns dias até a recuperação do movimento normal do intestino, o que não deve ser confundido com constipação intestinal. O uso excessivo de catárticos e laxantes pode trazer efeitos indesejáveis como desidratação, perda de eletrólitos e ulcerações no intestino. | Líquido |
| Sulfato de sódio | Mínimo 98% de sulfato de sódio | Sal de Glauber | Pó | Laxante salino | Doses usuais de 15 g/dia (1 colher de sopa) em água fervida ou filtrada. | Contraindicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. O uso | Sólido |



| | | | | | | | |
|-----------------|--------------------------|------------------------|------------------------------------|--|--|--|--------|
| | | | | | | continuo pode causar diarreia crônica e consequente desequilíbrio eletrolítico. Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendada por dia e não utilizar por mais de 2 semanas. | |
| Sulfato ferroso | 40 mg de ferro elementar | Sulfato ferroso, ferro | Comprimido ou Comprimido revestido | Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais. | USO ADULTO 1 comprimido ao dia por via oral e em jejum. | Advertências e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, úlcera péptica, gástrica ou duodenal, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade. Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada. A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, pirose, sangramento nas fezes, escurecimento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hemossiderose. | Sólido |



| | | | | | | | |
|-----------------|----------------------------|------------------------|------------------------------------|--|---|---|---------|
| Sulfato ferroso | 60 mg de ferro elementar | Sulfato ferroso, ferro | Comprimido ou Comprimido revestido | Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais. | USO ADULTO 1 comprimido ao dia por via oral e em jejum. | Advertências e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, úlcera péptica, gástrica ou duodenal, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade. Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada. A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, pirose, sangramento nas fezes, escurecimento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hemossiderose. | Sólido |
| Sulfato ferroso | 25mg/mL de ferro elementar | Sulfato ferroso, ferro | Solução Oral | Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais. | USO EM CRIANÇAS DE 6 A 18 MESES 1 mL uma vez por semana em jejum | Advertências e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, úlcera péptica, gástrica ou duodenal, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade. Administração de ferro por períodos maiores que 6 meses deve ser evitada. A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral. Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, pirose, sangramento nas fezes, escurecimento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hemossiderose. | Líquido |



| | | | | | | | |
|--------------------------------------|--|---------------------------------------|-------------|---|---|--|---------|
| Supositório de glicerina | OBS: quantidade de glicerina é dependente da faixa etária. Supositório para lactentes: molde de 1 g; Supositório para crianças: molde de 1,5 a 2,0 g; Supositório para adultos: molde de 2,5 a 3 g. | Supositório de glicerina | Supositório | Laxante | Uso externo. Adultos e crianças: introduzir o supositório no reto, até que advenha a vontade de evacuar. Bebês: introduzir o supositório por via retal, pela parte mais afilada. Pode-se deixar o supositório de glicerina atuar de 15 a 30 minutos. Não é necessário que o produto se dissolva completamente para que produza o efeito desejado. | O supositório pode ser umedecido com água antes da inserção, para reduzir a tendência inicial da base de retirar água das mucosas, irritando os tecidos. | Sólido |
| Talco | 100% de talco | Silicato de magnésio | Pó | Secativo. Uso em massagens, alívio de irritação cutânea, prevenção de assaduras; agente esclerosante em derrames malignos e no pneumotórax recidivante. | Uso externo, sobre a pele. Como adjuvante em formulações farmacêuticas ou cosméticas. | Cuidado no manuseio, evitar inalação, pois pode desencadear desde quadros de irritação até lesões pulmonares mais graves. | Sólido |
| Talco mentolado | 1% de mentol | Talco mentolado | Pó | Dermatoses pruriginosas. | Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia. | Cuidado no manuseio, evitar inalação, pode desencadear desde quadros de irritação até lesões pulmonares mais graves. | Sólido |
| Vaselina líquida (grau farmacêutico) | 100% de vaselina líquida | Parafina líquida (grau farmacêutico). | Líquido | Emoliente para a pele, remoção de crostas e de pomadas, pastas e outros produtos previamente utilizados na pele (limpeza da pele), lubrificante, puro ou como base (veículo) de preparações farmacêuticas e | Uso externo: aplicar produto sobre a pele seca ou molhada com as mãos ou com o auxílio de gaze ou algodão. | Contraindicações e precauções: não há relatos de efeitos adversos ou contraindicações. Não ingerir. | Líquido |



| | | | | | | | |
|-------------------------------------|-------------------------|---|---------|----------------------|---|--|-------------|
| | | | | cosméticas. | | | |
| Vaselina sólida (grau farmacêutico) | 100% de vaselina sólida | Vaselina branca; petrolato sólido (grau farmacêutico). | Pomada | Uso como emoliente. | Uso tópico. Aplicar com gaze ou algodão sobre a pele ressecada. | O principal efeito adverso é a irritação. Caso ocorra com peles sensíveis, suspenda o uso. | Semissólido |
| Violeta genciana | 1% de violeta genciana | Solução de violeta genciana; solução de cloreto de hexametil prosanilina. | Solução | Antisséptico tópico. | Aplicar sobre o local, previamente limpo. A violeta genciana é um corante com atividade antisséptica. É bacteriostática (inibe o crescimento) e bactericida (destrói a bactéria) contra muitos microorganismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e nas mucosas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase (sapinho), impetigo, infecções superficiais, lesões crônicas e irritativas e nas dermatites. Também empregada em alguns tipos de micoses, como nos casos de frieiras e pé de atleta. O uso continuado pode levar à irritação, devendo ser empregada em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregada em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes. | Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da face, pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir. | Líquido |



| | | | | | | | |
|------------------|------------------------|---|---------|---------------------|--|--|---------|
| Violeta genciana | 2% de violeta genciana | Solução de violeta genciana; solução de cloreto de hexametilprosanilina | Solução | Antisséptico tópico | Aplicar sobre o local, previamente limpo. A violeta genciana é um corante com atividade antisséptica. É bacteriostática (inibe o crescimento) e bactericida (destrói a bactéria) contra muitos microorganismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e mucosas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase (sapinho), impetigo, infecções superficiais, lesões crônicas e irritativas e nas dermatites. Também empregada em alguns tipos de micoses, como nos casos de frieiras e pé de atleta. O uso continuado é irritante, devendo ser empregado em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregada em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes. | Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da face, pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir. | Líquido |
|------------------|------------------------|---|---------|---------------------|--|--|---------|

Anexo I substituído pela INSTRUÇÃO NORMATIVA Nº 03, DE 28 DE ABRIL DE 2009.

Anexo I substituído pela RESOLUÇÃO - RDC Nº 107, DE 05 DE SETEMBRO DE 2016. (entrará em vigor em 1º de janeiro de 2017).

ANEXO II - MODELO DE ROTULAGEM DE MEDICAMENTOS DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

Nome comercial (FACULTATIVO)

Nome do produto ou sinônimo (conforme Anexo I)

Concentração do princípio ativo (conforme Anexo I)

Forma farmacêutica (conforme Anexo I)

Via de administração



Uso (adulto, pediátrico, adulto e pediátrico)

Conteúdo da embalagem

Composição:

Nome do princípio ativo.....concentração

Excipientes (relacionar sem mencionar concentração na fórmula)

É facultado a inclusão de informações adicionais voltadas para características organolépticas.

Indicação (conforme Anexo I)

Modo de Usar (conforme Anexo I)

Advertência (conforme Anexo I)

Advertências específicas do produto conforme legislação vigente

Cuidados de Conservação

Frase "TODO MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DO ALCANCE DE CRIANÇAS"

Frase "Para correta utilização deste medicamento, solicite orientação do farmacêutico."

Frase "MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC Nº de 2006. AFE nº:....."

Frase "AO PERSISTIREM OS SINTOMAS, O MÉDICO DEVERÁ SER CONSULTADO"

Nome do Farmacêutico Responsável e respectivo número de CRF

Nome da empresa notificadora

Número de CNPJ da empresa notificadora

Endereço completo da empresa notificadora

Fabricado por: (quando for o caso)



Nome da empresa fabricante

Número de CNPJ da empresa fabricante

Endereço completo da empresa fabricante

Número do SAC da empresa notificadora

Número de Lote

Data de Fabricação

Prazo de Validade

Código de barras

ANEXO III - REQUERIMENTO PARA INCLUSÃO, ALTERAÇÃO OU EXCLUSÃO DE MEDICAMENTOS OU INFORMAÇÕES PRESENTES NO ANEXO I

Dados do solicitante:

Nome do solicitante (jurídica ou física):

Endereço:

FAX:

e-mail:

Telefone:

Dados do produto:

Princípio Ativo:

Concentração:



Forma farmacêutica:

INCLUSÃO

produto

Preencher todos os campos:

| | |
|-----------------------------------|--------------------------|
| Sinônimo | Referência bibliográfica |
| Indicação | Referência bibliográfica |
| Modo de Usar | Referência bibliográfica |
| Advertência | Referência bibliográfica |
| Especificações analíticas mínimas | Referência bibliográfica |

informações sobre produto já existente no Anexo I

Preencher somente o campo pertinente:

| | |
|--------------|--------------------------|
| Sinônimo | Referência bibliográfica |
| Indicação | Referência bibliográfica |
| Modo de Usar | Referência bibliográfica |



| | |
|-----------------------------------|--------------------------|
| Advertência | Referência bibliográfica |
| Especificações analíticas mínimas | Referência bibliográfica |

EXCLUSÃO

produto

informações sobre produto já existente no Anexo I

sinônimo

Indicação

modo de usar

advertência

especificações analíticas mínimas

Justificativa

Referência Bibliográfica

ALTERAÇÃO

nome do produto

princípio ativo

concentração

forma farmacêutica



()sinônimo

()Indicação

()modo de usar

()advertência

()especificações analíticas mínimas

Justificativa

Referência Bibliográfica

(*) Republicada por ter saído no DOU nº 208, de 30-10-2006, Seção 1, pág. 167, com incorreção no original.





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



RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 142, DE 17 DE MARÇO DE 2017

(Publicada no DOU nº 54, de 20 de março de 2017)

Dispõe sobre a regularização de produtos de higiene pessoal descartáveis destinados ao asseio corporal, que compreendem escovas e hastes para higiene bucal, fios e fitas dentais, absorventes higiênicos descartáveis, coletores menstruais e hastes flexíveis.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 15, III e IV aliado ao art. 7º, III, e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, e ao art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 07 de março de 2017, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica aprovado o Regulamento Técnico que estabelece a definição, a classificação, os requisitos técnicos e de rotulagem e o procedimento eletrônico para a regularização de escovas e hastes para higiene bucal, fios e fitas dentais, absorventes higiênicos descartáveis, coletores menstruais e hastes flexíveis, destinados ao asseio corporal.

CAPÍTULO I DAS DISPOSIÇÕES INICIAIS

Seção I Objetivo

Art. 2º Esta Resolução tem como objetivo atualizar e padronizar os procedimentos necessários para a regularização de produtos de higiene pessoal descartáveis.

Seção II Abrangência

Art. 3º Esta Resolução se aplica aos produtos de higiene pessoal descartáveis, doravante denominados produtos descartáveis, que compreendem as escovas e hastes para higiene bucal, fios e fitas dentais, absorventes higiênicos descartáveis, coletores menstruais e hastes flexíveis, destinados ao asseio corporal.

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



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



Parágrafo único. Para fins de regularização sanitária, a Anvisa deverá avaliar e poderá submeter novos produtos de higiene pessoal descartáveis a este regulamento técnico.

CAPÍTULO II
DOS REQUISITOS PARA REGULARIZAÇÃO

Art. 4º Os produtos descartáveis são isentos de registro e sua comercialização no território nacional fica condicionada ao procedimento de comunicação prévia à Anvisa pela empresa detentora do produto.

§1º A regularização sanitária dos produtos descartáveis passa a ser realizada na forma eletrônica, por meio do portal eletrônico da Anvisa.

§2º Comunicação prévia é o procedimento administrativo a ser aplicado para informar à Anvisa a intenção de comercialização de um produto isento de registro por meio de notificação.

§3º Os requisitos técnicos específicos para regularização dos produtos descartáveis, bem como a necessidade de sua apresentação à Anvisa, estão descritos na tabela constante no Anexo I desta Resolução.

§4º A publicidade da regularização de produtos descartáveis fica assegurada por meio de divulgação no portal eletrônico da Anvisa e dar-se-á ao final do procedimento de protocolo online.

§5º As orientações necessárias ao procedimento eletrônico para a regularização dos produtos descartáveis estão disponíveis no portal eletrônico da Anvisa.

§6º O titular do produto deve comunicar à Anvisa as alterações realizadas no produto, por meio de procedimento eletrônico, mantendo as informações devidamente atualizadas.

§7º A Anvisa poderá estabelecer outras formas de comunicação prévia, inclusive em formato não eletrônico, segundo interesse da administração.

Art. 5º Os documentos gerados ao final do procedimento eletrônico devem ser mantidos na empresa.

Art. 6º A empresa deverá anexar à transação o Termo de Responsabilidade, devidamente assinado pelo Responsável técnico e Representante legal da empresa, conforme Anexo II.

Art. 7º A regularização de produtos descartáveis realizada nos termos desta Resolução tem validade de 10 (dez) anos e poderá ser renovada por períodos iguais e sucessivos.

§1º A renovação da regularização do produto deverá ser realizada no primeiro semestre do último ano do decênio de validade.

§2º Será considerado caduco o processo cuja renovação não tenha sido comunicada no prazo referido no parágrafo 1º.

§3º A renovação será realizada exclusivamente por meio de manifestação de interesse da empresa na manutenção da regularização do produto.



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



Art. 8º As informações apresentadas na regularização do produto, bem como suas atualizações, são de inteira responsabilidade da empresa titular do produto, devem atender ao disposto na legislação sanitária vigente e serão objeto de controle sanitário pela Anvisa.

§1º O titular do produto deve possuir dados comprobatórios que atestem a qualidade, a segurança e a eficácia de seus produtos e a idoneidade dos respectivos dizeres de rotulagem, bem como o cumprimento dos requisitos técnicos estabelecidos na legislação vigente, os quais deverão ser apresentados aos órgãos de vigilância sanitária sempre que solicitados.

§2º O titular do produto deve garantir que o produto não constitui risco à saúde quando utilizado durante o seu período de validade, em conformidade com as instruções de uso e demais informações constantes na embalagem de venda do produto.

§3º O controle sanitário dos produtos descartáveis será realizado por meio de verificação das informações prestadas na comunicação prévia, monitoramento de mercado e inspeção do fabricante, em função do risco sanitário e do estabelecido no art. nº 41 da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999.

Art. 9º Para fabricar ou importar os produtos de que trata esta Resolução, as empresas devem possuir Autorização de Funcionamento na Anvisa para as atividades e classes de produtos que deseja comercializar e devem possuir licença junto à autoridade sanitária competente.

Art. 10. O cumprimento das Boas Práticas de Fabricação será verificado no estabelecimento fabricante e ou importador mediante inspeção realizada pela autoridade sanitária competente, de acordo com a Resolução de Diretoria Colegiada - RDC nº 48, de 25 de outubro de 2013, e suas atualizações.

Art. 11. Os produtos descartáveis que contenham ingredientes que possam migrar para a pele e ou mucosas deverão atender aos requisitos estabelecidos nas seguintes listas de substâncias de produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes:

I- lista de substâncias de ação conservante permitidas para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, aprovada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 29, de 10 de junho de 2012, e suas atualizações;

II- lista de substâncias corantes permitidas para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, aprovada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 44, de 9 de agosto de 2012, e suas atualizações;

III- lista de substâncias que os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes não devem conter exceto nas condições e com as restrições estabelecidas, aprovada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 03, de 18 de janeiro de 2012, e suas atualizações;

IV- lista de filtros ultravioletas permitidos para produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, aprovada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 69, de 23 de março de 2016, e suas atualizações; e

V- lista de substâncias que não podem ser utilizadas em produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, aprovada pela Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 48, de 16 de março de 2006, e suas atualizações.

Parágrafo único. Considera-se que fragrâncias e aromas são ingredientes que migram para a pele e ou mucosas.

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



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



CAPÍTULO III

REQUISITOS SOBRE ROTULAGEM OBRIGATÓRIA GERAL PARA PRODUTOS DESCARTÁVEIS

Art.12. Os produtos descartáveis devem atender a rotulagem obrigatória geral de acordo com os itens elencados no Anexo III.

Art.13. Quando a embalagem for pequena e não permitir a inclusão de advertências e restrições de uso e ou instrução de uso, estas deverão ser veiculadas em folheto anexo.

§1º Na ocorrência da hipótese de que trata o **caput**, a embalagem deverá conter as seguintes indicações: "Advertências e restrições de uso: ver folheto anexo" e ou "Instrução de uso: ver folheto anexo".

§2º Caso o produto contenha embalagem primária e secundária, sendo uma das embalagens pequena de forma que não permita a inclusão de advertências e restrições de uso, será permitida a substituição destas informações pela descrição "Advertências e restrições de uso: ver embalagem externa" ou "Advertências e restrições de uso: ver embalagem interna".

Art. 14. No caso de produtos importados, é obrigatório que constem na rotulagem todos os dizeres de rotulagem listados no Anexo III no idioma oficial do Brasil (português), sem prejuízo de sua inscrição paralela em outros idiomas.

§1º Excetua-se do disposto no **caput** a composição do produto. Quando estiver disponível, a descrição qualitativa dos componentes da fórmula deverá ser declarada por meio de sua designação genérica, utilizando a codificação de substâncias estabelecida pela Nomenclatura Internacional de Ingredientes Cosméticos (INCI).

§2º Se o rótulo original não contiver a informação requerida, será aceita adequação mediante um sobre rótulo ou etiqueta que contenha a informação faltante.

CAPÍTULO IV

REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DE ESCOVAS PARA HIGIENE BUCAL

Seção I

Definição

Art. 15. Para efeito desta Resolução, define-se escova para higiene bucal como um instrumento mecânico, que pode ou não possuir componentes elétricos, utilizado para realizar a higiene de dentes, gengiva, língua, aparelhos ortodônticos e dentaduras.



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



Seção II
Classificação

Art. 16. Para efeito desta Resolução, as escovas para higiene bucal podem ser classificadas de acordo com a finalidade de uso e ou faixa etária e ou rigidez da área encerdada:

I- quanto à finalidade de uso: manual, elétrica, unitufo, interdental, para dentadura, pós-cirúrgica, ortodôntica e especial para higiene da língua;

II- quanto à indicação da faixa etária: de uso adulto ou infantil, conforme especificado nos dizeres de rotulagem; e

III- quanto à rigidez da área encerdada: extra macia, macia, média e dura.

Seção III
Material

Art. 17. Todo o material que compõe a escova para higiene bucal deve ser atóxico e adequado para seu uso, garantindo a robustez física do produto e a saúde do usuário.

Seção IV
Embalagem e Rotulagem Específica

Art. 18. A escova para higiene bucal deverá ser embalada de modo a preservar a qualidade do produto.

Art. 19. Na rotulagem das escovas para higiene bucal deverão constar:

I- a indicação de substituição da escova a cada 3 (três) meses após iniciar o uso ou conforme orientação do dentista;

II - a indicação de que o produto não é perecível, em substituição a indicação do prazo de validade, ou indicação do prazo de validade, se aplicável;

III- para produtos infantis: a indicação de uso infantil, a apresentação da faixa etária a que se destinam e a indicação de que o uso deve ser supervisionado por adulto;

IV - a indicação de que o tipo de escova deve ser orientada pelo dentista;

V - a indicação quanto à rigidez da área encerdada; e

VI - cuidados de conservação e local de armazenamento após o uso.



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



Seção V

Ensaaios

Art. 20. Os seguintes ensaios devem ser realizados conforme disposto abaixo e mantidos na empresa à disposição da autoridade competente:

I - medida da altura/diâmetro da cerda: deverá ser realizada com instrumentos ópticos de precisão ou outros aparelhos com precisão de leitura de, no mínimo, 0,1 mm (um décimo de milímetro);

II - medida da rigidez da área encerdada: deverá ser realizada conforme a Norma ISO 22254 ("Dentistry - Manual toothbrushes - Resistance of tufted portion to deflection") ou suas atualizações;

III - tensão para remover o tufo: deverá ser realizada conforme a Norma ISO 20126 ("Dentistry - Manual toothbrushes - General Requirements and Test Methods") ou suas atualizações;

IV - ensaios para filamentos radiais: deverão ser realizados para as escovas interdenciais conforme a norma ISO 16409:2006 ("Manual interdental brushes") ou suas atualizações;

V - forma da extremidade da cerda: deverá ser verificada por meio de microscópio óptico sob campo escuro com leitura máxima de ampliação de 50 (cinquenta) vezes. As pontas das cerdas devem apresentar acabamento, podendo ser lisas, plumadas, planas, arredondadas e polidas e 80% das cerdas aplicadas na escova devem apresentar acabamento mínimo aceitável; e

VI - escovas elétricas: deverão ser avaliadas conforme a norma ISO 20127 ("Dentistry - Powered toothbrushes - General Requirements and Test Methods") ou suas atualizações.

Seção VI

Requisitos Microbiológicos

Art. 21. As escovas para higiene bucal, por serem compostas por materiais sintéticos e anidros, não apresentam suscetibilidade ao crescimento microbiológico, devendo sua embalagem garantir proteção contra contaminação externa.

CAPÍTULO V

REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DE HASTES PARA HIGIENE BUCAL

Seção I

Definição



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



Art. 22. Para efeito desta Resolução, define-se haste para higiene bucal como um instrumento mecânico, que pode ou não possuir componentes elétricos e cerdas, utilizado para realizar a higiene da língua.

Seção II

Material

Art. 23. Todo o material que compõe a haste para higiene bucal deve ser atóxico e adequado para seu uso, garantindo a robustez física do produto e a saúde do usuário.

Seção III

Embalagem e Rotulagem Específica

Art. 24. A haste para higiene bucal deverá ser embalada de modo a preservar a qualidade do produto.

Art. 25. Na rotulagem das hastes para higiene bucal deverão constar:

I- a indicação de substituição da haste a cada 3 (três) meses após iniciar o uso ou conforme orientação do dentista;

II - a indicação de que o produto não é perecível, em substituição a indicação do prazo de validade, ou indicação do prazo de validade, se aplicável;

III- para produtos infantis: a indicação de uso infantil, a apresentação da faixa etária a que se destinam e a indicação de que o uso deve ser supervisionado por adulto; e

IV- cuidados de conservação e local de armazenamento após o uso.

Seção IV

Ensaio

Art. 26. Os seguintes ensaios devem ser realizados para hastes para higiene bucal com cerdas e mantidos na empresa à disposição da autoridade competente:

I - medida da altura/diâmetro da cerda: deverá ser realizada com instrumentos ópticos de precisão ou outros aparelhos com precisão de leitura de, no mínimo, 0,1 mm (um décimo de milímetro);

II - medida da rigidez da área encerdada: deverá ser realizada conforme a Norma ISO 22254 ("Dentistry - Manual toothbrushes - Resistance of tufted portion to deflection") ou suas atualizações;

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



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



III - tensão para remover o tufo: deverá ser realizada conforme a Norma ISO 20126 ("Dentistry - Manual toothbrushes - General Requirements and Test Methods") ou suas atualizações; e

IV - forma da extremidade da cerda: deverá ser verificada por meio de microscópio óptico sob campo escuro com leitura máxima de ampliação de 50 (cinquenta) vezes. As pontas das cerdas devem apresentar acabamento, podendo ser lisas, plumadas, planas, arredondadas e polidas e 80% (oitenta por cento) das cerdas aplicadas na escova devem apresentar acabamento mínimo aceitável.

Seção V

Requisitos Microbiológicos

Art. 27. As hastes para higiene bucal, por serem compostas por materiais sintéticos e anidros, não apresentam suscetibilidade ao crescimento microbiológico, devendo sua embalagem garantir proteção contra contaminação externa.

CAPÍTULO VI

REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DE ABSORVENTES HIGIÊNICOS DESCARTÁVEIS DESTINADOS AO ASSEIO CORPORAL

Seção I

Definições

Art. 28. Para efeito desta Resolução são adotadas as seguintes definições:

I - produtos absorventes descartáveis de uso externo: artigos destinados ao asseio corporal, aplicados diretamente sobre a pele, com a finalidade de absorver ou reter excreções e secreções orgânicas, tais como urina, fezes, leite materno e as de natureza menstrual e intermenstrual; e

II - produtos absorventes descartáveis de uso intravaginal: artigos destinados a absorver ou reter excreções e secreções menstruais e intermenstruais, aplicados por inserção vaginal.

Parágrafo único. Estão compreendidos no grupo de produtos de que trata o inciso I os absorventes higiênicos femininos de uso externo, as fraldas para bebês, as fraldas para adultos, os absorventes higiênicos para incontinência e os absorventes de leite materno.



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



Seção II

Material

Art. 29. Os produtos absorventes descartáveis deverão ser compostos de fibras de algodão hidrófilo e ou outros materiais absorventes que não contenham quaisquer ingredientes farmacologicamente ativos.

Parágrafo único. Os produtos absorventes descartáveis de uso externo podem ainda conter ingredientes como fragrâncias e inibidores de odores. Estes ingredientes não podem ser adicionados em absorventes de uso interno.

Seção III

Requisitos de Segurança

Art. 30. O titular do produto deve garantir a segurança do produto acabado por meio da avaliação dos seguintes requisitos:

I - Ficha de Informação de Segurança do Produto Químico (FISPQ) e outras informações relacionadas à segurança de cada matéria-prima utilizada;

II - para fragrâncias, laudo de inocuidade da matéria-prima emitido pelo fornecedor, garantindo sua segurança, em conformidade com os padrões estabelecidos por órgãos regulamentadores competentes, tais como a IFRA - Associação Internacional de Fragrâncias; e

III - para absorventes higiênicos intravaginais, além dos requisitos previstos nos incisos I e II, deverão ser realizados testes de citotoxicidade e irritação da mucosa vaginal no produto acabado.

Parágrafo único. Nos casos em que as informações descritas nos incisos I e II não estejam disponíveis ou sejam inconclusivas, a segurança deverá ser garantida por meio da realização dos seguintes ensaios no produto acabado:

I - irritação cutânea primária;

II - irritação cutânea repetida; e

III - sensibilização dérmica.

Art. 31. O titular do produto deverá possuir parecer técnico sobre a segurança do produto com base nos requisitos descritos no art. 30 e apresentar à Anvisa resumo que ateste a segurança de uso do produto acabado.

Seção IV

Requisitos Microbiológicos



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



Art. 32. O titular do produto deve garantir os seguintes limites microbiológicos para o produto acabado:

I - produtos absorventes descartáveis de uso externo: as avaliações microbiológicas deverão responder aos seguintes limites de aceitabilidade para uma amostra de 10g (dez gramas): ausência de *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus*, *Candida albicans* e, no caso de absorventes para os seios, ausência de *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus*, *Candida albicans* e *Clostridium sp*; e

II - produtos absorventes descartáveis de uso intravaginal: as avaliações microbiológicas deverão responder aos seguintes limites de aceitabilidade para uma amostra de 10g (dez gramas): ausência de *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus*, *Clostridium sp* e *Candida albicans*.

§ 1º Para os produtos de que trata o inciso I, a contagem de microrganismos aeróbicos mesófilos não deve ultrapassar 1000 UFC (mil unidades formadoras de colônias) por grama de amostra e a contagem de fungos e leveduras não deve ultrapassar 100 UFC (cem unidades formadoras de colônia) por grama de amostra.

§ 2º Para os produtos de que trata o inciso II, a contagem de microrganismos aeróbicos mesófilos não deve ultrapassar 500 UFC (quinhentas unidades formadoras de colônia) por grama de amostra e a contagem de fungos e leveduras não deve ultrapassar a 100 UFC (cem unidades formadoras de colônia) por grama de amostra.

Seção V
Rotulagem Específica

Art. 33. Na rotulagem de produtos absorventes descartáveis de uso intravaginal deverão constar:

- I - instruções que orientem claramente a usuária sobre a Síndrome do Choque Tóxico (SCT);
- II - modo de uso;
- III - orientações quanto à necessidade de uso do tamanho adequado a cada fluxo menstrual;
- IV - descrição das características dos produtos de sua marca quanto aos tamanhos e tipo de fluxo menstrual, definidos em função da quantidade de absorção em gramas;
- V - frequência de troca do produto;
- VI - importância da higiene pessoal, especialmente de lavar as mãos antes e após a inserção de um absorvente intravaginal;
- VII - informação sobre a necessidade de utilizar somente um absorvente intravaginal de cada vez;
- VIII - orientação para a usuária se certificar de que o absorvente foi removido a cada troca do produto e quando a menstruação terminar; e

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



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



IX - orientação para a usuária procurar auxílio médico em caso de dificuldade para retirada total do produto,

CAPÍTULO VII

REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DE COLETORES MENSTRUAIS

Seção I

Definição

Art. 34. Para efeito desta Resolução, define-se coletor menstrual como um dispositivo intravaginal utilizado para coletar o fluxo menstrual.

Seção II

Material

Art. 35. Todo o material que compõe o coletor menstrual deve ser atóxico e adequado para seu uso.

Parágrafo único. Os coletores menstruais devem ser isentos de ingredientes como fragrâncias e inibidores de odores.

Seção III

Requisitos de Segurança

Art. 36. O titular do produto deve garantir a segurança por meio da avaliação dos seguintes requisitos no produto acabado:

- I - testes de citotoxicidade de acordo com a ISO 10993-5;
- II - irritação da mucosa vaginal em humanos; e
- III - sensibilização dérmica.

Parágrafo único. Os testes descritos nos incisos II e III, quando realizados em humanos, devem ter um mínimo de 30 (trinta) voluntários.

Art. 37. O titular do produto deverá possuir parecer técnico sobre a segurança do produto com base nos requisitos descritos no art. 36 e apresentar à Anvisa resumo que ateste a segurança de uso do produto acabado.

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



Seção IV

Requisitos Microbiológicos

Art. 38. O titular do produto deve garantir na avaliação microbiológica os seguintes limites de aceitabilidade para uma amostra de 10g (dez gramas) do produto acabado: ausência de *Escherichia coli*, *Pseudomonas aeruginosa*, *Staphylococcus aureus*, *Clostridium sp* e *Candida albicans*.

Parágrafo único. A contagem de microrganismos aeróbios mesófilos não deve ultrapassar 500 UFC (quinhentas unidades formadoras de colônia) por grama de amostra e a contagem de fungos e leveduras não deve ultrapassar a 100 UFC (cem unidades formadoras de colônia) por grama de amostra.

Seção V

Rotulagem Específica

Art. 39. Na rotulagem de produtos coletores menstruais deverão constar:

- I - instruções que orientem claramente a usuária sobre SCT (Síndrome do Choque Tóxico);
- II - modo de uso contendo a frequência de remoção do produto para descarte do conteúdo menstrual;
- III - orientações quanto à necessidade de uso do tamanho adequado a cada fluxo menstrual;
- IV - descrição das características dos produtos de sua marca quanto aos tamanhos e tipo de fluxo menstrual;
- V - tempo para descarte do coletor menstrual, com base em ensaios que determinem que o produto mantém suas propriedades, considerando as condições de uso do produto;
- VI - importância da higiene pessoal, especialmente de lavar as mãos antes e após a inserção o coletor menstrual;
- VII - orientação para a usuária se certificar de que o coletor foi removido dentro do prazo estipulado pelo fabricante;
- VIII - orientação para a usuária procurar auxílio médico em caso de dificuldade para retirada do produto;
- IX - indicação dos cuidados de conservação;
- X - indicação da embalagem adequada e local de armazenamento após o uso; e
- XI - orientação para a usuária com prolapso, retroversão ou anteflexão do útero consultar um médico antes de iniciar o uso do produto.



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



CAPÍTULO VIII

REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DE FIOS E FITAS DENTAIS

Seção I

Definição

Art. 40. Para efeito desta Resolução, definem-se fios e fitas dentais como fio ou fita, de nylon, polipropileno (PP), politetrafluoretileno (PTFE) ou outro material apropriado, podendo ser recoberto por ingredientes facilitadores de deslizamento, saborizantes e/ou outros, destinados a realizar a higiene oral entre os dentes, em aparelhos ortodônticos e/ou próteses, com o objetivo de remover resíduos de alimentos e/ou placa, evitando o acúmulo da placa bacteriana e conseqüentemente a formação de cáries e problemas de gengivas.

§ 1º É permitida a adição de flúor aos fios e fitas dentais desde que não exceda a concentração máxima permitida de 0,15% (quinze centésimos por cento).

§ 2º A regularização dos fios e fitas dentais destinados ao público infantil deve seguir a presente norma.

Seção II

Material

Art. 41. Todo material que compõe os fios e fitas dentais deve ser atóxico e adequado para seu uso.

Seção III

Embalagem e Rotulagem Específica

Art. 42. Os fios e fitas dentais deverão ser embalados de modo a preservar a qualidade do produto.

Art. 43. Na rotulagem dos fios e fitas dentais deverá constar:

I - instruções quanto à correta utilização do produto com a finalidade de garantir a eficácia e segurança de seu uso;

II - no caso de fio e fita dental acrescidos de flúor, indicação do composto de flúor utilizado, sua concentração em ppm (parte por milhão) e inclusão da frase "Não usar em crianças menores de 2 anos";

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



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



- III- indicação de que o uso em crianças deve ser supervisionado por adulto; e
- IV - indicação da espessura do fio ou fita dental.

Seção IV
Requisitos de Segurança

Art. 44. O titular do produto deve garantir a segurança do produto acabado por meio da avaliação dos seguintes requisitos:

I - Ficha de Informação de Segurança Produto Químico (FISPQ) e outras informações relacionadas à segurança de cada matéria-prima utilizada; e

II - para aromatizantes, laudo de inocuidade da matéria-prima emitido pelo fornecedor, garantindo sua segurança, em conformidade com os padrões estabelecidos por órgãos regulamentadores competentes, tais como a IFRA - Associação Internacional de Fragrâncias.

Seção V
Requisitos Microbiológicos

Art. 45. O titular do produto deve garantir os limites microbiológicos para o produto acabado em conformidade com o regulamento técnico específico que estabelece os parâmetros de controle microbiológico para os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, aprovado pela Resolução nº 481, de 23 de setembro de 1999, e suas atualizações.

CAPÍTULO IX
REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DE HASTES FLEXÍVEIS

Seção I
Definição

Art. 46. Para efeito desta Resolução, definem-se hastes flexíveis como artigos de higiene pessoal compostos de uma haste flexível com as extremidades cobertas com fibra de algodão hidrófilo ou outros materiais absorventes, não estéreis, utilizados principalmente para auxiliar o asseio corporal.



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



Seção II Material

Art. 47. Todo o material que compõe as hastes flexíveis deve ser atóxico e adequado para seu uso.

Seção III Embalagem e Rotulagem Específica

Art. 48. As hastes flexíveis deverão ser embaladas de modo a preservar a qualidade do produto.

Art. 49. Na rotulagem de hastes flexíveis deverá constar a indicação de que:

I - o produto não deve ser inserido no canal do ouvido devido ao risco de perfuração do tímpano;

II - crianças não devem usar o produto sem a supervisão de um adulto; e

III - o produto não deve ser inserido profundamente nas narinas para evitar lesões.

Seção IV Requisitos Microbiológicos

Art. 50. O titular do produto deve garantir os limites microbiológicos para o produto acabado em conformidade com o regulamento técnico específico que estabelece os parâmetros de controle microbiológico para os produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, aprovado pela Resolução nº 481, de 23 de setembro de 1999, e suas atualizações.

CAPÍTULO X DAS DISPOSIÇÕES FINAIS E TRANSITÓRIAS

Art. 51. Os produtos descartáveis regularizados de acordo com a Portaria nº 1.480, de 31 de dezembro de 1990, a Portaria nº 97, de 26 de Junho de 1996, a Resolução Diretoria Colegiada - RDC nº 10, de 21 de outubro de 1999 e a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 7, de 10 de fevereiro de 2015, poderão ser fabricados até 24 (vinte e quatro) meses após a publicação desta Resolução e comercializados até o fim do prazo de validade.

§1º Os produtos que se encontram regularizados deverão ser cadastrados conforme procedimentos descritos no art. 4º desta Resolução, no prazo máximo de 24 (vinte e quatro) meses após sua publicação.

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



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



§2º Os produtos novos já podem ser regularizados conforme procedimentos descritos no art. 4º desta Resolução a partir de sua publicação.

§3º Os produtos novos ainda poderão ser regularizados por meio do processo de comunicação prévia por carta até o prazo máximo de 180 (cento e oitenta) dias após a publicação dessa Resolução e comercializados até o fim do seu prazo de validade.

§4º Os produtos regularizados conforme o disposto no parágrafo 3º deste artigo deverão ser cadastrados conforme procedimentos descritos no art. 4º desta Resolução em até 180 (cento e oitenta) dias após sua publicação.

§5º Os produtos cadastrados conforme procedimentos descritos no art. 4º desta Resolução deverão atender a todos os requisitos estabelecidos pela mesma.

Art. 52. A autenticidade e veracidade das informações prestadas à Anvisa são de responsabilidade do titular do produto, sendo que qualquer irregularidade detectada pela Anvisa, em contrariedade ao disposto na legislação sanitária pertinente, constitui infração sanitária, nos termos da Lei nº 6.437, de 20 de agosto de 1977, sem prejuízo das responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis, e resultará no cancelamento da comunicação prévia de comercialização do produto nos termos desta Resolução.

Art. 53. Ficam revogadas a Portaria nº 1.480, de 1990, a Portaria nº 97, de 1996, e o art. 2º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 10, de 1999.

Art. 54. O art. 1º da Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 10, de 1999, passa a vigorar com a seguinte redação:

"Art. 1º As mamadeiras, chupetas, mordedores e bicos não são passíveis de registro na Agência Nacional de Vigilância Sanitária – Anvisa, estando, porém, sujeitos ao regime de vigilância sanitária para os demais efeitos da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, do Decreto nº 8077, de 14 de agosto de 2013, e legislação correlata complementar." (NR)

Art.55. Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JR.



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

ANEXO I

REQUISITOS TÉCNICOS ESPECÍFICOS PARA REGULARIZAÇÃO DOS PRODUTOS DESCARTÁVEIS

| Requisitos Obrigatórios | Na empresa à disposição da autoridade competente | Apresentar para regularização do produto | Observações |
|---|--|--|---|
| 1. Nome Comercial Produto | X | X | |
| 2. Categoria do Produto | X | X | |
| 3. Finalidade do produto | X | X | |
| 4. Especificações Técnicas físico-químicas de matérias primas | X (completo) | | |
| 5. Especificações Técnicas físico-químicas do produto acabado | X (completo) | X (resumo) | |
| 6. Especificações microbiológicas de matérias-primas | X (completo) | | Quando aplicável |
| 7. Especificações microbiológicas do produto acabado | X (completo) | X (resumo) | Quando aplicável |
| 8. Termo de Responsabilidade | X | X | |
| 9. Dados de segurança de uso (comprovação de segurança) | X (completo) | X (resumo) | |
| | | Quando exigido pela norma | |
| 10. Dados comprobatórios dos benefícios atribuídos ao produto (comprovação de eficácia) | X (completo) | | Sempre que a natureza do benefício do produto justifique e sempre que |

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





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

| | | | |
|--|--------------|------------|---|
| | | | conste da rotulagem. |
| 11. Dados de estabilidade | X (completo) | X (resumo) | Metodologia e conclusões que garantem o prazo de validade declarado, quando aplicável. |
| 12. Dados comprobatórios da vida útil do coletor menstrual após início do uso. | X (completo) | X (resumo) | Metodologia, resultados e conclusões que garantem o prazo de descarte declarado. |
| 13. Projeto de Arte de Etiqueta ou rotulagem | X | | Empresa deve inserir no sistema para efeito de fiscalização, podendo ser após a regularização do produto. |
| 14. Processo de Fabricação | X | | Segundo as Normas de Boas Práticas de Fabricação e Controle previstas na legislação. |
| 15. Especificações técnicas do material de embalagem | X | | |
| 16. Sistema de codificação de lote | X | | Informação para interpretar o sistema de codificação. |
| 17. Registro/Autorização de empresa/Certificado | X | | Conforme legislação |

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





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

| de Inscrição do Estabelecimento | | | vigente. |
|---------------------------------|---|---|---|
| 18. Composição | X | X | Quando estiver disponível, a descrição qualitativa dos componentes da fórmula deverá ser declarada por meio de sua designação genérica, utilizando a codificação de substâncias estabelecida pela Nomenclatura Internacional de Ingredientes Cosméticos (INCI). |
| 19. Modo de usar | X | X | |

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





ANEXO II

Termo de Responsabilidade

A empresa (descrever a razão social da empresa), devidamente autorizada pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária - Anvisa sob o número (descrever o número de autorização de funcionamento), neste ato representado pelo seu Responsável Técnico e pelo seu Representante Legal, declara que o produto (descrever a denominação do produto e marca) atende aos regulamentos e outros dispositivos legais referentes ao controle de processo e de produto acabado e demais parâmetros técnicos relativos às Boas Práticas de Fabricação pertinentes à categoria do produto.

A empresa declara que possui dados comprobatórios que atestam a segurança e a eficácia da finalidade proposta do produto e que este não constitui risco à saúde quando utilizado em conformidade com as instruções de uso e demais medidas constantes da embalagem de venda do produto durante o seu período de validade.

A empresa assume perante a Anvisa que o produto atende aos requisitos técnicos específicos estabelecidos na legislação vigente, bem como às listas de substâncias, às normas de rotulagem e à classificação correta do produto.

Declara que a rotulagem não contém indicações e menções terapêuticas, nem denominações e indicações que induzam a erro, engano ou confusão quanto à sua procedência, origem, composição, finalidade ou segurança.

Declara estar ciente que o produto regularizado está sujeito à auditoria, monitoramento de mercado e inspeção do registro pela autoridade sanitária competente e, sendo constatada irregularidade, o produto será cancelado, sem prejuízo das responsabilidades civil, administrativa e penal cabíveis.

Os abaixo-assinados assumem, perante esse órgão, que a inobservância ao estabelecido na legislação vigente e suas atualizações constitui infração sanitária, ficando os infratores sujeitos às penalidades previstas em Lei.

| Data | Representante Legal | Responsável Técnico |
|-------|---------------------|---------------------|
| _____ | _____ | _____ |
| _____ | _____ | _____ |



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



ANEXO III

REQUISITOS SOBRE ROTULAGEM OBRIGATÓRIA GERAL PARA PRODUTOS
DESCARTÁVEIS

| REF. | ITEM | Embalagem |
|------|---|------------------------|
| 1 | Nome do produto e grupo/tipo a que pertence no caso de não estar implícito no nome. | Primária e Secundária |
| 2 | Marca | Primária e Secundária |
| 3 | Autorização de Funcionamento da Empresa – AFE | Secundária |
| 4 | Lote ou Partida | Primária e Secundária |
| 5 | Prazo de Validade (exceto nos casos que a norma dispense) | Primária e Secundária |
| 6 | Conteúdo | Secundária |
| 7 | País de origem | Secundária |
| 8 | Detentor do produto e CNPJ | Secundária |
| 9 | Domicílio do detentor do produto | Secundária |
| 10 | Instrução de uso | Primária ou Secundária |
| 11 | Advertências e Restrições de uso específicas | Primária e Secundária |
| 12 | Rotulagem Específica | Primária e Secundária |
| 13 | Composição | Secundária |
| 14 | Canal de comunicação com o consumidor | Secundária |

1 - Quando não existir embalagem secundária toda a informação requerida deve figurar na Embalagem Primária.

2- Quando estiver disponível, a descrição qualitativa dos componentes da fórmula deverá ser declarada por meio de sua designação genérica, utilizando a codificação de substâncias estabelecida pela Nomenclatura Internacional de Ingredientes Cosméticos (INCI).



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|---|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | DESCARPACK DESCARTAVEIS DO BRASIL LTDA | | |
| CNPJ | 01.057.428/0001-33 | Autorização | 1.03.306-6 |
| Produto | LÂMINA DE BISTURI EM CARBONO DESCARTÁVEL DESCARPACK | | |

Filtrar...

Modelo Produto Médico

- 0721215 - Lâmina de Bisturi em Carbono N° 36 Descartável Descarpack
- 0721201 - Lâmina de Bisturi em Carbono N° 10 Descartável Descarpack
- 0721202 - Lâmina de Bisturi em Carbono N° 10A Descartável Descarpack
- 0721203 - Lâmina de Bisturi em Carbono N° 11 Descartável Descarpack
- 0721204 - Lâmina de Bisturi em Carbono N° 12 Descartável Descarpack
- 0721205 - Lâmina de Bisturi em Carbono N° 14 Descartável Descarpack
- 0721206 - Lâmina de Bisturi em Carbono N° 15 Descartável Descarpack
- 0721207 - Lâmina de Bisturi em Carbono N° 15C Descartável Descarpack
- 0721208 - Lâmina de Bisturi em Carbono N° 18 Descartável Descarpack
- 0721209 - Lâmina de Bisturi em Carbono N° 20 Descartável Descarpack

« 1 2 »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instruções de Uso - Lâmina de Bisturi em Carb. - rev00.pdf | 1214379/21-4 - 30/03/2021 - 10:32 |

| | |
|---------------------|---------------------------------|
| Nome Técnico | Laminas de Bisturi Descartaveis |
| Registro | 10330660276 |
| Processo | 25351.637337/2019-36 |

| | |
|-------------------------------|---|
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: SUZHOU KYUAN MEDICAL APPARATUS CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|---|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | PROTDESC DO BRASIL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA | | |
| CNPJ | 08.442.245/0001-80 | Autorização | 8.04.044-4 |
| Produto | AVENTAL CIRÚRGICO SMS ESTÉRIL PROTDESC | | |

Modelo Produto Médico

standart, proteção plus, proteção master

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|-------------------------------|--|
| Nome Técnico | Vestimenta Cirurgica |
| Registro | 80404440008 |
| Processo | 25351.765569/2008-51 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: PROTDESC DO BRASIL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|----------------------------------|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | KSN PROTEÇÃO RESPIRATÓRIA EIRELI | | |
| CNPJ | 68.176.544/0001-42 | Autorização | 8.04.259-8 |
| Produto | Máscara Hospitalar PFF2 S | | |

Modelo Produto Médico

10.02 MH

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|-----------------|--|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|-------------------------------|---|
| Nome Técnico | PEÇA FACIAL FILTRANTE |
| Registro | 80425989001 |
| Processo | 25351.332364/2015-96 |
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: KSN PROTEÇÃO RESPIRATÓRIA EIRELI - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|---|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | INDUMED COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA | | |
| CNPJ | 01.985.366/0001-20 | Autorização | 1.04.299-9 |
| Produto | MASCARA FACIAL PARA OXIGENIO AEROSOL EVERGREEN | | |

Modelo Produto Médico

AEROSOL ADULTO, PEDIÁTRICO E INFANTIL

OXIGÊNIO ADULTO, PEDIÁTRICO E INFANTIL

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|-----------------|--|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|-------------------------------|---|
| Nome Técnico | Mascaras |
| Registro | 10429990039 |
| Processo | 25351.099748/2005-15 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: KOO MEDICAL EQUIP CO LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | 13/11/2011 |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | INDUSTRIA DE CONFECÇÕES K-DU EIRELI | | |
| CNPJ | 10.424.098/0002-49 | Autorização | 8.20.907-5 |
| Produto | MÁSCARA TRIPLA DESCARTÁVEL MEDICAL KDU | | |

Modelo Produto Médico

MÁSCARA TRIPLA DESCARTÁVEL MEDICAL KDU - TNT 100% Polipropileno (SMS - Spunbond-Meltblown-Spunbond), Fixação (Com elástico e com tiras), Cores (Branca, Azul, Verde, Amarela, Rosa e Preta), Largura do Corpo (17.5 cm, 18.0 cm, 18.5 cm, 19.0 cm e 19.5 cm), Altura do Corpo (9.0 cm, 9.5 cm, 10.0 cm, 10.5 cm e 11.0 cm.).

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 82090750005 - INSTRUÇÃO_DE_USO - MÁSCARA TRIPLA DESCARTÁVEL MEDICAL KDU.pdf | 1393585/21-3 - 12/04/2021 - 10:47 |

| | |
|-------------------------------|--|
| Nome Técnico | Mascaras |
| Registro | 82090750005 |
| Processo | 25351.406219/2020-11 |
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: INDUSTRIA DE CONFECÇÕES K-DU EIRELI - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|------------------------------------|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | SALDANHA RODRIGUES LTDA | | |
| CNPJ | 03.426.484/0001-23 | Autorização | 8.00.261-8 |
| Produto | SERINGA DE USO ÚNICO SEM AGULHA SR | | |

 MEDIDA CAUTELAR

Modelo Produto Médico

Seringa de uso único sem agulha SR: 0,5ml, 1ml, 2ml, 3ml, 5ml, 10ml, 20ml, 50ml, 60ml.

Tipos de bicos das seringas: Luer slip e Luer lock para todos e ainda o modelo bico cateter para os volumes 50ml e 60ml.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instrução de uso Seringas Hipodérmicas com e sem ag - BR.pdf | 3689762/21-9 - 17/09/2021 - 06:47 |
| IMAGENS DO(S) PRODUTO(S) | Imagens Seringas com e sem agulha.pdf | 3689762/21-9 - 17/09/2021 - 06:47 |

| | |
|-------------------------------|--|
| Nome Técnico | Seringas Descartáveis |
| Registro | 80026180029 |
| Processo | 25351.039209/2010-48 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: SR PRODUCTOS PARA LA SALUD SOCIEDAD ANONIMA - PARAGUAI |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar





Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA | | |
| CNPJ | 01.005.728/0001-79 | Autorização | 1.03.694-6 |
| Produto | ELETRODO (ECG) SOLIDOR | | |

Modelo Produto Médico

MLGLT - 01; MLGLT - 02; MLGLT - 03; MLGST - 06; MLGST - 07; MSGLT - 01; MSGLT - 03; MSGLT - 04; MSGLT - 05; MSGST - 06; MSGLT - 08; MSGLT - 09; MSGLT - 12

NOVO MODELO: MSGLT - 05 40//36//1MM.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|----------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | ELETRODO (ECG) SOLIDOR.pdf | 4255348/21-9 - 27/10/2021 - 06:22 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | Eletrodo Descartavel |
| Registro | 10369460179 |
| Processo | 25351.505023/2016-05 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: MEDICO ELECTRODES INTERNACIONAL LTD - ÍNDIA |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA | | |
| CNPJ | 01.005.728/0001-79 | Autorização | 1.03.694-6 |
| Produto | ELETRODO (ECG) SOLIDOR | | |

Modelo Produto Médico

MLGLT - 01; MLGLT - 02; MLGLT - 03; MLGST - 06; MLGST - 07; MSGLT - 01; MSGLT - 03; MSGLT - 04; MSGLT - 05; MSGST - 06; MSGLT - 08; MSGLT - 09; MSGLT - 12

NOVO MODELO: MSGLT - 05 40//36//1MM.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|----------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | ELETRODO (ECG) SOLIDOR.pdf | 4255348/21-9 - 27/10/2021 - 06:22 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | Eletrodo Descartavel |
| Registro | 10369460179 |
| Processo | 25351.505023/2016-05 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: MEDICO ELECTRODES INTERNACIONAL LTD - ÍNDIA |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA | | |
| CNPJ | 05.150.338/0001-43 | Autorização | 8.01.635-7 |
| Produto | SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL | | |

Modelo Produto Médico

SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04FRx40cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx40cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx40cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx50cm

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 5. Instruções de Uso REV03 - SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL.pdf | 3336676/21-5 - 24/08/2021 - 04:35 |

| | |
|------------------|--|
| Nome Técnico | Sondas |
| Registro | 80163570005 |
| Processo | 25351.042802/2003-99 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL |

| | |
|------------------------|-----------------|
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |



Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--|-------------|------------|
| Nome da Empresa | MEDIX DISTRIBUIÇÃO COMERCIO E REPRESENTAÇÃO LTDA | | |
| CNPJ | 83.200.105/0001-11 | Autorização | 8.10.789-1 |
| Produto | CIRUFoley | | |

Modelo Produto Médico

CF-06-3; CF2-08-3; CF2-10-3; CF2-10-5; CF2-12-3; CF2-12-5; CF2-14-3; CF2-14-5; CF2-16-3; CF2-16-5; CF2-18-3; CF2-18-5; CF2-20-3; CF2-20-5; CF2-22-3; CF2-22-5; CF2-24-3; CF2-24-5; CF3-14-3; CF3-16-3; CF3-16-5; CF3-18-3; CF3-18-5; CF3-20-3; CF3-20-5; CF3-22-3; CF3-24-3; CF3-24-5.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | INSTRUÇÃO DE USO CIRUFoley 2 VIAS E 3 VIAS - CF2 - CF3.pdf | 3814080/21-1 - 27/09/2021 - 11:23 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | Sondas |
| Registro | 81078910005 |
| Processo | 25351.618611/2014-47 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: JIANGXI YIKANG MEDICAL INSTRUMENT GROUP CO.,LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA | | |
| CNPJ | 05.150.338/0001-43 | Autorização | 8.01.635-7 |
| Produto | SONDA NASOGASTRICA | | |

Modelo Produto Médico

10104040 SONDA NASOGASTRICA LONGA 04; 10104060 SONDA NASOGASTRICA LONGA 06; 10104080 SONDA NASOGASTRICA LONGA 08; 10104100 SONDA NASOGASTRICA LONGA 10; 10104120 SONDA NASOGASTRICA LONGA 12; 10104140 SONDA NASOGASTRICA LONGA 14; 10104160 SONDA NASOGASTRICA LONGA 16; 10104180 SONDA NASOGASTRICA LONGA 18; 10104200 SONDA NASOGASTRICA LONGA 20; 10104220 SONDA NASOGASTRICA LONGA 22; 10104240 SONDA NASOGASTRICA LONGA 24; 10103040 SONDA NASOGASTRICA CURTA 04; 10103060 SONDA NASOGASTRICA CURTA 06; 10103080 SONDA NASOGASTRICA CURTA 08; 10103100 SONDA NASOGASTRICA CURTA 10; 10103120 SONDA NASOGASTRICA CURTA 12; 10103140 SONDA NASOGASTRICA CURTA 14; 10103160 SONDA NASOGASTRICA CURTA 16; 10103180 SONDA NASOGASTRICA CURTA 18; 10103200 SONDA NASOGASTRICA CURTA 20; 10103220 SONDA NASOGASTRICA CURTA 22; 10103240 SONDA NASOGASTRICA CURTA 24.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 3. Instruções de Uso REV03 - SONDA NASOGÁSTRICA.pdf | 4289533/21-3 - 29/10/2021 - 04:47 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | Sondas |
| Registro | 80163570003 |
| Processo | 25351.042791/2003-47 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA | | |
| CNPJ | 05.150.338/0001-43 | Autorização | 8.01.635-7 |
| Produto | SONDA URETRAL | | |

Modelo Produto Médico

Sonda Uretral 04FR; Sonda Uretral 06FR; Sonda Uretral 08FR; Sonda Uretral 10FR; Sonda Uretral 12FR; Sonda Uretral 14FR; Sonda Uretral 16FR; Sonda Uretral 18FR; Sonda Uretral 20FR; Sonda Uretral 22FR; Sonda Uretral 24FR.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 1. Instruções de Uso REV02 - SONDA URETRAL.pdf | 4289503/21-7 - 29/10/2021 - 04:44 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | Sondas |
| Registro | 80163570001 |
| Processo | 25351.042799/2003-11 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--------------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | CREMER S/A | | |
| CNPJ | 82.641.325/0001-18 | Autorização | 8.02.452-1 |
| Produto | ESPARADRAPO IMPERMEAVEL CREMER | | |

Modelo Produto Médico

Esparadrappo Impermeável Branco Cremer 1,2cm x 4,5m
 Esparadrappo Impermeável Branco Cremer 2,5cm x 4,5m - Gancho
 Esparadrappo Impermeável Branco Cremer 2,5cm x 90cm
 Esparadrappo Impermeável Branco Cremer 5cm x 4,5m
 Esparadrappo Impermeável Branco Cremer 10cm x 4,5m - Com Lacre
 Esparadrappo Impermeável Branco Cremer 10cm x 50m
 Esparadrappo Impermeável Branco Cremer 1050mm x 250m
 Esparadrappo Impermeável Branco Cremer 2,5cm x 9,14m
 Esparadrappo Impermeável Branco Cremer 5cm x 9,14m
 Esparadrappo Impermeável Branco Cremer 7,5cm x 9,14m
 Esparadrappo Impermeável Branco Cremer 10cm x 9,14m

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|-----------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 80245219059.pdf | 2533416/21-5 - 30/06/2021 - 09:22 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | Esparadrapos e Fitas Adesivas |
| Registro | 80245219059 |
| Processo | 25351.233717/2005-08 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: CREMER S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | ERS INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE E LIMPEZA LTDA. | | |
| CNPJ | 21.172.673/0001-07 | Autorização | 8.14.000-9 |
| Produto | ALGODÃO HIDRÓFILO NATHY | | |

Modelo Produto Médico

BOLA 50g, 100g; CAIXA 25g, 50g, 100g; DISCO 25g, 50g, 100g; MULTIUSO 25g, 50g, 100g; QUADRADINHO PRENSADO 25g, 50g, 100g; ROLO 25g, 50g, 100g, 250g, 50 0g

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | INSTRUÇÃO DE USO 01 - ALGODÃO HIDRÓFILO.jpg | 1438923/22-8 - 29/03/2022 - 03:47 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | Algodao |
| Registro | 81400090001 |
| Processo | 25351.036761/2017-06 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ERS INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE E LIMPEZA LTDA. - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | AMED S/A | | |
| CNPJ | 10.403.238/0001-11 | Autorização | 8.14.819-0 |
| Produto | Compressa Campo Operatório Não Estéril com Elemento Radiopaco | | |

Modelo Produto Médico

Compressa Campo Operatório Não Estéril Valentinna Soft com Elemento Radiopaco 45 cm x 50 cm; 25g sem pré-encolhimento; Compressa Campo Operatório Não Estéril Valentinna Soft com Elemento Radiopaco 45 cm x 50 cm; 27g sem pré-encolhimento; Compressa Campo Operatório Não Estéril Valentinna Soft com Elemento Radiopaco 23 cm x 25 cm; 7g sem pré-encolhimento; Compressa Campo Operatório Não Estéril Valentinna Premium com Elemento Radiopaco 23 cm x 25 cm; 8g sem pré-encolhimento; Compressa Campo Operatório Não Estéril Valentinna Premium com Elemento Radiopaco 45 cm x 50 cm; 30g sem pré-encolhimento; Compressa Campo Operatório Não Estéril Valentinna Premium com Elemento Radiopaco 45 cm x 50 cm; 33g sem pré-encolhimento; Compressa Campo Operatório Não Estéril Valentinna Premium com Elemento Radiopaco 45 cm x 50 cm; 35g sem pré-encolhimento; Compressa Campo Operatório Não Estéril Valentinna Premium com Elemento Radiopaco 10 cm x 9 cm; 9g com pré-encolhimento; Compressa Campo Operatório Não Estéril Valentinna Premium com Elemento Radiopaco 25 cm x 28 cm; 20g com pré-encolhimento; Compressa Campo Operatório Não Estéril Helena com Elemento Radiopaco 45 cm x 50 cm; 18g sem pré-encolhimento; Compressa Campo Operatório Não Estéril Helena com Elemento Radiopaco 45 cm x 45 cm; 15g sem pré-encolhimento; Compressa Campo Operatório Não Estéril Helena com Elemento Radiopaco 45 cm x 45 cm; 22g sem pré-encolhimento; Compressa Campo Operatório Não Estéril Helena com Elemento Radiopaco 23 cm x 25 cm; 6g sem pré-encolhimento.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Intrução de Uso Campo Operatório Não Estéril - RX.pdf | 2699645/22-2 - 10/05/2022 - 09:57 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | Compressas |
| Registro | 81481900002 |
| Processo | 25351.480203/2017-75 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: AMED S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | |
|-----------------|--|-------------|
| Nome da Empresa | AMÉRICA MEDICAL LTDA | |
| CNPJ | 01.310.212/0001-38 | Autorização |
| Produto | COMPRESSA DE GAZE HIDRÓFILA ESTÉRIL HÉRIKA | |

Modelo Produto Médico

1011100001- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Soft 9 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 26 cm (aberta) c/ 5 unidades; 1011100008- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Soft 9 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 26 cm (aberta) c/ 10 unidades; 1011100009- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Soft 9 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta) c/ 10 unidades; 1011100002- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Premium 9 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta) c/ 10 unidades; 1012100001- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Soft 11 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 26 cm (aberta) c/ 5 unidades; 1012100019- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Soft 11 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 26 cm (aberta) c/ 10 unidades; 1012100013- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Soft 11 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 26 cm (aberta) c/ 20 unidades; 1012100023- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Soft 11 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta) c/ 5 unidades; 1012100022- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Soft 11 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta) c/ 10 unidades; 1012100002- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Premium 11 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta) c/ 10 unidades; 1013100020- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Soft 13 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 26 cm (aberta) c/ 5 unidades; 1013100022- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Soft 13 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 26 cm (aberta) c/ 10 unidades; 1013100027- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Soft 13 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta) c/ 5 unidades; 1013100028- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Soft 13 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta) c/ 10 unidades; 1013100003- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Soft 13 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta) c/ 20 unidades; 1013100004- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Soft 13 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta) c/ 30 unidades; 1013100001- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Premium 13 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta) c/ 5 unidades; 1013100002- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Premium 13 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta) c/ 10 unidades; 1013100029- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Premium 13 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta) c/ 20 unidades; 1012100004- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Premium 11 fios/cm², 10 cm x 10 cm (fechada), 20 cm x 40 cm (aberta) c/ 5 unidades; 1012100006- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Premium 11 fios/cm², 10 cm x 10 cm (fechada), 20 cm x 40 cm (aberta) c/ 10 unidades; 1013100005- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Premium 13 fios/cm², 10 cm x 10 cm (fechada), 20 cm x 40 cm (aberta) c/ 5 unidades; 1013100007- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Premium 13 fios/cm², 10 cm x 10 cm (fechada), 20 cm x 40 cm (aberta) c/ 10 unidades; 1013100009- Compressa de Gaze Hidrófila Estéril Hérika Premium 13 fios/cm², 10 cm x 10 cm (fechada), 20

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|--------------|------------|
| Nome Técnico | Compressas |
|--------------|------------|



| | |
|------------------------|---|
| Registro | 80037490012 |
| Processo | 25351.271142/2013-39 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: AMÉRICA MEDICAL LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | HADASSAH COSMÉTICOS LTDA | | |
| CNPJ | 07.967.729/0001-80 | Autorização | 8.11.962-3 |
| Produto | TROL HIDROGEL COM AGE | | |

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|-----------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | INSTRUÇÕES DE USO.pdf | 4245103/21-3 - 27/10/2021 - 08:34 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | Curativo |
| Registro | 81196230002 |
| Processo | 25351.209289/2018-17 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: HADASSAH COSMÉTICOS LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | IV - MÁXIMO RISCO |
| Vencimento do Registro | 22/10/2028 |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA | | |
| CNPJ | 05.150.338/0001-43 | Autorização | 8.01.635-7 |
| Produto | DISPOSITIVO PARA INCONTINÊNCIA URINÁRIA MASCULINO - NÃO ESTÉRIL | | |

Modelo Produto Médico

sem extensão - tamanhos: 4,5,6 e 7

com extensão - tamanhos: P, M, G

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 19. Instruções de Uso REV03 - DISPOSITIVO PARA INCONTINENCIA URINARIA MASCULINO NÃO ESTERIL.pdf | 4290626/21-1 - 29/10/2021 - 05:58 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | Dispositivos Para Incontinencia Urinaria |
| Registro | 80163570030 |
| Processo | 25351.568982/2011-11 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA | | |
| CNPJ | 05.150.338/0001-43 | Autorização | 8.01.635-7 |
| Produto | COLETOR DE URINA INFANTIL TIPO SACO ESTÉRIL - MEDSONDA | | |

Modelo Produto Médico

Masculino; Feminino; Unissex (30mm, 50mm, 63mm).

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 14. Instruções de Uso REV02- COLETOR DE URINA INFANTIL TIPO SACO ESTÉRIL.pdf | 4290193/21-8 - 29/10/2021 - 05:25 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | Coletores |
| Registro | 80163570021 |
| Processo | 25351.171852/2008-97 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--|-------------|------------|
| Nome da Empresa | 3b indústria e comércio de artefatos plásticos Ltda - me | | |
| CNPJ | 06.963.572/0001-52 | Autorização | 8.13.720-0 |
| Produto | Coletor Universal Estéril 80ml | | |

Apresentação/Modelo

1 x 80 mL

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Coletor universal estéril 80ml - Instruções de uso.pdf | 4300334/21-8 - 30/10/2021 - 02:04 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | FRASCO OU MATERIAL PARA COLETA, ARMAZENAMENTO OU TRANSPORTE DE AMOSTRAS BIOLÓGICAS |
| Registro | 81372000001 |
| Processo | 25351.106632/2018-64 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: 3b indústria e comércio de artefatos plásticos Ltda - me - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--|-------------|------------|
| Nome da Empresa | MULTILASER INDUSTRIAL S.A. | | |
| CNPJ | 59.717.553/0001-02 | Autorização | 8.15.963-2 |
| Produto | TERMOMETRO CLINICO DIGITAL MULTILASER - HC 070 | | |

Modelo Produto Médico

HC506 - Termometro Clínico Digital Colorido Ever Care

HC070 - Termômetro Clínico Digital Multilaser

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|------------------------|--------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | hc506.pdf | 2721377/22-1 - 13/05/2022 - 10:38 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | hc070_manual_v3_cv.PDF | 2721377/22-1 - 13/05/2022 - 10:37 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | Termometro Digital |
| Registro | 81596329005 |
| Processo | 25351.360872/2018-11 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: HANGZHOU HUAAN MEDICAL & HEALTH INSTRUMENTS CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA | | |
| CNPJ | 01.005.728/0001-79 | Autorização | 1.03.694-6 |
| Produto | LANCETA ESTÉRIL DESCARTÁVEL LABOR IMPORT | | |

Modelo Produto Médico

LANCETA ESTÉRIL DESCARTÁVEL LABOR IMPORT

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|--------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | LANCETA ESTERIL DESCARTAVE LABOR IMPORT.pdf | 4252293/21-9 - 27/10/2021 - 03:07 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | Lancetas |
| Registro | 10369469011 |
| Processo | 25351.557816/2010-29 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: HUIAN TIANDA MEDICAL INSTRUMENTS CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--|-------------|------------|
| Nome da Empresa | SOCINTER SUL COMERCIO INTERNACIONAL LTDA | | |
| CNPJ | 39.323.886/0001-40 | Autorização | 8.00.119-9 |
| Produto | ON CALL PLUS TIRAS TESTES DE GLICOSE NO SANGUE | | |

Apresentação/Modelo

Caixa com 25, 50 ou 100 tiras

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | AUTOTESTE PARA GLICOSE |
| Registro | 80011990002 |
| Processo | 25351.587641/2009-12 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: ACON BIOTECH CO. LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | 05/04/2025 |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|------------------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | THEOTO S/A INDUSTRIA E COMERCIO | | |
| CNPJ | 50.938.745/0001-74 | Autorização | 8.00.023-6 |
| Produto | ABAIXADORES DE MADEIRA PARA LÍNGUA | | |

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | Abaixador de Lingua |
| Registro | 80002369003 |
| Processo | 25351.604419/2007-61 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: THEOTO S/A INDUSTRIA E COMERCIO - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--|-------------|------------|
| Nome da Empresa | CIRURGICA FERNANDES - COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS E HOSPITALARES - SOCIEDADE LIMITADA | | |
| CNPJ | 61.418.042/0001-31 | Autorização | 1.01.504-7 |
| Produto | CLAMP UMBILICAL WILTEX | | |

Modelo Produto Médico

HP4045 CLAMP GRAMPO UMBILICAL WILTEX

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|--------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 10150479066 CLAMP_UMBILICAL_WILTEX.pdf | 0384958/21-4 - 29/01/2021 - 03:54 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 10150479066 CLAMP UMBILICAL - WILTEX.pdf | 0384958/21-4 - 29/01/2021 - 03:54 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | Grampo (Clips/Clamps) |
| Registro | 10150479066 |
| Processo | 25351.703323/2013-11 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: YANCHENG HUIDA MEDICAL INSTRUMENTS CO. LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | FÁBRICA DE ARTEFATOS DE LATEX BLOWTEX LTDA | | |
| CNPJ | 59.548.214/0001-40 | Autorização | 1.01.647-1 |
| Produto | preservativo blowtex não lubrificado uso clínico | | |

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM | Anexo III B - modelo rotulagem_BGL.pdf | 3885006/20-1 - 05/11/2020 - 06:33 |
| ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM | Anexo III B - modelo rotulagem_SRT.pdf | 3885006/20-1 - 05/11/2020 - 06:33 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Anexo III B - modelo instrução de uso_BGL.pdf | 3885006/20-1 - 05/11/2020 - 06:33 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Anexo III B - modelo instrução de uso_SRT.pdf | 3885006/20-1 - 05/11/2020 - 06:33 |

| | |
|-------------------------------|---|
| Nome Técnico | Preservativos |
| Registro | 10164710067 |
| Processo | 25351.012251/2015-54 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: SURETEX PROPHYLACTICS (INDIA) PVT LTD. - INDIA FABRICANTE: SURETEX LIMITED - TAILÂNDIA, REINO DA |
| Classificação de Risco | III - ALTO RISCO |
| Vencimento do Registro | 31/08/2025 |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar





Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|---|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | WORLD MEDICA DO BRASIL COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS LTDA. - EPP | | |
| CNPJ | 10.845.671/0001-07 | Autorização | 8.06.289-4 |
| Produto | EuroJect - Seringa descartável | | |

Modelo Produto Médico

1 ml, 3 ml, 5ml, 10 ml, 20 ml, 50 ml e 60ml

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|-------------------------------|--|
| Nome Técnico | Seringas Descartáveis |
| Registro | 80628940011 |
| Situação | Cancelado em 25/11/2019 |
| Processo | 25351.320825/2012-18 |
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: EUROMED FOR MEDICAL INDUSTRIES S.A.E - EGITO |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Data de Publicação | 13/05/2013 |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | MEDIX DISTRIBUIÇÃO COMERCIO E REPRESENTAÇÃO LTDA | | |
| CNPJ | 83.200.105/0001-11 | Autorização | 8.10.789-1 |
| Produto | CIRUFOLEY | | |

Modelo Produto Médico

CF-06-3; CF2-08-3; CF2-10-3; CF2-10-5; CF2-12-3; CF2-12-5; CF2-14-3; CF2-14-5; CF2-16-3; CF2-16-5; CF2-18-3; CF2-18-5; CF2-20-3; CF2-20-5; CF2-22-3; CF2-22-5; CF2-24-3; CF2-24-5; CF3-14-3; CF3-16-3; CF3-16-5; CF3-18-3; CF3-18-5; CF3-20-3; CF3-20-5; CF3-22-3; CF3-24-3; CF3-24-5.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | INSTRUÇÃO DE USO CIRUFOLEY 2 VIAS E 3 VIAS - CF2 - CF3.pdf | 3814080/21-1 - 27/09/2021 - 11:23 |

| | |
|-------------------------------|--|
| Nome Técnico | Sondas |
| Registro | 81078910005 |
| Processo | 25351.618611/2014-47 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: JIANGXI YIKANG MEDICAL INSTRUMENT GROUP CO.,LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Consultas / Saneantes - Produtos Registrados / Saneantes - Produtos Registrados

Detalhe do Produto: GERMICIDAL ASFER

| | | | |
|-------------------------------|---|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA | | |
| CNPJ | 04.798.379/0001-88 | Autorização | 3.03.204-0 |
| Nome Comercial | GERMICIDAL ASFER | | |
| Classe Terapêutica | DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES FIXAS E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS | | |
| Registro | 332040007 | | |
| Processo | 25351.103370/2020-09 | | |
| Vencimento do registro | 25/05/2030 | | |
| Situação do Produto | ATIVO | | |

Rótulo

Visualizar 1º rótulo

| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|--|---|------------------|---------------------------|
| FRASCO DE PLASTICO OPACO + CAIXA DE PAPELÃO | LIQUIDO | 1 | 25/05/2020 |
| Validade | 24 meses | Registro | 3320400070014 |
| Principio Ativo | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - SÃO CAETANO DO SUL - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Via de Administração | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| IFA único | Não | | |
| Conservação | INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM | | |

| | |
|---------------------------|-------------------------|
| Restrição de prescrição | [sem dados cadastrados] |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] |
| Destinação | [sem dados cadastrados] |
| Restrito a hospitais | Não Informado |
| Tarja | [sem dados cadastrados] |
| Medicamento de referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |



| Apresentação | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|-----------------------------------|--|-----------|--------------------|
| GALAO PLASTICO + CAIXA DE PAPELÃO | LIQUIDO | 2 | 25/05/2020 |
| Validade | 24 meses | Registro | 3320400070022 |
| Princípio Ativo | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - GALAO PLASTICO • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • ASFER INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA - SÃO CAETANO DO SUL - BRASIL Fabricantes Internacionais <p>[sem dados cadastrados]</p> | | |
| Via de Administração | [sem dados cadastrados] | | |
| IFA único | Não | | |
| Conservação | INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM | | |
| Restrição de prescrição | [sem dados cadastrados] | | |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | |
| Destinação | [sem dados cadastrados] | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | |



| | |
|---------------------------|-----|
| Medicamento de referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | VENKURI INDUSTRIA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA | | |
| CNPJ | 61.117.263/0001-70 | Autorização | 1.03.669-0 |
| Produto | TELA PROTESICA INTRACORP | | |

Modelo Produto Médico

Embalagem contendo 01 Tela Cirurgica esteril, acondicionada em caixa contendo 5 a 300 unidades, na cor branca
 Formatos: Retangular, Quadrada, Triangular e Oval

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 10366900008 Tela Protesica Intracorp 01.pdf | 3749690/21-9 - 22/09/2021 - 01:44 |

| | |
|-------------------------------|---|
| Nome Técnico | Telas |
| Registro | 10366900008 |
| Processo | 25351.005083/0057 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: VENKURI INDUSTRIA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | III - ALTO RISCO |
| Vencimento do Registro | 09/05/2025 |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Consultas / Saneantes - Produtos Registrados / Saneantes - Produtos Registrados

Detalhe do Produto: RIOZYME ECO

| | | | |
|-------------------------------|-----------------------|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | RIOQUIMICA S.A. | | |
| CNPJ | 55.643.555/0001-43 | Autorização | 3.01.329-1 |
| Nome Comercial | RIOZYME ECO | | |
| Classe Terapêutica | DETERGENTE ENZIMÁTICO | | |
| Registro | 313290385 | | |
| Processo | 25351.731941/2014-98 | | |
| Vencimento do registro | 09/02/2030 | | |
| Situação do Produto | ATIVO | | |

Rótulo

Visualizar 1º rótulo

| Apresentação | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|---|---|-----------------|--------------------|
| FRASCO DE PLASTICO OPACO + CAIXA DE PAPELÃO | LIQUIDO | 1 | 09/02/2015 |
| Validade | 24 meses | Registro | 3132903850010 |
| Princípio Ativo | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO Secundária - CAIXA DE PAPELÃO | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> RIOQUIMICA S.A. - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| Via de Administração | <i>[sem dados cadastrados]</i> | | |
| IFA único | Não | | |
| Conservação | INDICADO NO TEXTO DE RÓTULAGEM | | |

| | |
|----------------------------------|-------------------------|
| Restrição de prescrição | [sem dados cadastrados] |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] |
| Destinação | [sem dados cadastrados] |
| Restrito a hospitais | Não Informado |
| Tarja | [sem dados cadastrados] |
| Medicamento de referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |



| Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|---|--|-----------------|--------------------|
| GALAO PLASTICO + CAIXA DE PAPELAO | LIQUIDO | 2 | 09/02/2015 |
| Validade | 24 meses | Registro | 3132903850029 |
| Princípio Ativo | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - GALAO PLASTICO • Secundária - CAIXA DE PAPELAO | | |
| Local de Fabricação | Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> • RIOQUIMICA S.A. - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados] | | |
| Via de Administração | [sem dados cadastrados] | | |
| IFA único | Não | | |
| Conservação | INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM | | |
| Restrição de prescrição | [sem dados cadastrados] | | |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | |
| Destinação | [sem dados cadastrados] | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | |



| | |
|---------------------------|-----|
| Medicamento de referência | Não |
| Apresentação fracionada | Não |

| Apresentação <input type="checkbox"/> INATIVA | Forma Farmacêutica | Nº Apres. | Data de Publicação |
|---|--|-----------|--------------------|
| ALMOTOLIA + CAIXA DE PAPELÃO | LIQUIDO | 3 | 09/02/2015 |
| Validade | 24 meses | Registro | 3132903850037 |
| Princípio Ativo | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - ALMOTOLIA Secundária - CAIXA DE PAPELÃO | | |
| Local de Fabricação | <p>Fabricantes Nacionais</p> <ul style="list-style-type: none"> RIOQUIMICA S.A. - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO - BRASIL <p>Fabricantes Internacionais</p> <p>[sem dados cadastrados]</p> | | |
| Via de Administração | [sem dados cadastrados] | | |
| IFA único | Não | | |
| Conservação | INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM | | |
| Restrição de prescrição | [sem dados cadastrados] | | |
| Restrição de uso | [sem dados cadastrados] | | |
| Destinação | [sem dados cadastrados] | | |
| Restrito a hospitais | Não Informado | | |
| Tarja | [sem dados cadastrados] | | |
| Medicamento de referência | Não | | |
| Apresentação fracionada | Não | | |

[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | CBEMED - INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA | | |
| CNPJ | 06.188.236/0001-80 | Autorização | 8.05.404-4 |
| Produto | APARELHO DE PRESSÃO ARTERIAL PA MED | | |

Modelo Produto Médico

PRECISION PA – BRAÇADEIRA BRIM RECÉM NASCIDO ;PRECISION PA – BRAÇADEIRA BRIM INFANTIL;PRECISION PA – BRAÇADEIRA BRIM ADULTO;PRECISION PA – BRAÇADEIRA BRIM ADULTO G;PRECISION BIC – BRAÇADEIRA BRIM RECEM NASCIDO;PRECISION BIC – BRAÇADEIRA BRIM INFANTIL;PRECISION BIC – BRAÇADEIRA BRIM ADULTO;PRECISION BIC – BRAÇADEIRA BRIM ADULTO G;PRECISION PA – BRAÇADEIRA NYLON RECEM NASCIDO;PRECISION PA – BRAÇADEIRA NYLON INFANTIL;PRECISION PA – BRAÇADEIRA NYLON ADULTO;PRECISION PA – BRAÇADEIRA NYLON ADULTO G;PRECISION BIC – BRAÇADEIRA NYLON RECEM NASCIDO;PRECISION BIC – BRAÇADEIRA NYLON INFANTIL;PRECISION BIC – BRAÇADEIRA NYLON ADULTO;PRECISION BIC – BRAÇADEIRA NYLON ADULTO G;MASTER PRECISION PAREDE PA-BRAÇADEIRA BRIM ADULTO;MASTER PRECISION PAREDE BIC-BRAÇADEIRA BRIM ADULTO;MASTER PRECISION PAREDE PA-BRAÇADEIRA NAYLON ADULTO;MASTER PRECISION PAREDE BIC-BRAÇADEIRA NAYLON ADULTO;MASTER PRECISION MESA PA-BRAÇADEIRA BRIM ADULTO;MASTER PRECISION MESA BIC-BRAÇADEIRA BRIM ADULTO;MASTER PRECISION MESA PA-BRAÇADEIRA NAYLON ADULTO;MASTER PRECISION MESA BIC-BRAÇADEIRA NYLON ADULTO;MASTER PRECISION RODÍZIO PA-BRAÇADEIRA BRIM ADULTO;MASTER PRECISION RODÍZIO BIC-BRAÇADEIRA BRIM ADULTO;MASTER PRECISION RODÍZIO PA-BRAÇADEIRA NYLON ADULTO;MASTER PRECISION RODÍZIO BIC-BRAÇADEIRA NYLON ADULTO

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 2. DV0114 - Certificado Esfigmo BIC - Rev 8.jpg | 0871514/21-4 - 05/03/2021 - 01:10 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 3 DV0115 - Certificado Ap PA - Rev 10.jpg | 0871514/21-4 - 05/03/2021 - 01:10 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 6. DV0351 - Manual de Inst Ap. Pr, Mesa, Parede e Rodizio rev 00.pdf | 0871514/21-4 - 05/03/2021 - 01:10 |

| | |
|-------------------------|---|
| Nome Técnico | Esfigmomanometro |
| Registro | 80540449001 |
| Processo | 25351.469943/2009-36 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: CBEMED - INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA - BRASIL |



| | |
|-------------------------------|------------------|
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | MEDLEVENSOHN COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA | | |
| CNPJ | 05.343.029/0001-90 | Autorização | 8.05.603-1 |
| Produto | FAMÍLIA DE MONITORES DE GLICOSE SANGUÍNEA ON CALL PLUS® | | |

Apresentação/Modelo

Medidor de Glicose Sanguínea On Call Plus - Medidor de Glicose Sanguínea On Call Plus

Medidor de Glicose Sanguínea On Call Plus II - Medidor de Glicose Sanguínea On Call Plus II

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|----------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | IU Sistema OCP.pdf | 4281797/21-1 - 29/10/2021 - 09:37 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | IU Sistema OCPII.pdf | 4281797/21-1 - 29/10/2021 - 09:37 |

| | |
|-------------------------------|--|
| Nome Técnico | Instrumento autoteste para glicose |
| Registro | 80560310032 |
| Processo | 25351.463880/2017-29 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ACON BIOTECH (HANGZHOU) CO.,LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | 12/03/2028 |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | Shalon Fios Cirurgicos Ltda | | |
| CNPJ | 33.348.467/0001-86 | Autorização | 1.02.434-1 |
| Produto | FIO DE ALGODAO/POLIESTER AGULHADO - SHALON | | |

Modelo Produto Médico

Embalagem individual esteril

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 7. ALGODAO.POLIÉSTER.pdf | 4040133/21-8 - 13/10/2021 - 08:53 |

| | |
|-------------------------------|--|
| Nome Técnico | Fio de Sutura |
| Registro | 10243410016 |
| Processo | 25000.004046/9904 |
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: Shalon Fios Cirurgicos Ltda - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|----------------------------------|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | TARGA MEDICAL S.A. | | |
| CNPJ | 00.157.774/0005-54 | Autorização | 8.02.561-7 |
| Produto | Luva Cirúrgica Estéril Life Plus | | |

Modelo Produto Médico

Luva Cirúrgica Estéril Life Plus, anatômica, dedos curvos, parcialmente texturizada (dedos e palma), lubrificada com pó bioabsorvível, tamanhos 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Life Plus.pdf | 0336736/22-3 - 26/01/2022 - 02:46 |

| | |
|-------------------------------|-----------------------------------|
| Nome Técnico | Luvas Cirurgicas |
| Registro | 80256170022 |
| Processo | 25351.491335/2017-22 |
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: TARGA S.A. - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | GOEDERT LTDA | | |
| CNPJ | 79.846.465/0001-18 | Autorização | 8.13.786-9 |
| Produto | LUVA PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO EM LÁTEX - COM PÓ - NOBRE GOEDERT GROUP | | |

Modelo Produto Médico

LUVA PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO EM LÁTEX - COM PÓ - NOBRE GOEDERT GROUP - TAMANHO EXTRA GRANDE (GG)

LUVA PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO EM LÁTEX - COM PÓ - NOBRE GOEDERT GROUP - TAMANHO GRANDE (G)

LUVA PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO EM LÁTEX - COM PÓ - NOBRE GOEDERT GROUP - TAMANHO MÉDIO (M)

LUVA PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO EM LÁTEX - COM PÓ - NOBRE GOEDERT GROUP - TAMANHO PEQUENO (P)

LUVA PARA PROCEDIMENTO NÃO CIRÚRGICO EM LÁTEX - COM PÓ - NOBRE GOEDERT GROUP - TAMANHO EXTRA PEQUENO (PP)

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | INSTRUCOES DE USO_LUVA EM LATEX COM PO_PARA PROCEDIMENTO NAO CIRURGICO_NOBRE.pdf | 0424462/22-2 - 02/02/2022 - 06:55 |

| | |
|-------------------------------|--|
| Nome Técnico | Luvras Descartáveis |
| Registro | 81378690014 |
| Processo | 25351.787374/2021-17 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: SRI TRANG GLOVES (THAILAND) PUBLIC COMPANY LIMITED - TAILÂNDIA, REINO DA |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |

| Vencimento do Registro | VIGENTE |
|------------------------|---------|
|------------------------|---------|

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar





Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | JG MORIYA REPRESENTAÇÃO IMPORTADORA EXPORTADORA COMERCIAL LTDA | | |
| CNPJ | 67.882.621/0001-17 | Autorização | 1.03.495-9 |
| Produto | BESMED, MÁSCARA DE OXIGÊNIO | | |

Modelo Produto Médico

PN-1107 Besmed Máscara de Oxigênio Adulto Ref. OM-81110

PN-1109 Besmed Máscara de Oxigênio Infantil Ref. OM-81130

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM | 4. Rótulos - 10349590059 - Besmed, Máscara de Oxigênio.pdf | 0626175/21-6 - 16/02/2021 - 02:52 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 01.565 Instrução de Uso - BESMED Máscara de oxigênio REV.01.pdf | 0626175/21-6 - 16/02/2021 - 02:52 |
| IMAGENS DO(S) PRODUTO(S) | product_201607151208291.jpg | 0626175/21-6 - 16/02/2021 - 02:52 |

| | |
|-------------------------------|---|
| Nome Técnico | Mascaras |
| Registro | 10349590059 |
| Processo | 25351.006416/2008-48 |
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: BESMED HEALTH BUSINESS CORP. - TAIWAN |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|---|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | ACCUMED PRODUTOS MÉDICO HOSPITALARES LTDA | | |
| CNPJ | 06.105.362/0001-23 | Autorização | 8.02.753-1 |
| Produto | GARROTE PREMIUM | | |



Modelo Produto Médico

ADULTO

INFANTIL

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instruções de uso- Garrote Premium.pdf | 0673766/21-7 - 19/02/2021 - 05:06 |

| | |
|-------------------------------|---|
| Nome Técnico | GARROTE |
| Registro | 80275319001 |
| Processo | 25351.394468/2008-61 |
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: TNQ INDUSTRIAL CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | PROTEC EXPORT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA | | |
| CNPJ | 06.207.441/0001-45 | Autorização | 8.04.351-4 |
| Produto | VALVULA REGULADORAS PROTEC | | |

Modelo Produto Médico

Pressão de Cilindro com 01 Manômetro / Pressão de Cilindro com 02 Manômetros / Para Rede de Gases

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 008050_Válvula Red. Cilindro 1 Man. Protec.pdf | 4250739/21-0 - 27/10/2021 - 12:58 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 008053_Válvula Reg. de Rede Protec.pdf | 4250739/21-0 - 27/10/2021 - 12:58 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 008060_Válvula Red. Cilindro 2 Man. Protec.pdf | 4250739/21-0 - 27/10/2021 - 12:58 |

| | |
|---|---|
| Nome Técnico | Valvula Para Gases Medicinais |
| Registro | 80435149003 |
| Processo | 25351.543866/2008-17 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: PROTEC EXPORT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |
| <input type="button" value="Exportar para Excel"/> <input type="button" value="Exportar para PDF"/> <input type="button" value="Voltar"/> | |



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|-------------------------|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | LABTEST DIAGNOSTICA S/A | | |
| CNPJ | 16.516.296/0001-38 | Autorização | 1.00.090-1 |
| Produto | Ácido Úrico Liquiform | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

10 x 70 mL R1, 10 x 18 mL R2, 1 x 5 mL Padrao

10 x 92 mL R1, 10 x 25 mL R2, 1 x 5 mL Padrao

12 x 19 mL R1, 12 x 5 mL R2, 1 x 5 mL Padrao

12 x 21 mL R1, 12 x 6 mL R2, 1 x 5 mL Padrao

12 x 24 mL R1, 12 x 8 mL R2, 1 x 5 mL Padrao

12 x 25 mL R1, 12 x 8 mL R2, 1 x 5 mL Padrao

12 x 26 mL R1, 12 x 9 mL R2, 1 x 5 mL Padrao

12 x 31 mL R1, 12 x 8,5 mL R2, 1 x 5 mL Padrao

12 x 35 mL R1, 12 x 9 mL R2, 1 x 5 mL Padrao

12 x 38 mL R1, 12 x 12 mL R2, 1 x 5 mL Padrao

« 1 2 3 4 5 ... »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|------------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Acido Urico Liquiform Ref. 140.pdf | 0884358/22-4 - 07/03/2022 - 10:29 |

| | |
|---------------------|-------------------|
| Nome Técnico | ÁCIDO ÚRICO |
| Registro | 10009010071 |
| Processo | 25000.002106/0061 |

| | |
|------------------------|---|
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | IN VITRO DIAGNOSTICA LTDA | | |
| CNPJ | 42.837.716/0001-98 | Autorização | 1.03.034-6 |
| Produto | ALBUMINA | | |

Apresentação/Modelo

Kit para 500 testes (Rg de cor 1 x 50 mL / Padrão 1 x 1,0 mL)

Kit para 250 testes (Rg de cor 1 x 25 mL / Padrão 1 x 1,0 mL)

Kit para 50.000 testes (Rg de cor 1 x 5000 mL / Padrão 1 x 100 mL)

kit para 1.000 testes (Rg de cor 1 x 100 mL / Padrão 1 x 1,0 mL)

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | albumina.pdf | 1725922/21-5 - 05/05/2021 - 08:57 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | ALBUMINA |
| Registro | 10303460169 |
| Processo | 25351.350597/2009-25 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: IN VITRO DIAGNOSTICA LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABTEST DIAGNOSTICA S/A | | |
| CNPJ | 16.516.296/0001-38 | Autorização | 1.00.090-1 |
| Produto | AMILASE | | |

Apresentação/Modelo

Substrato 1 X 50 mL, Reagente de Cor - Estoque 1 ampola x 5 mL

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | INS USO 11-01 Amilase.pdf | 4211265/22-9 - 26/05/2022 - 08:53 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | AMILASE |
| Registro | 10009010082 |
| Processo | 25351.107241/2004-61 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA | | |
| CNPJ | 01.005.728/0001-79 | Autorização | 1.03.694-6 |
| Produto | ONE STEP HCG URINE PREGNANCY TEST | | |

Modelo Produto Médico

25 dispositivos

100 dispositivos

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---------------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | ONE STEP HCG URINE PREGNANCY TEST.pdf | 4159734/21-9 - 21/10/2021 - 02:45 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | GONADOTROFINA CORIÔNICA HUMANA (HCG) TOTAL |
| Registro | 10369460008 |
| Processo | 25351.052040/2003-39 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: BLUE CROSS BIO-MEDICAL BIOTECH (BEIJING) CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-----------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA | | |
| CNPJ | 19.400.787/0001-07 | Autorização | 1.02.693-6 |
| Produto | BILIRRUBINA | | |

Apresentação/Modelo

APRESENTAÇÃO 1: R1: 5 ML; R2: 125 ML; R3: 250 ML

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instruções de Uso - BILIRRUBINA - Versão Janeiro 2020.pdf | 3819486/21-6 - 27/09/2021 - 06:14 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | BILIRRUBINA |
| Registro | 10269360083 |
| Processo | 25351.005030/0171 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABTEST DIAGNOSTICA S/A | | |
| CNPJ | 16.516.296/0001-38 | Autorização | 1.00.090-1 |
| Produto | COLESTEROL HDL | | |

Apresentação/Modelo

Embalagem com: Precipitante 1x25mL/ Padrão 1x5mL

Embalagem com: Precipitante 1x50mL/ Padrão 1x5mL

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--------------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instruções de Uso_Colesterol HDL.pdf | 1412403/21-9 - 13/04/2021 - 02:06 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | LIPOPROTEÍNA DE ALTA DENSIDADE (HDL) |
| Registro | 10009010026 |
| Processo | 25000.017920/9361 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABTEST DIAGNOSTICA S/A | | |
| CNPJ | 16.516.296/0001-38 | Autorização | 1.00.090-1 |
| Produto | COLESTEROL LIQUIFORM | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

1 x 60 mL R1, 1 x 5 mL Padrao

10 x 60 mL R1, 1 x 5 mL Padrao

12 x 60 mL R1, 1 x 5 mL Padrao

2 x 100 mL R1, 1 x 5 mL Padrao

2 x 250 mL R1, 1 x 5 mL Padrao

2 x 500 mL R1, 1 x 5 mL Padrao

2 x 60 mL R1, 1 x 5 mL Padrao

4 x 100 mL R1, 1 x 5 mL Padrao

4 x 60 mL R1, 1 x 5 mL Padrao

8 x 60 mL R1, 1 x 5 mL Padrao

« 1 2 3 4 5 ... »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|----------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Colesterol Liquiform Ref. 76.pdf | 0537945/22-9 - 14/02/2022 - 09:10 |

| | |
|--------------|-------------------|
| Nome Técnico | COLESTEROL TOTAL |
| Registro | 10009010068 |
| Processo | 25000.002107/0023 |

| | |
|------------------------|--|
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABTEST DIAGNOSTICA S/A | | |
| CNPJ | 16.516.296/0001-38 | Autorização | 1.00.090-1 |
| Produto | CREATININA | | |

Apresentação/Modelo

1. Ácido Pírico 1x50 mL, 2.Tampão 1x200 mL, 3. Padrão1x10 mL, Acidificante1x10 mL

1. Ácido Pírico 1x250 mL, 2.Tampão 1x1000 mL, 3. Padrão1x30 mL, Acidificante1x50 mL

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|----------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instruções de Uso_Creatinina.pdf | 1414314/21-3 - 13/04/2021 - 04:40 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | CREATININA |
| Registro | 10009010034 |
| Processo | 25000.017932/9340 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABTEST DIAGNOSTICA S/A | | |
| CNPJ | 16.516.296/0001-38 | Autorização | 1.00.090-1 |
| Produto | FOSFORO | | |

Apresentação/Modelo

Kit para 200 testes - R1: 12 ml; R2: 12 ml; R3: 24 ml; R4: 5 ml.

Kit para 100 testes - R1: 6 ml; R2: 6 ml; R3: 12 ml; R4: 5 ml.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|-------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instruções de Uso_Fósforo.pdf | 1511317/21-3 - 20/04/2021 - 11:19 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | FÓSFORO/FOSFATO INORGÂNICO |
| Registro | 10009010008 |
| Processo | 25000.017943/9366 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABTEST DIAGNOSTICA S/A | | |
| CNPJ | 16.516.296/0001-38 | Autorização | 1.00.090-1 |
| Produto | Glicose Liquiform | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

Reagente 1: 5 x 250 mL, Padrao calibrador: 1 x 5,0 mL

Reagente 1: 5 x 50 mL, Padrao calibrador: 1 x 5,0 mL

Reagente 1: 5 x 500 mL, Padrao calibrador: 1 x 5,0 mL

Reagente 1: 5 x 5000 mL, Padrao calibrador: 1x 5,0 mL

Reagente 1: 6 x 100 mL, Padrao calibrador: 1 x 5,0 mL

Reagente 1: 6 x 25 mL, Padrao calibrador: 1 x 5,0 mL

Reagente 1: 6 x 31 mL, Padrao calibrador: 1 x 5,0 mL

Reagente 1: 6 x 36 mL, Padrao calibrador: 1 x 5,0 mL

Reagente 1: 6 x 39 mL, Padrao calibrador: 1 x 5,0 mL

Reagente 1: 6 x 40 mL, Padrao calibrador: 1 x 5,0 mL

« 1 2 3 4 5 ... »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Glicose Liquiform Ref. 133.pdf | 0517868/22-9 - 11/02/2022 - 11:36 |

| | |
|--------------|----------------------|
| Nome Técnico | GLICOSE |
| Registro | 10009010236 |
| Processo | 25351.612860/2011-38 |

| | |
|------------------------|---|
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABTEST DIAGNOSTICA S/A | | |
| CNPJ | 16.516.296/0001-38 | Autorização | 1.00.090-1 |
| Produto | HEMSTAB | | |

Apresentação/Modelo

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Hemstab Ref. 30.pdf | 0835691/22-5 - 04/03/2022 - 04:28 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | TAMPÕES, DILUENTES E DEMAIS SOLUÇÕES PARA ANÁLISE LABORATORIAL |
| Registro | 10009010036 |
| Processo | 25000.017919/9381 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - Produtos que apresentam mínimo risco ao usuário, ao paciente e à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--|-------------|------------|
| Nome da Empresa | DIAGNÓSTICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - ME | | |
| CNPJ | 11.462.456/0001-90 | Autorização | 8.06.387-2 |
| Produto | PCR RAPID TEST | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

Kit para 90 testes: Dispositivo de teste - 1x90, Solução tampão - 1x3ml, Tubo capilar - 1x90

Kit para 10 testes: Dispositivo de teste - 1x10, Solução tampão - 1x3ml, Tubo capilar - 1x10.

Kit para 100 testes: Dispositivo de teste - 1x100, Solução tampão - 1x3ml, Tubo capilar - 1x100

Kit para 20 testes: Dispositivo de teste - 1x20, Solução tampão - 1x3ml, Tubo capilar - 1x20

Kit para 25 testes: Dispositivo de teste - 1x25, Solução tampão - 1x3ml, Tubo capilar - 1x25,

Kit para 30 testes: Dispositivo de teste - 1x30, Solução tampão - 1x3ml, Tubo capilar - 1x30

Kit para 40 testes: Dispositivo de teste - 1x40, Solução tampão - 1x3ml, Tubo capilar - 1x40

Kit para 50 testes: Dispositivo de teste - 1x50, Solução tampão - 1x3ml, Tubo capilar - 1x50

Kit para 60 testes: Dispositivo de teste - 1x60, Solução tampão - 1x3ml, Tubo capilar - 1x60

Kit para 70 testes: Dispositivo de teste - 1x70, Solução tampão - 1x3ml, Tubo capilar - 1x70

« 1 2 »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | PCR Rapid Test.pdf | 0447144/22-7 - 04/02/2022 - 04:42 |

| | |
|--------------|----------------------|
| Nome Técnico | PROTEÍNA C REATIVA |
| Registro | 80638720124 |
| Processo | 25351.321053/2019-21 |

| | |
|------------------------|---|
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: DIAGNÓSTICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - ME - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABTEST DIAGNOSTICA S/A | | |
| CNPJ | 16.516.296/0001-38 | Autorização | 1.00.090-1 |
| Produto | MUCOPROTEINAS | | |

Apresentação/Modelo

1. Ácido Perclórico 1 x 100 mL, 2. Ácido Fosfotúngstico 1 x 16 mL, 3. Carbonato de Sódio - Estoque 1 x 50 mL, 4. Reagente de Folin 1 x 10 mL, 5. Padrão 1 x 2 mL

1. Ácido Perclórico 1 x 400 mL, 2. Ácido Fosfotúngstico 1 x 60 mL, 3. Carbonato de Sódio - Estoque 1 x 200 mL, 4. Reagente de Folin 1 x 40 mL, 5. Padrão 1 x 4 mL

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|-------------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instruções de Uso_Mucoproteínas.pdf | 1912210/21-5 - 18/05/2021 - 08:16 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | PROTEÍNA TOTAL |
| Registro | 10009010084 |
| Processo | 25351.111230/2004-86 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-----------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA | | |
| CNPJ | 19.400.787/0001-07 | Autorização | 1.02.693-6 |
| Produto | FATOR REUMATÓIDE | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

Apresentação 1 - Reagente Nº 1: 18 mL; Reagente Nº 2: 2 mL; Reagente Nº 3: 1,0 mL

Apresentação 10 - Reagente Nº 1: 3 x 40 mL; Reagente Nº 2: 3 x 10 mL; Reagente Nº 3: 3 x 1,0 mL

Apresentação 11 - Reagente Nº 1: 4 x 40 mL; Reagente Nº 2: 4 x 10 mL; Reagente Nº 3: 4 x 1,0 mL

Apresentação 12 - Reagente Nº 1: 60 mL; Reagente Nº 2: 15 mL; Reagente Nº 3: 2 x 1,0 mL

Apresentação 13 - Reagente Nº 1: 2 x 60 mL; Reagente Nº 2: 2 x 15 mL; Reagente Nº 3: 3 x 1,0 mL

Apresentação 2 - Reagente Nº 1: 45 mL; Reagente Nº 2: 5 mL; Reagente Nº 3: 1,0 mL

Apresentação 3 - Reagente Nº 1: 2 x 45 mL; Reagente Nº 2: 2 x 5 mL; Reagente Nº 3: 2 x 1,0 mL

Apresentação 4 - Reagente Nº 1: 20 mL; Reagente Nº 2: 5 mL; Reagente Nº 3: 1,0 mL

Apresentação 5 - Reagente Nº 1: 2 x 20 mL; Reagente Nº 2: 2 x 5 mL; Reagente Nº 3: 1,0 mL

Apresentação 6 - Reagente Nº 1: 3 x 20 mL; Reagente Nº 2: 3 x 5 mL; Reagente Nº 3: 2 x 1,0 mL

« 1 2 »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instruções de Uso - FATOR REUMATÓIDE - Versão Janeiro 2020.pdf | 3917148/21-B - 04/10/2021 - 06:20 |

| | |
|--------------|----------------------|
| Nome Técnico | FATOR REUMATÓIDE |
| Registro | 10269360156 |
| Processo | 25351.801652/2008-10 |

| | |
|------------------------|---|
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)





Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABTEST DIAGNOSTICA S/A | | |
| CNPJ | 16.516.296/0001-38 | Autorização | 1.00.090-1 |
| Produto | SANGUE OCULTO IFOBT | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

TAMPAO 10 X 2,0 mL PLACA DE REACAO 10 unidades

TAMPAO 40 X 2,0 mL TIRA DE REACAO 40 unidades

TAMPAO 5 X 2,0 mL PLACA DE REACAO 5 unidades

TAMPAO 5 X 2,0 mL TIRA DE REACAO 5 unidades

TAMPAO 50 X 2,0 mL PLACA DE REACAO 50 unidades

TAMPAO 50 X 2,0 mL TIRA DE REACAO 50 unidades

TAMPAO 500 X 2,0 mL PLACA DE REACAO 500 unidades

TAMPAO 500 X 2,0 mL TIRA DE REACAO 500 unidades

TAMPAO 10 X 2,0 mL TIRA DE REACAO 10 unidades

TAMPAO 100 X 2,0 mL PLACA DE REACAO 100 unidades

◀ 1 2 ▶

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Ref_112_por_Edijunho 2010_Ref010710.pdf | 2861729/21-0 - 22/07/2021 - 06:31 |

| | |
|--------------|------------------------|
| Nome Técnico | SANGUE OCULTO EM FEZES |
| Registro | 10009010177 |
| Processo | 25351.268924/2010-46 |

| | |
|---|--|
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | 28/06/2025 |
| <input type="button" value="Exportar para Excel"/> <input type="button" value="Exportar para PDF"/> <input type="button" value="Voltar"/> | |



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABTEST DIAGNOSTICA S/A | | |
| CNPJ | 16.516.296/0001-38 | Autorização | 1.00.090-1 |
| Produto | SEROLATEX AEO | | |

Apresentação/Modelo

Kit para 120 testes com Látex AEO: 5,0 mL

Kit para 120 testes com Látex AEO: 5,0 mL, Reagente P: 0,5 mL, Reagente N: 0,5 mL

Kit para 60 testes com Látex AEO: 2,5 mL

Kit para 60 testes com Látex AEO: 2,5 mL, Reagente P: 0,5 mL, Reagente N: 0,5 mL

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Serolatex AEO Ref. 67.pdf | 3637223/21-0 - 14/09/2021 - 04:35 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | ANTIESTREPTOLISINA |
| Registro | 10009010063 |
| Situação | Cancelado em 28/03/2022 |
| Processo | 25000.028331/9886 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Data de Publicação | 11/12/1998 |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|------------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | Vida Biotecnologia Ltda - ME | | |
| CNPJ | <u>11.308.834/0001-85</u> | Autorização | 8.07.850-7 |
| Produto | Triglicérides Enzimático | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

250 testes Reag. Enzimático 2 x 125 mL + Padrão 1 x 3 mL

25000 testes Reag. Enzimático 1 x 25000 mL + Padrão 1 x 3 mL

500 testes Reag. Enzimático 1 x 500 mL + Padrão 1 x 3 mL

5000 testes Reag. Enzimático 1 x 5000 mL + Padrão 1 x 3 mL

5000 testes Reag. Enzimático 5 x 1000 mL + Padrão 1 x 3 mL

500 testes Reag. Enzimático 5 x 100 mL + Padrão 1 x 3 mL

100 testes Reag. Enzimático 2 x 50 mL + Padrão 1 x 3 mL

1000 testes Reag. Enzimático 1 x 1000 mL + Padrão 1 x 3 mL

1000 testes Reag. Enzimático 2 x 500 mL + Padrão 1 x 3 mL

100 testes Reag. Enzimático 1 x 100 mL + Padrão 1 x 3 mL

* 1 2 3 *

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|-----------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Triglicérides - 01_2022.pdf | 0215901/22-3 - 17/01/2022 - 11:45 |

| | |
|--------------|----------------------|
| Nome Técnico | TRIGLICERÍDEO |
| Registro | 80785070039 |
| Processo | 25351.417247/2012-30 |



| | |
|------------------------|---|
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: Vida Biotecnologia Ltda - ME - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABTEST DIAGNOSTICA S/A | | |
| CNPJ | 16.516.296/0001-38 | Autorização | 1.00.090-1 |
| Produto | UREIA CE | | |

Apresentação/Modelo

Kit para 500 determinações - Urease: 25 ml; Tampão: 100 ml; Oxidante: 25 ml; Padrão: 3 ml.

Kit para 1.000 determinações - Urease: 50 ml; Tampão: 200 ml; Oxidante: 50 ml; Padrão: 3 ml.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instruções de Uso_Ureia CE.pdf | 1496433/21-1 - 19/04/2021 - 02:02 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | URÉIA |
| Registro | 10009010011 |
| Processo | 25000.017937/9363 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II; produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA | | |
| CNPJ | 01.005.728/0001-79 | Autorização | 1.03.694-6 |
| Produto | TIRAS PARA URIANÁLISE DFI | | |

Apresentação/Modelo

TIRAS PARA URIANÁLISE DFI - DUS 10 - FRASCO COM 150 TIRAS - DUS 10 - Tiras reagente para a determinação rápida de Urobilinogênio, Glicose, Bilirrubina, Cetonas (Ácido Acetoacético), Densidade Específica, Sangue, pH, Proteínas, Nitrito, Leucócitos.

TIRAS PARA URIANÁLISE DFI - DUS 10M - FRASCO COM 100 TIRAS - DUS 10M Tiras reagente para a determinação rápida de Urobilinogênio, Glicose, Bilirrubina, Cetonas (Ácido Acetoacético), Densidade Específica, Sangue, pH, Proteínas, Nitrito, Leucócitos e Área Controle (Compensação).

TIRAS PARA URIANÁLISE DFI - DUS 10M - FRASCO COM 150 TIRAS - DUS 10M Tiras reagente para a determinação rápida de Urobilinogênio, Glicose, Bilirrubina, Cetonas (Ácido Acetoacético), Densidade Específica, Sangue, pH, Proteínas, Nitrito, Leucócitos e Área Controle (Compensação).

TIRAS PARA URIANÁLISE DFI - DUS 10 - FRASCO COM 100 TIRAS - DUS 10 - Tiras reagente para a determinação rápida de Urobilinogênio, Glicose, Bilirrubina, Cetonas (Ácido Acetoacético), Densidade Específica, Sangue, pH, Proteínas, Nitrito, Leucócitos.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Tiras para Urianalise.pdf | 4073957/21-0 - 15/10/2021 - 08:47 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | FITA-TESTE PARA URINA |
| Registro | 10369460110 |
| Processo | 25351.565721/2014-49 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: DFI, CO., LTD - CORÉIA DO SUL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--|-------------|------------|
| Nome da Empresa | DESCARBOX INDUSTRIA E COMERCIO LTDA | | |
| CNPJ | 11.671.812/0001-85 | Autorização | 8.09.376-3 |
| Produto | Coletor Perfurocortante descartável Descarbox Ecologic | | |

Modelo Produto Médico

Capacidade: 1,5 L ; 3L ; 7L ; 13L; 20L

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | Recipiente para Perfurocortantes/Infectante |
| Registro | 80937630002 |
| Processo | 25351.218552/2014-14 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: DESCARBOX INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABORCLIN PRODUTOS PARA LABORATORIOS LTDA | | |
| CNPJ | 76.619.113/0001-31 | Autorização | 1.00.970-1 |
| Produto | FAMÍLIA DE CORANTES CITOLÓGICOS - LABORCLIN | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

Panótico Rápido 1 - 10xConc. - 1x100mL

Panótico Rápido 1 - 10xConc. - 1x250mL

Panótico Rápido 1 - 10xConc. - 1x500mL

Panótico Rápido 1 - 10xConc. - 1x1000mL

Panótico Rápido 1 - 10xConc. - 1x5000mL

Panótico Rápido 1 - 10xConc. - 1x300mL

Panótico Rápido 2 - 10xConc. - 1x5000mL

Panótico Rápido 2 - 10xConc. - 1x100mL

Panótico Rápido 2 - 10xConc. - 1x250mL

Panótico Rápido 2 - 10xConc. - 1x300mL

« 1 2 3 4 5 ... »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|-------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 170117 rev 09.pdf | 3781385/21-3 - 24/09/2021 - 04:06 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 172061 rev 06.pdf | 3781385/21-3 - 24/09/2021 - 04:06 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 172158 rev 03.pdf | 3781385/21-3 - 24/09/2021 - 04:06 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 172164 rev 02.pdf | 3781385/21-3 - 24/09/2021 - 04:06 |

INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO
PRODUTO172215 rev
03.pdf3781385/21-3 - 24/09/2021 -
04:06

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | CORANTES CITOLÓGICOS |
| Registro | 10097010105 |
| Processo | 25351.019574/0148 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">LABORCLIN - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--|-------------|------------|
| Nome da Empresa | QEEL QUIMICA ESPECIALIZADA ERICH LTDA. | | |
| CNPJ | 64.822.885/0001-97 | Autorização | 8.01.274-0 |
| Produto | FAMÍLIA DE CORANTES MICROBIOLÓGICOS QEEL | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

Álcool Ácido Solução 1% - 1 X 1000ML

Álcool Ácido Solução 1% - 1 X 500ML

Álcool Ácido Solução 2% - 1 X 1000ML

Álcool Ácido Solução 2% - 1 X 500ML

Álcool Ácido Solução 3% - 1 x 1000ml

Álcool Ácido Solução 3% - 1 x 500ml

Azul de metileno solução Alcoólica - 1 x 1000ml

Azul de metileno solução Alcoólica - 1 x 500ml

Azul de Metileno solução Aquosa - 1 x 1000ml

Iodo Iodeto Lugol Gram - 1 x 1000ml

« 1 2 3 »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|------------------|---|
| Nome Técnico | CORANTES MICROBIOLÓGICOS |
| Registro | 80127400006 |
| Processo | 25351.234872/2012-20 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: QEEL QUIMICA ESPECIALIZADA ERICH LTDA. - BRASIL |

| | |
|------------------------|--|
| Classificação de Risco | I - Produtos que apresentam mínimo risco ao usuário, ao paciente e à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--------------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | AMP PRODUTOS TERAPÊUTICOS LTDA | | |
| CNPJ | 55.864.086/0001-92 | Autorização | 1.01.589-1 |
| Produto | Blood Stop | | |

Modelo Produto Médico

BLOOD-STOP: Amostra Grátis: contendo 50 unidades. Redondo - diâmetro: 2,5cm Nas seguintes cores: Bege, Branco, Colorido, Divertido, Marcas. Retangular - dimensões: 3,0 x 1,5cm. Nas seguintes cores: Bege e Branco. Ondas - dimensões: 3,0 x 1,5cm. Nas seguintes cores: Bege e Branco. Embalagens com as seguintes quantidades: 50, 200, 250, 300 e 500.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | Bandagem |
| Registro | 10158910007 |
| Processo | 25351.082484/2009-37 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: AMP PRODUTOS TERAPÊUTICOS LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--|-------------|------------|
| Nome da Empresa | QEEL QUIMICA ESPECIALIZADA ERICH LTDA. | | |
| CNPJ | 64.822.885/0001-97 | Autorização | 8.01.274-0 |
| Produto | FAMÍLIA DE CORANTES MICROBIOLÓGICOS QEEL | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

Álcool Ácido Solução 1% - 1 X 1000ML

Álcool Ácido Solução 1% - 1 X 500ML

Álcool Ácido Solução 2% - 1 X 1000ML

Álcool Ácido Solução 2% - 1 X 500ML

Álcool Ácido Solução 3% - 1 x 1000ml

Álcool Ácido Solução 3% - 1 x 500ml

Azul de metileno solução Alcoólica - 1 x 1000ml

Azul de metileno solução Alcoólica - 1 x 500ml

Azul de Metileno solução Aquosa - 1 x 1000ml

Iodo Iodeto Lugol Gram - 1 x 1000ml

« 1 2 3 »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|-----------------|----------|-------------------------------------|
|-----------------|----------|-------------------------------------|

Nenhum Arquivo Encontrado(a)

| | |
|------------------|---|
| Nome Técnico | CORANTES MICROBIOLÓGICOS |
| Registro | 80127400006 |
| Processo | 25351.234872/2012-20 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: QEEL QUIMICA ESPECIALIZADA ERICH LTDA. - BRASIL |

| | |
|------------------------|--|
| Classificação de Risco | I - Produtos que apresentam mínimo risco ao usuário, ao paciente e à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--|-------------|------------|
| Nome da Empresa | QEEL QUIMICA ESPECIALIZADA ERICH LTDA. | | |
| CNPJ | 64.822.885/0001-97 | Autorização | 8.01.274-0 |
| Produto | FAMÍLIA DE CORANTES MICROBIOLÓGICOS QEEL | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

Álcool Ácido Solução 1% - 1 X 1000ML

Álcool Ácido Solução 1% - 1 X 500ML

Álcool Ácido Solução 2% - 1 X 1000ML

Álcool Ácido Solução 2% - 1 X 500ML

Álcool Ácido Solução 3% - 1 x 1000ml

Álcool Ácido Solução 3% - 1 x 500ml

Azul de metileno solução Alcoólica - 1 x 1000ml

Azul de metileno solução Alcoólica - 1 x 500ml

Azul de Metileno solução Aquosa - 1 x 1000ml

Iodo Iodeto Lugol Gram - 1 x 1000ml

« 1 2 3 »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|------------------|---|
| Nome Técnico | CORANTES MICROBIOLÓGICOS |
| Registro | 80127400006 |
| Processo | 25351.234872/2012-20 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: QEEL QUIMICA ESPECIALIZADA ERICH LTDA. - BRASIL |

| | |
|------------------------|--|
| Classificação de Risco | I - Produtos que apresentam mínimo risco ao usuário, ao paciente e à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|---|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | NEWPROV PRODUTOS PARA LABORATÓRIOS LTDA | | |
| CNPJ | 73.636.391/0001-09 | Autorização | 1.02.879-1 |
| Produto | FAMÍLIA LÍQUIDOS E SOLUÇÕES CORANTES PARA HEMATOLOGIA | | |

Apresentação/Modelo

Corante de Giemsa: 1 frasco com 500 mL; 1000 mL; 3000 mL ou 5000 mL

Corante de Leishman: frascos com: 500 mL ou 1000 mL.

Corante de May Grunwald: 1 frasco com: 500 mL, 1000 mL ou 5000 mL.

Instant Prov I: 1 frasco com: 500 mL; 1000 mL; 5000 mL ou 20000 mL.

Instant Prov II: 1 frasco com: 500 mL; 1000 mL; 5000 mL ou 20000 mL.

Instant Prov III: 1 frasco com: 500 mL; 1000 mL; 5000 mL ou 20000 mL.

Instant Prov: 3 frascos X 500 mL ou 3 frascos X 1000 mL.

Single Prov: 1 frasco X 500 mL.

Azul de cresil brilhante: 1 frasco com: 100 mL ou 500 mL.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | IU PA180 Azul de Cresil Brilhante - Rev05 - 01.10.21.pdf | 4080528/21-3 - 15/10/2021 - 02:22 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | IU PA205; PA206; PA207; PA208 Instant Prov - Rev04 - 01.10.2021.pdf | 4080528/21-3 - 15/10/2021 - 02:22 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | IU PA209; PA210 Corante de Leishmann - Rev03 - 01.10.21.pdf | 4080528/21-3 - 15/10/2021 - 02:22 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | IU PA219; PA220 Corante May-Grunwald - Rev04 - 01.10.21.pdf | 4080528/21-3 - 15/10/2021 - 02:22 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | IU PA223 Single Prov - Rev04 - 01.10.21.pdf | 4080528/21-3 - 15/10/2021 - 02:22 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | IU PA201; 202 Corante Giemsa - Rev04 - 01.10.21.pdf | 4080528/21-3 - 15/10/2021 - 02:22 |



| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | CORANTES HEMATOPATOLÓGICOS |
| Registro | 10287910055 |
| Processo | 25351.135804/2004-10 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: NEWPROV PRODUTOS PARA LABORATÓRIOS LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|-----------------------------------|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA | | |
| CNPJ | 50.657.402/0001-31 | Autorização | 1.01.598-2 |
| Produto | FAMILIA SISTEMA ABO | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

SORO ANTI-B (Monoclonal) - 1000 x 10mL

SORO ANTI-B (Monoclonal) - 5 x 10mL

SORO ANTI-B (Monoclonal) - 500 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 1 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 10 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 100 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 1000 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 5 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 500 x 10mL

SORO ANTI-B (Monoclonal) - 1 x 10mL

« 1 2 »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|-------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Soro Anti-A_B_AB_ed_set21.pdf | 3513179/21-9 - 06/09/2021 - 09:50 |

| | |
|---------------------|--|
| Nome Técnico | IMUNOHEMATOLOGIA - ABO - ORIGEM MONOCLONAL |
| Registro | 10159820204 |
| Processo | 25351.421113/2014-86 |

| | |
|------------------------|--|
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | IV - Classe IV: produtos de alto risco ao indivíduo e alto risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | 18/02/2025 |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|-----------------------------------|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA | | |
| CNPJ | 50.657.402/0001-31 | Autorização | 1.01.598-2 |
| Produto | FAMILIA SISTEMA ABO | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

SORO ANTI-B (Monoclonal) - 1000 x 10mL

SORO ANTI-B (Monoclonal) - 5 x 10mL

SORO ANTI-B (Monoclonal) - 500 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 1 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 10 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 100 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 1000 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 5 x 10mL

SORO ANTI-A (Monoclonal) - 500 x 10mL

SORO ANTI-B (Monoclonal) - 1 x 10mL

« 1 2 »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|-------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Soro Anti-A_B_AB_ed_set21.pdf | 3513179/21-9 - 06/09/2021 - 09:50 |

| | |
|---------------------|--|
| Nome Técnico | IMUNOHEMATOLOGIA - ABO - ORIGEM MONOCLONAL |
| Registro | 10159820204 |
| Processo | 25351.421113/2014-86 |

| | |
|------------------------|--|
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: EBRAM PRODUTOS LABORATORIAIS LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | IV - Classe IV: produtos de alto risco ao indivíduo e alto risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | 18/02/2025 |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|-------------------------------------|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | FRESENIUS HEMOCARE BRASIL LTDA. | | |
| CNPJ | 49.601.107/0001-84 | Autorização | 1.01.544-5 |
| Produto | Familia de Reagentes Complementares | | |

| |
|---|
| Apresentação/Modelo |
| Red Ion - Frasco contendo 500 mL |
| Bio PeG - Frasco de vidro equipado com conta-gotas, contendo 10 ml |
| Albumina Bovina a 22% BSA - Frasco de vidro equipado com conta-gotas, contendo 10 ml. |
| Soro de Coombs BSA - Frasco de vidro equipado com conta-gotas, contendo 10 ml. |
| Soro Anti-Humano Blend - Frasco de vidro equipado com conta-gotas, contendo 10 ml |

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|--------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | IFU_Albumina Bovina_IFU 212117200_versão_17200_09.pdf | 0668688/21-1 - 19/02/2021 - 10:18 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | IFU_Anti-humano Blend_IFU 212118900_versão_18900_03.pdf | 0668688/21-1 - 19/02/2021 - 10:18 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | IFU_Bio Peg_IFU 212118100_versão_18000_09.pdf | 0668688/21-1 - 19/02/2021 - 10:18 |
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | IFU_Red Ion_IFU 212118200_versão_18200_10.pdf | 0668688/21-1 - 19/02/2021 - 10:18 |

| | |
|-------------------------------|--|
| Nome Técnico | IMUNOHEMATOLOGIA - REAGENTES COMPLEMENTARES |
| Registro | 10154450144 |
| Processo | 25351.657245/2008-10 |
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: FRESENIUS HEMOCARE BRASIL LTDA. - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | Eco Diagnostica Ltda | | |
| CNPJ | 14.633.154/0002-06 | Autorização | 8.09.548-8 |
| Produto | Rotavírus Ag Eco Teste | | |

| Apresentação/Modelo |
|---------------------|
| 05 testes |
| 10 testes |
| 20 testes |
| 25 testes |
| 30 testes |
| 40 testes |
| 50 testes |
| 100 testes |
| 01 teste |

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Rotavirus SD.pdf | 0492833/22-2 - 09/02/2022 - 11:20 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | ROTAVÍRUS |
| Registro | 80954880001 |
| Processo | 25351.087929/2015-10 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: Eco Diagnostica Ltda - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar





Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|----------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | Eco Diagnostica Ltda | | |
| CNPJ | 14.633.154/0002-06 | Autorização | 8.09.548-8 |
| Produto | HM 1/2 ECO Teste | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

Apresentação 2 tira teste com pipeta capilar: kit com 25 tiras testes embaladas individualmente em bolsa de alumínio e Tampão diluente- 1x5mL.

Apresentação 2 tira teste com pipeta capilar: kit com 30 tiras testes embaladas individualmente em bolsa de alumínio e Tampão diluente- 1x5mL.

Apresentação 2 tira teste com pipeta capilar: kit com 40 tiras testes embaladas individualmente em bolsa de alumínio e Tampão diluente- 1x5mL.

Apresentação 2 tira teste com pipeta capilar: kit com 50 tiras testes embaladas individualmente em bolsa de alumínio e Tampão diluente- 1x5mL.

Apresentação 1 cassete sem pipeta capilar: kit com 40 cassetes embalados individualmente em bolsa de alumínio e Tampão diluente- 1x5mL.

Apresentação 1 cassete sem pipeta capilar: kit com 50 cassetes embalados individualmente em bolsa de alumínio e Tampão diluente- 1x5mL.

Apresentação 1 cassete sem pipeta capilar: kit com 100 cassetes embalados individualmente em bolsa de alumínio e Tampão diluente- 2x5mL.

Apresentação 2 cassete com pipeta capilar: kit com 1 cassete embalado individualmente em bolsa de alumínio e Tampão diluente- 1x5mL.

Apresentação 2 cassete com pipeta capilar: kit com 5 cassetes embalados individualmente em bolsa de alumínio e Tampão diluente- 1x5mL.

Apresentação 2 cassete com pipeta capilar: kit com 10 cassetes embalados individualmente em bolsa de alumínio e Tampão diluente- 1x5mL.

« 1 2 3 4 »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|-----------------|----------|-------------------------------------|
|-----------------|----------|-------------------------------------|

INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO
USUÁRIO DO PRODUTOBula-HIV-1-2-ECO-Teste-
TR.0020TA.pdf1252156/21-9 - 01/04/2021
- 11:45

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | ANTICORPO PARA VÍRUS DE IMUNODEFICIÊNCIA HUMANA TIPO 1 E TIPO 2 (HIV 1 E HIV 2) |
| Registro | 80954880036 |
| Processo | 25351.536632/2016-04 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: Eco Diagnostica Ltda - BRASIL |
| Classificação de Risco | IV - Classe IV: produtos de alto risco ao indivíduo e alto risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | 11/09/2027 |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABTEST DIAGNOSTICA S/A | | |
| CNPJ | 16.516.296/0001-38 | Autorização | 1.00.090-1 |
| Produto | SDH Lisante | | |

Apresentação/Modelo

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | SDH Lisante Ref. 205.pdf | 0483902/22-5 - 08/02/2022 - 04:42 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | SOLUÇÃO DE LISE PARA HEMATOLOGIA |
| Registro | 10009010146 |
| Processo | 25351.352380/2007-91 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-----------------------------------|-------------|--|
| Nome da Empresa | PRODIMOL BIOTECNOLOGIA S/A | | |
| CNPJ | 06.018.858/0001-60 | Autorização | |
| Produto | BetaScreen hCG soro/urina cassete | | |

Apresentação/Modelo

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

Tipo de Arquivo

Arquivos

Expediente, data e hora de inclusão

Nenhum Arquivo Encontrado(a)

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | GONADOTROFINA CORIÔNICA HUMANA (HCG) TOTAL |
| Registro | 80195040062 |
| Processo | 25351.607254/2008-60 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: ORGENICS LTD - ISRAEL |
| Classificação de Risco | II - Produtos que apresentam médio risco ao usuário ou ao paciente e baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | 04/11/2013 |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---------------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA | | |
| CNPJ | 19.400.787/0001-07 | Autorização | 1.02.693-6 |
| Produto | TRANSAMINASE ALT (TGP) CINETICA | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

R1: 1 x 20 mL / R2: 1 x 5 mL

R1: 1 x 30 mL / R2: 1 x 10 mL

R1: 1 x 40 mL / R2: 1 x 10 mL

R1: 1 x 50 mL / R2: 1 x 10 mL

R1: 2 x 20 mL / R2: 2 x 5 mL

R1: 2 x 27 mL / R2: 2 x 3 mL

R1: 2 x 30 mL / R2: 2 x 10 mL

R1: 2 x 40 mL / R2: 2 x 10 mL

R1: 2 x 40 mL / R2: 1 x 20 mL

R1: 3 x 40 mL / R2: 3 x 10 mL

« 1 2 3 4 »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instruções de Uso - TRANSAMINASE ALT (TGP) CINÉTICA - Versão Julho 2020.pdf | 3926788/21-6 - 05/10/2021 - 09:50 |

| | |
|--------------|--|
| Nome Técnico | TRANSAMINASE GLUTÂMICA PIRÚVICA (TGP OU ALT) |
| Registro | 10269360145 |
| Processo | 25351.176308/2007-51 |

| | |
|------------------------|---|
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---------------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA | | |
| CNPJ | 19.400.787/0001-07 | Autorização | 1.02.693-6 |
| Produto | TRANSAMINASE AST (TGO) CINÉTICA | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

R1: 1 x 20 mL / R2: 1 x 5 mL

R1: 1 x 30 mL / R2: 1 x 10 mL

R1: 1 x 40 mL / R2: 1 x 10 mL

R1: 1 x 50 mL / R2: 1 x 10 mL

R1: 2 x 20 mL / R2: 2 x 5 mL

R1: 2 x 27 mL / R2: 2 x 3 mL

R1: 2 x 30 mL / R2: 2 x 10 mL

R1: 2 x 40 mL / R2: 1 x 20 mL

R1: 2 x 40 mL / R2: 2 x 10 mL

R1: 2 x 50 mL / R2: 2 x 10 mL

| | | | | | |
|---|---|---|---|---|---|
| « | 1 | 2 | 3 | 4 | » |
|---|---|---|---|---|---|

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instruções de Uso - TRANSAMINASE AST (TGO) CINÉTICA - Versão Abril 2021 .pdf | 1659171/21-1 - 30/04/2021 - 10:35 |

| | |
|--------------|---|
| Nome Técnico | TRANSAMINASE GLUTÂMICA OXALACÉTICA (TGO OU AST) |
| Registro | 10269360119 |
| Processo | 25351.164630/2002-22 |

| | |
|------------------------|---|
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABTEST DIAGNOSTICA S/A | | |
| CNPJ | 16.516.296/0001-38 | Autorização | 1.00.090-1 |
| Produto | GLISTAB | | |

Apresentação/Modelo

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Glistab Ref. 29.pdf | 0517577/22-4 - 11/02/2022 - 11:09 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | TAMPÕES, DILUENTES E DEMAIS SOLUÇÕES PARA ANÁLISE LABORATORIAL |
| Registro | 10009010083 |
| Processo | 25351.110465/2004-51 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - Produtos que apresentam mínimo risco ao usuário, ao paciente e à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-----------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA | | |
| CNPJ | 19.400.787/0001-07 | Autorização | 1.02.693-6 |
| Produto | LACTATO | | |

Apresentação/Modelo

| |
|---|
| APRESENTAÇÃO 1- REAGENTE Nº 1: 1 X 20 mL; REAGENTE Nº 2: 1 X 5 mL; REAGENTE Nº 3: 1 X 3 mL |
| APRESENTAÇÃO 2- REAGENTE Nº 1: 2 X 20 mL; REAGENTE Nº 2: 2 X 5 mL; REAGENTE Nº 3: 1 X 3 mL |
| APRESENTAÇÃO 3- REAGENTE Nº 1: 3 X 20 mL; REAGENTE Nº 2: 3 X 5 mL; REAGENTE Nº 3: 1 X 3 mL |
| APRESENTAÇÃO 4- REAGENTE Nº 1: 4 X 20 mL; REAGENTE Nº 2: 4 X 5 mL; REAGENTE Nº 3: 1 X 3 mL |
| APRESENTAÇÃO 5- REAGENTE Nº 1: 1 X 40 mL; REAGENTE Nº 2: 1 X 10 mL; REAGENTE Nº 3: 1 X 3 mL |
| APRESENTAÇÃO 6- REAGENTE Nº 1: 2 X 40 mL; REAGENTE Nº 2: 2 X 10 mL; REAGENTE Nº 3: 1 X 3 mL |
| APRESENTAÇÃO 7- REAGENTE Nº 1: 4 X 40 mL; REAGENTE Nº 2: 4 X 10 mL; REAGENTE Nº 3: 1 X 3 mL |
| APRESENTAÇÃO 8- REAGENTE Nº 1: 2 X 40 mL; REAGENTE Nº 2: 1 X 20 mL; REAGENTE Nº 3: 1 X 3 mL |
| APRESENTAÇÃO 9- REAGENTE Nº 1: 4 X 40 mL; REAGENTE Nº 2: 2 X 20 mL; REAGENTE Nº 3: 1 X 3 mL |

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instruções de Uso - LACTATO - Versão Junho 2020.pdf | 3817558/21-0 - 27/09/2021 - 03:55 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | LACTATO |
| Registro | 10269360143 |
| Processo | 25351.514892/2006-76 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - Classe II: produtos de médio risco ao indivíduo e ou baixo risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | LABTEST DIAGNOSTICA S/A | | |
| CNPJ | 16.516.296/0001-38 | Autorização | 1.00.090-1 |
| Produto | VDRL | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

| |
|---|
| 60 testes- 1 x 1,2 mL Suspensão Antigênica; 1 x 0,5 mL Controle Positivo; 1 x 0,5 mL Controle Negativo |
| 125 testes- 1 x 2,5 mL Suspensão Antigênica; 1 x 0,5 mL Controle Positivo; 1 x 0,5 mL Controle Negativo |
| 250 testes- 1 x 5,0 mL Suspensão Antigênica; 1 x 0,5 mL Controle Positivo; 1 x 0,5 mL Controle Negativo |
| 500 testes- 1 x 10,0 mL Suspensão Antigênica; 1 x 0,5 mL Controle Positivo; 1 x 0,5 mL Controle Negativo |
| 150 testes- 1 x 3,0 mL Suspensão Antigênica; 1 x 0,5 mL Controle Positivo; 1 x 0,5 mL Controle Negativo |
| 300 testes- 1 x 6,0 mL Suspensão Antigênica; 1 x 0,5 mL Controle Positivo; 1 x 0,5 mL Controle Negativo |
| 600 testes- 2 x 6,0 mL Suspensão Antigênica; 1 x 0,5 mL Controle Positivo; 1 x 0,5 mL Controle Negativo |
| 1000 testes- 2 x 10,0 mL Suspensão Antigênica; 1 x 0,5 mL Controle Positivo; 1 x 0,5 mL Controle Negativo |
| 500 testes- 2 x 5,0 mL Suspensão Antigênica; 1 x 0,5 mL Controle Positivo; 1 x 0,5 mL Controle Negativo |
| 250 testes- 2 x 2,5 mL Suspensão Antigênica; 1 x 0,5 mL Controle Positivo; 1 x 0,5 mL Controle Negativo |

« 1 2 »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Ref_119_EdiMaio2011_Ref221112_Port.pdf | 2861821/21-3 - 22/07/2021 - 06:36 |

| | |
|--------------|--------------------|
| Nome Técnico | TREPONEMA PALLIDUM |
| Registro | 10009010223 |

| | |
|------------------------|--|
| Processo | 25351.663692/2010-11 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: LABTEST DIAGNOSTICA S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | IV - Classe IV: produtos de alto risco ao indivíduo e alto risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | 31/05/2026 |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|---|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | LABORCLIN PRODUTOS PARA LABORATORIOS LTDA | | |
| CNPJ | 76.619.113/0001-31 | Autorização | 1.00.970-1 |
| Produto | ANTIGENO RPR BRAS | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

Embalagem de 1000 testes - Antígeno RPR Bras - 4 X 5,0mL; Soro controle não reagente 1 X 4,0mL; Soro controle reagente 1 X 4,0mL;

Embalagem de 1000 testes - Antígeno RPR Bras - 8 X 2,5mL; Soro controle não reagente 1 X 4,0mL; Soro controle reagente 1 X 4,0mL;

Embalagem de 1L - Antígeno RPR Bras - 1 X 1000mL; Soro controle não reagente 1 X 200mL; Soro controle reagente 1 X 200mL;

Embalagem de 250 testes - Antígeno RPR Bras - 1 X 5,0mL; Soro controle não reagente 1 X 1,0mL; Soro controle reagente 1 X 1,0mL;

Embalagem de 250 testes - Antígeno RPR Bras - 2 X 2,5mL; Soro controle não reagente 1 X 1,0mL; Soro controle reagente 1 X 1,0mL;

Embalagem de 500 testes - Antígeno RPR Bras - 2 X 5,0mL; Soro controle não reagente 1 X 2,0mL; Soro controle reagente 1 X 2,0mL;

Embalagem de 500 testes - Antígeno RPR Bras - 4 X 2,5mL; Soro controle não reagente 1 X 2,0mL; Soro controle reagente 1 X 2,0mL;

Embalagem de 675 testes - Antígeno RPR Bras - 3 X 5mL; Soro controle não reagente 1 X 3,0mL; Soro controle reagente 1 X 3,0mL;

Embalagem de 675 testes - Antígeno RPR Bras - 6 X 2,5mL; Soro controle não reagente 1 X 3,0mL; Soro controle reagente 1 X 3,0mL;

Embalagem de 750 testes - Antígeno RPR Bras - 3 X 5,0mL; Soro controle não reagente 1 X 3,0mL; Soro controle reagente 1 X 3,0mL

* 1 2 *

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|-----------------|----------|-------------------------------------|
|-----------------|----------|-------------------------------------|

| | | |
|--|--|-----------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 170756 rev 25.docx | 3775112/21-9 - 24/09/2021 - 09:17 |
| Nome Técnico | TREPONEMA PALLIDUM | |
| Registro | 10097010010 | |
| Processo | 25000.012803/9077 | |
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: LABORCLIN PRODUTOS PARA LABORATORIOS LTDA - BRASIL | |
| Classificação de Risco | IV - Classe IV: produtos de alto risco ao indivíduo e alto risco à saúde pública | |
| Vencimento do Registro | 27/05/2024 | |
| Exportar para Excel Exportar para PDF Voltar | | |



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|------------------------|--|--------------------|------------|
| Nome da Empresa | MEDLEVENSOHN COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA | | |
| CNPJ | 05.343.029/0001-90 | Autorização | 8.05.603-1 |
| Produto | MEDTEST HIV (TESTE RÁPIDO) | | |

Apresentação/Modelo

25 unidades- Dispositivos teste - 25 unidades; Conta-gotas - 25 unidades; Solução tampão - 1x3,0mL; lanceta
REG ANVISA: 80560310040 - 25 unidades.

50 unidades- Dispositivos teste - 50 unidades; Conta-gotas - 50 unidades; Solução tampão - 2x3,0mL

100 unidades- Dispositivos teste - 100 unidades; Conta-gotas - 100 unidades; Solução tampão - 4x3,0mL

01 unidade- Dispositivo teste - 01 unidade; Conta-gotas - 01 unidade; Solução tampão- 1x3,0mL

10 unidades- Dispositivos teste - 10 unidades; Conta-gotas - 10 unidades; Solução tampão - 1x3,0mL

20 unidades- Dispositivos teste - 20 unidades; Conta-gotas - 20 unidades; Solução tampão - 1x3,0mL

20 unidades- Dispositivos teste - 20 unidades; Conta-gotas - 20 unidades; Solução tampão - 1x3,0mL; lanceta
REG ANVISA: 80560310040 - 20 unidades.

25 unidades- Dispositivos teste - 25 unidades; Conta-gotas - 25 unidades; Solução tampão - 1x3,0mL

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|------------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instrução de Uso_MedTeste HIV_.pdf | 0952926/21-1 - 11/03/2021 - 10:59 |

| | |
|-------------------------------|---|
| Nome Técnico | ANTICORPO DO VIRUS DA IMUNODEFICIÊNCIA HUMANA ADQUIRIDA TIPO 1, TIPO 2 E TIPO 1 SUBGRUPO O (HIV) |
| Registro | 80560310010 |
| Processo | 25351.745959/2015-80 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: HANGZHOU BIOTEST BIOTECH CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | IV - Classe IV: produtos de alto risco ao indivíduo e alto risco à saúde pública |

| | |
|------------------------|------------|
| Vencimento do Registro | 27/06/2026 |
|------------------------|------------|

Exportar para Excel Exportar para PDF Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|----------------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | CHEMBIO DIAGNOSTICS BRAZIL LTDA. | | |
| CNPJ | 09.449.181/0001-02 | Autorização | 8.05.352-4 |
| Produto | OL Combo Dengue NS1/IgG/IgM | | |

Apresentação/Modelo

Kit para 10 Testes

Kit para 100 Testes

Kit para 20 Testes

Kit para 25 testes

Kit para 5 Testes

Kit para 50 Testes

Kit para 1 Teste

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---------------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | OL Combo Dengue NS1_IgG/IgM.pdf | 3419074/21-2 - 30/08/2021 - 04:00 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | DENGUE |
| Registro | 80535240014 |
| Processo | 25351.054083/2013-87 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: CHEMBIO DIAGNOSTICS BRAZIL LTDA. - BRASIL |
| Classificação de Risco | III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | 15/04/2023 |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar





Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--|-------------|------------|
| Nome da Empresa | MEDLEVENSOHN COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA | | |
| CNPJ | 05.343.029/0001-90 | Autorização | 8.05.603-1 |
| Produto | MedTeste Citomegalovírus IgG/IgM (Teste Rápido) | | |

Apresentação/Modelo

MedTeste Citomegalovírus IgG/IgM (Teste Rápido) - 01 Unidade

MedTeste Citomegalovírus IgG/IgM (Teste Rápido) - 10 Unidades

MedTeste Citomegalovírus IgG/IgM (Teste Rápido) - 100 Unidades

MedTeste Citomegalovírus IgG/IgM (Teste Rápido) - 20 Unidades

MedTeste Citomegalovírus IgG/IgM (Teste Rápido) - 25 Unidades

MedTeste Citomegalovírus IgG/IgM (Teste Rápido) - 50 Unidades

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Intrução de Uso_MedTeste CitomegalovirusIgG-IgM_.pdf | 0079130/22-4 - 06/01/2022 - 11:21 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | CITOMEGALOVÍRUS |
| Registro | 80560310077 |
| Processo | 25351.292934/2021-41 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: HANGZHOU BIOTEST BIOTECH CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR |
| Classificação de Risco | IV - Classe IV: produtos de alto risco ao indivíduo e alto risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | 06/12/2031 |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--|-------------|------------|
| Nome da Empresa | DIAGNÓSTICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - ME | | |
| CNPJ | 11.462.456/0001-90 | Autorização | 8.06.387-2 |
| Produto | Sífilis Rapid Test | | |

Apresentação/Modelo

Kit para 10 testes: R1- Tira teste - 1 x 10, M1- Pipeta descartável - 1 x 10, R2- Tampão diluente - 1 x 5mL, M2- Instruções de uso - 1, M3- Guia de cores de resultado- 1

Kit para 10 testes: R1- Dispositivo de teste - 1 x 10, M1- Pipeta descartável - 1 x 10, R2- Tampão diluente - 1 x 5mL, M2- Instruções de uso - 1, M3- Guia de cores de resultado- 1

Kit para 20 testes: R1- Dispositivo de teste - 1 x 20, M1- Pipeta descartável - 1 x 20, R2- Tampão diluente - 1 x 5mL, M2- Instruções de uso - 1, M3- Guia de cores de resultado- 1

Kit para 20 testes: R1- Tira teste - 1 x 20, M1- Pipeta descartável - 1 x 20, R2- Tampão diluente - 1 x 5mL, M2- Instruções de uso - 1, M3- Guia de cores de resultado- 1

Kit para 25 testes: R1- Dispositivo de teste - 1 x 25, M1- Pipeta descartável - 1 x 25, R2- Tampão diluente - 1 x 5mL, M2- Instruções de uso - 1, M3- Guia de cores de resultado- 1

Kit para 25 testes: R1- Tira teste - 1 x 25, M1- Pipeta descartável - 1 x 25, R2- Tampão diluente - 1 x 5mL, M2- Instruções de uso - 1, M3- Guia de cores de resultado- 1

Kit para 30 testes: R1- Dispositivo de teste - 1 x 30, M1- Pipeta descartável - 1 x 30, R2- Tampão diluente - 1 x 5mL, M2- Instruções de uso - 1, M3- Guia de cores de resultado- 1

Kit para 30 testes: R1- Tira teste - 1 x 30, M1- Pipeta descartável - 1 x 30, R2- Tampão diluente - 1 x 5mL, M2- Instruções de uso - 1, M3- Guia de cores de resultado- 1

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|-----------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Bula Sífilis Rapid Test.pdf | 1023910/21-7 - 16/03/2021 - 02:49 |

| | |
|------------------|---|
| Nome Técnico | TREPONEMA PALLIDUM |
| Registro | 80638720080 |
| Processo | 25351.252354/2017-04 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: DIAGNÓSTICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA - ME - BRASIL |

| | |
|---|--|
| Classificação de Risco | IV - Classe IV: produtos de alto risco ao indivíduo e alto risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | 16/10/2027 |
| <input type="button" value="Exportar para Excel"/> <input type="button" value="Exportar para PDF"/> <input type="button" value="Voltar"/> | |



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|----------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | Eco Diagnostica Ltda | | |
| CNPJ | 14.633.154/0002-06 | Autorização | 8.09.548-8 |
| Produto | ECO F PSA | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

Apresentação 1 cassete sem pipeta: kit com 1 cassete embalado individualmente em bolsa de alumínio + Tampão diluente- 1x1,5mL.

Apresentação 1 cassete sem pipeta: kit com 10 cassetes embalados individualmente em bolsa de alumínio + Tampão diluente- 1x1,5mL.

Apresentação 1 cassete sem pipeta: kit com 100 cassetes embalados individualmente em bolsa de alumínio + Tampão diluente- 1x1,5mL.

Apresentação 1 cassete sem pipeta: kit com 20 cassetes embalados individualmente em bolsa de alumínio + Tampão diluente- 1x1,5mL.

Apresentação 1 cassete sem pipeta: kit com 25 cassetes embalados individualmente em bolsa de alumínio + Tampão diluente- 1x1,5mL.

Apresentação 1 cassete sem pipeta: kit com 30 cassetes embalados individualmente em bolsa de alumínio + Tampão diluente- 1x1,5mL.

Apresentação 1 cassete sem pipeta: kit com 40 cassetes embalados individualmente em bolsa de alumínio + Tampão diluente- 1x1,5mL.

Apresentação 1 cassete sem pipeta: kit com 5 cassetes embalados individualmente em bolsa de alumínio + Tampão diluente- 1x1,5mL.

Apresentação 1 cassete sem pipeta: kit com 50 cassetes embalados individualmente em bolsa de alumínio + Tampão diluente- 1x1,5mL.

Apresentação 2 cassete com pipeta: kit com 20 cassetes embalados individualmente em bolsa de alumínio + Tampão diluente- 1x1,5mL.

◀ 1 2 ▶

Tipo de Arquivo

Arquivos

Expediente, data e hora de inclusão

| | | |
|---|-------------------------|-----------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Bula-ECO-F-PSA 20uL.pdf | 1311184/21-0 - 06/04/2021 - 09:11 |
|---|-------------------------|-----------------------------------|

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | ANTÍGENO PROSTÁTICO ESPECÍFICO (PSA) |
| Registro | 80954880075 |
| Processo | 25351.037839/2018-81 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: Eco Diagnostica Ltda - BRASIL |
| Classificação de Risco | III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | 18/06/2028 |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-----------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA | | |
| CNPJ | 19.400.787/0001-07 | Autorização | 1.02.693-6 |
| Produto | HBsAg | | |

Filtrar...

Apresentação/Modelo

R1: 5 Cassetes / R2: 1,0mL / 5 Pipetas descartáveis

R1: 10 Cassetes / R2: 1,50mL / 10 Pipetas descartáveis

R1: 15 Cassetes / R2: 2,0mL / 15 Pipetas descartáveis

R1: 20 Cassetes / R2: 3,0mL / 20 Pipetas descartáveis

R1: 25 Cassetes / R2: 3,5mL / 25 Pipetas descartáveis

R1: 30 Cassetes / R2: 4,0mL / 30 Pipetas descartáveis

R1: 50 Cassetes / R2: 6,0mL / 50 Pipetas descartáveis

R1: 100 Cassetes / R2: 2x6,0mL / 100 Pipetas descartáveis

R1: 5 Cassetes / R2: 1,0mL / 5 Pipetas descartáveis / 5 Lancetas

R1: 10 Cassetes / R2: 1,50mL / 10 Pipetas descartáveis / 10 Lancetas

« 1 2 »

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|--|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instruções de Uso - HBsAg - Versão Fevereiro 2021 .pdf | 4103969/21-1 - 17/10/2021 - 02:03 |

| | |
|--------------|---|
| Nome Técnico | ANTÍGENO DE SUPERFÍCIE DE VÍRUS DA HEPATITE B (HBSAG) |
| Registro | 10269360307 |
| Processo | 25351.816815/2016-60 |

| | |
|------------------------|--|
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | IV - Classe IV; produtos de alto risco ao indivíduo e alto risco à saúde pública |
| Vencimento do Registro | 01/08/2026 |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: nimesulida

| | | | | | |
|--|----------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | LABORATÓRIO GLOBO SA | CNPJ | 17.115.437/0001-73 | Autorização | 1.00.535-8 |
| Processo | 25351.074474/2018-76 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 10/09/2018 |
| Nome Comercial | nimesulida | Registro | 105350203 | Vencimento do registro | 09/2028 |
| Princípio Ativo | NIMESULIDA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTINFLAMATORIOS | | | ATC | ANTINFLAMATORIOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG COM CT BL AL TRANS PVC/PVDC X 12 ATIVA | 1053502030018 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/09/2018 | 24 meses |
| 2 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 12 ATIVA | 1053502030026 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/10/2020 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: LORATADINA

| | | | | | |
|--|------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | PRATI DONADUZZI & CIA LTDA | CNPJ | 73.856.593/0001-66 | Autorização | 1.02.568-5 |
| Processo | 25351.209784/2002-51 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 30/04/2003 |
| Nome Comercial | LORATADINA | Registro | 125680080 | Vencimento do registro | 05/2028 |
| Princípio Ativo | LORATADINA | | | Medicamento de referência | CLARITIN |
| Classe Terapêutica | ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS | | | ATC | ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | - |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML ATIVA | 1256800800013 | XAROPE | 30/04/2003 | 24 meses |
| 2 | 1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML ATIVA | 1256800800021 | XAROPE | 30/04/2003 | 24 meses |
| 3 | 1 MG/ML XPE CT FR PLAS OPC X 100 ML ATIVA | 1256800800031 | XAROPE | 30/04/2003 | 24 meses |
| 4 | 1 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML ATIVA | 1256800800048 | XAROPE | 30/04/2003 | 24 meses |
| 5 | 1 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA | 1256800800056 | XAROPE | 30/04/2003 | 24 meses |
| 6 | 1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA | 1256800800064 | XAROPE | 30/04/2003 | 24 meses |

| | | | | | |
|---|--|---------------|--------|------------|-------------|
| 7 | 1 MG/ML XPE CT FR PLAS OPC X 100 ML + COP ATIVA | 1256800800072 | XAROPE | 30/04/2003 | 24 meses |
| 8 | 1 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 COP ATIVA | 1256800800080 | XAROPE | 30/04/2003 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - AGUA PARA INJEÇÃO

| | | | | | |
|--|---------------------------------------|----------------------------------|--------------------|-------------------------------|--------------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÉUTICA SA | CNPJ | 01.571.702/0001-98 | Autorização | 1.00.311-3 |
| Processo | 25351.170011/2018-34 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 03/09/2018 |
| Nome Comercial | ISOFARMA - AGUA PARA INJEÇÃO | Registro | 103110158 | Vencimento do registro | 03/2027 |
| Princípio Ativo | ÁGUA PARA INJETÁVEIS | Medicamento de referência | - | | |
| Classe Terapêutica | DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS | ATC | | | DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS |
| Parecer Público | - | Bulário Eletrônico | | | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 5 ML ATIVA | 1031101580016 | Solução Injetável | 03/09/2018 | 24 meses |
| 2 | SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML ATIVA | 1031101580024 | Solução Injetável | 03/09/2018 | 24 meses |
| 3 | SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS PE TRANS X 20 ML ATIVA | 1031101580032 | Solução Injetável | 03/09/2018 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: GENTAMICIN

| | | | | | |
|--|---------------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | NOVAFARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | CNPJ | 06.629.745/0001-09 | Autorização | |
| Processo | 25000.009420/9978 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 29/05/2000 |
| Nome Comercial | GENTAMICIN | Registro | 114020013 | Vencimento do registro | 05/2025 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES | | | ATC | ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 20 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA | 1140200130014 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 29/05/2000 | 24 meses |
| 2 | 40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA | 1140200130022 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 29/05/2000 | 24 meses |
| 3 | 40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1140200130030 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 29/05/2000 | 24 meses |
| 4 | 280 MG/2ML SOL INJ CX 01 AMP VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1140200130049 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 29/05/2000 | 24 meses |
| 5 | 20 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA | 1140200130057 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 11/04/2001 | 24 meses |

| | | | | | |
|---|---|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 6 | 40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA | 1140200130065 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 11/04/2001 | 24 meses |
| 7 | 40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1140200130073 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 11/04/2001 | 24 meses |
| 8 | 280 MG/2 ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1140200130081 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 11/04/2001 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: FLORAX

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|---|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | INFAN INDUSTRIA QUIMICA FARMACEUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 08.939.548/0001-03 | Autorização | 1.01.557-0 |
| Processo | 25000.006308/9164 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 21/03/2001 |
| Nome Comercial | FLORAX | Registro | 115570015 | Vencimento do registro | 12/2026 |
| Princípio Ativo | SACCHAROMYCES CEREVISAE | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | OUTROS COADJUVANTES DO TRATAMENTO DA DIARREIA | | | ATC | OUTROS COADJUVANTES DO TRATAMENTO DA DIARREIA |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150019 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 24 meses |
| 2 | 100 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150020 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 24 meses |
| 3 | 50 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150039 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 24 meses |
| 4 | 50 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150047 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 24 meses |
| 5 | 50 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150055 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 18 meses |
| 6 | 50 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150063 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 18 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|----------------|------------|-------------|
| 7 | 100 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150071 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 18 meses |
| 8 | 100 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML. 01 ATIVA | 1155700150081 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 18 meses |
| 9 | 50 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150098 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 24 meses |
| 10 | 50 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150101 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 24 meses |
| 11 | 100 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150111 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 24 meses |
| 12 | 100 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150128 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 24 meses |
| 13 | 50 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150136 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 24 meses |
| 14 | 50 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML . ATIVA | 1155700150144 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 24 meses |
| 15 | 100 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150152 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 24 meses |
| 16 | 100 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML . ATIVA | 1155700150160 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 24 meses |
| 17 | 50 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML (UVA) ATIVA | 1155700150179 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 18 meses |
| 18 | 50 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML (UVA) ATIVA | 1155700150187 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 24 meses |
| 19 | 50 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML (UVA) ATIVA | 1155700150195 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 18 meses |
| 20 | 100 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML (UVA) ATIVA | 1155700150209 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 18 meses |
| 21 | 100 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML (UVA) ATIVA | 1155700150217 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 18 meses |
| 22 | 100 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML (UVA) ATIVA | 1155700150225 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 18 meses |



| | | | | | |
|----|---|---------------|----------------|------------|-------------|
| 23 | 50 MILHÕES/ML SUS OR CT 10 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150233 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 18 meses |
| 24 | 50 MILHÕES/ML SUS OR CT 12 FLAC X 5 ML "EMB HOSP" ATIVA | 1155700150241 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 18 meses |
| 25 | 100 MILHÕES/ML SUS OR CT 10 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150251 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 18 meses |
| 26 | 100 MILHÕES/ML SUS OR CT 12 FLAC X 5 ML "EMB HOSP" ATIVA | 1155700150268 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 18 meses |
| 27 | 50 MILHÕES/ML SUS OR CT 10 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150276 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 18 meses |
| 28 | 50 MILHÕES/ML SUS OR CT 12 FLAC X 5 ML "EMB HOSP" ATIVA | 1155700150284 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 24 meses |
| 29 | 100 MILHÕES/ML SUS OR CT 10 FLAC X 5 ML ATIVA | 1155700150292 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 24 meses |
| 30 | 100 MILHÕES/ML SUS OR CT 12 FLAC X 5 ML "EMB HOSP" ATIVA | 1155700150306 | SUSPENSAO ORAL | 21/03/2001 | 18 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: SINVASTATINA

| | | | | | |
|--|-------------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A. | CNPJ | 02.501.297/0001-02 | Autorização | 1.04.107-5 |
| Processo | 25351.125264/2011-75 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 23/11/2015 |
| Nome Comercial | SINVASTATINA | Registro | 141070108 | Vencimento do registro | 11/2025 |
| Princípio Ativo | SINVASTATINA | | | Medicamento de referência | ZOCOR |
| Classe Terapêutica | ANTILIPEMICOS | | | ATC | ANTILIPEMICOS |
| Parecer Público | Acesse aqui | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 10 ATIVA | 1410701080017 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 24 meses |
| 2 | 10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 30 ATIVA | 1410701080025 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 24 meses |
| 3 | 10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 500 ATIVA | 1410701080033 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 24 meses |
| 4 | 10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 1000 ATIVA | 1410701080041 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 24 meses |
| 5 | 20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 10 ATIVA | 1410701080051 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 6 | 20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 30 ATIVA | 1410701080068 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 24 meses |
| 7 | 20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 500 ATIVA | 1410701080076 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 24 meses |
| 8 | 20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 1000 ATIVA | 1410701080084 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 24 meses |
| 9 | 40 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 10 ATIVA | 1410701080092 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 24 meses |
| 10 | 40 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 30 ATIVA | 1410701080106 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 24 meses |
| 11 | 40 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 500 ATIVA | 1410701080114 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 24 meses |
| 13 | 40 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 1000 ATIVA | 1410701080130 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 24 meses |
| 14 | 80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1410701080149 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 18 meses |
| 15 | 80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1410701080157 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 18 meses |
| 16 | 80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 CANCELADA OU CADUCA | 1410701080165 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 18 meses |
| 17 | 80 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 1000 CANCELADA OU CADUCA | 1410701080173 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 18 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: RINGER

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA | CNPJ | 01.571.702/0001-98 | Autorização | 1.00.311-3 |
| Processo | 25001.008215/78 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 01/01/1901 |
| Nome Comercial | RINGER | Registro | 103110009 | Vencimento do registro | 10/2029 |
| Princípio Ativo | CLORETO DE POTÁSSIO, CLORETO DE SÓDIO, cloreto de cálcio diidratado | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ELETROLITOS SIMPLES | | | ATC | ELETROLITOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 8,6 MG/ML + 0,3 MG/ML + 0,33 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031100090015 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 30/10/1984 | 24 meses |
| 2 | 8,6 MG/ML + 0,3 MG/ML + 0,33 MG/ML SOL INJ CX 40 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031100090023 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/11/1998 | 24 meses |
| 3 | 8,6 MG/ML + 0,3 MG/ML + 0,33 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031100090031 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/11/1998 | 24 meses |
| 4 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031100090041 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/11/1998 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 5 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031100090058 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/11/1998 | 24 meses |
| 6 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031100090066 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/11/1998 | 24 meses |
| 7 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031100090074 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |
| 8 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031100090082 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |
| 9 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031100090090 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |
| 10 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1031100090104 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |
| 11 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1031100090112 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |
| 12 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1031100090120 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |
| 46 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031100090465 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |
| 47 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1031100090473 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |
| 48 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031100090481 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 49 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031100090491 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |
| 50 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1031100090503 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |
| 51 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031100090511 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |
| 52 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031100090521 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |
| 53 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1031100090538 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |
| 54 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031100090546 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |
| 55 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1031100090554 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |
| 56 | 8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1031100090562 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/12/1900 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de ondansetrona

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|----------------------------------|-------------------------------|------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA | CNPJ | 49.475.833/0001-06 | Autorização | 1.00.974-4 |
| Processo | 25351.321257/2015-38 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 28/12/2015 |
| Nome Comercial | cloridrato de ondansetrona | Registro | 109740231 | Vencimento do registro | 12/2025 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO, CLORIDRATO DE ONDANSETRONA | | Medicamento de referência | VONAU FLASH | |
| Classe Terapêutica | ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES | | ATC | ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES | |
| Parecer Público | - | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui | |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|---------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 4 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA | 1097402310010 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 2 | 4 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP) ATIVA | 1097402310029 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 3 | 8 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA | 1097402310037 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 4 | 8 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP) ATIVA | 1097402310045 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 5 | 4 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB. FRAC.) ATIVA | 1097402310053 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|------------------------------|------------|-------------|
| 6 | 4 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB. FRAC.) ATIVA | 1097402310061 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 7 | 4 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB. FRAC.) ATIVA | 1097402310071 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 8 | 4 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB. FRAC.) ATIVA | 1097402310088 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 9 | 8 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB. FRAC.) ATIVA | 1097402310096 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 10 | 8 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB. FRAC.) ATIVA | 1097402310101 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 11 | 8 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB. FRAC.) ATIVA | 1097402310118 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 12 | 8 MG COM ORODISP CT BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB. FRAC.) ATIVA | 1097402310126 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 13 | 4 MG COM ORODISP CT STR AL X 10 ATIVA | 1097402310134 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 14 | 4 MG COM ORODISP CT STR AL X 100 (EMB HOSP) ATIVA | 1097402310142 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 15 | 8 MG COM ORODISP CT STR AL X 10 ATIVA | 1097402310150 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 16 | 8 MG COM ORODISP CT STR AL X 100 (EMB HOSP) ATIVA | 1097402310169 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 17 | 4 MG COM ORODISP CT STR AL X 8 ATIVA | 1097402310177 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 18 | 8 MG COM ORODISP CT STR AL X 8 ATIVA | 1097402310185 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 19 | 4 MG COM ORODISP CT BL AL AL X 8 ATIVA | 1097402310193 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 20 | 4 MG COM ORODISP CT BL AL AL X 10 ATIVA | 1097402310207 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|--|---------------|------------------------------|------------|-------------|
| 21 | 4 MG COM ORODISP CT BL AL AL X 100 ATIVA | 1097402310215 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 22 | 8 MG COM ORODISP CT BL AL AL X 8 ATIVA | 1097402310223 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 23 | 8 MG COM ORODISP CT BL AL AL X 10 ATIVA | 1097402310231 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 24 | 8 MG COM ORODISP CT BL AL AL X 100 ATIVA | 1097402310241 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 25 | 4MG COM ORODISP CT STR AL X 10 (SABOR MENTA) ATIVA | 1097402310258 | Comprimido Orodispersível | 28/12/2015 | 24 meses |
| 26 | 4MG COM ORODISP CT STR AL X 100 (SABOR MENTA) ATIVA | 1097402310266 | Comprimido Orodispersível | 28/12/2015 | 24 meses |
| 27 | 8MG COM ORODISP CT STR AL X 10 (SABOR MENTA) ATIVA | 1097402310274 | Comprimido Orodispersível | 28/12/2015 | 24 meses |
| 28 | 8MG COM ORODISP CT STR AL X 100 (SABOR MENTA) ATIVA | 1097402310282 | Comprimido Orodispersível | 28/12/2015 | 24 meses |
| 29 | 4 MG COM ORODISP CT BL AL AL X 4 ATIVA | 1097402310290 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 30 | 4 MG COM ORODISP CT BL AL AL X 30 ATIVA | 1097402310304 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 31 | 8 MG COM ORODISP CT BL AL AL X 4 ATIVA | 1097402310312 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 32 | 8 MG COM ORODISP CT BL AL AL X 30 ATIVA | 1097402310320 | COMPRIMIDO ORODISPERSIVEL | 28/12/2015 | 24 meses |
| 33 | 4 MG COM ORODISP CT STR AL X 4 (SABOR MENTA) ATIVA | 1097402310339 | Comprimido Orodispersível | 28/12/2015 | 24 meses |
| 34 | 4 MG COM ORODISP CT STR AL X 30 (SABOR MENTA) ATIVA | 1097402310347 | Comprimido Orodispersível | 28/12/2015 | 24 meses |
| 35 | 8 MG COM ORODISP CT STR AL X 4 (SABOR MENTA) ATIVA | 1097402310355 | Comprimido Orodispersível | 28/12/2015 | 24 meses |
| 36 | 8 MG COM ORODISP CT STR AL X 30 (SABOR MENTA) ATIVA | 1097402310363 | Comprimido Orodispersível | 28/12/2015 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: SULFADIAZINA DE PRATA

| | | | | | |
|--|----------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | PRATI DONADUZZI & CIA LTDA | CNPJ | 73.856.593/0001-66 | Autorização | 1.02.568-5 |
| Processo | 25351.036068/0169 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 21/12/2001 |
| Nome Comercial | SULFADIAZINA DE PRATA | Registro | 125680037 | Vencimento do registro | 12/2026 |
| Princípio Ativo | SULFADIAZINA DE PRATA | | | Medicamento de referência | DERMAZINE |
| Classe Terapêutica | ANTINFECCIOSOS TOPICOS | | | ATC | ANTINFECCIOSOS TOPICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 10 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G ATIVA | 1256800370019 | CREME | 21/12/2001 | 24 meses |
| 2 | 10 MG/G CREM DERM CX 24 PT X 400 G (EMB HOSP) ATIVA | 1256800370027 | CREME | 21/12/2001 | 24 meses |
| 3 | 10 MG/G CREM DERM CT BG PLAS X 30 G CANCELADA OU CADUCA | 1256800370035 | CREME | 21/12/2001 | 24 meses |
| 4 | 10 MG/G CREM DERM BG AL X 50 G ATIVA | 1256800370043 | CREME | 21/12/2001 | 24 meses |
| 5 | 10 MG/G CREM DERM 50 BG AL X 50 G (EMB HOSP) ATIVA | 1256800370051 | CREME | 21/12/2001 | 24 meses |
| 6 | 10 MG/G CREM DERM BG PLAS X 50 G CANCELADA OU CADUCA | 1256800370061 | CREME | 21/12/2001 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|-------|------------|-------------|
| 7 | 10 MG/G CREM DERM 50 BG PLAST X 50 G (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1256800370078 | CREME | 21/12/2001 | 24 meses |
| 8 | 10 MG/G CREM DERM CT BG AL X 120 G ATIVA | 1256800370086 | CREME | 21/12/2001 | 24 meses |
| 9 | 10 MG/G CREM DERM CT BG PLAS OPC X 120 G CANCELADA OU CADUCA | 1256800370094 | CREME | 21/12/2001 | 24 meses |
| 10 | 10 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 30 G (EMB HOSP) ATIVA | 1256800370108 | CREME | 21/12/2001 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: cetoprofeno

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 60.665.981/0001-18 | Autorização | 1.00.497-7 |
| Processo | 25351.482782/2020-96 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 10/05/2021 |
| Nome Comercial | cetoprofeno | Registro | 104971462 | Vencimento do registro | 05/2031 |
| Princípio Ativo | CETOPROFENO | | | Medicamento de referência | PROFENID |
| Classe Terapêutica | ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS CETOPROFENO | | | ATC | ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--|--------------------|-------------|
| 1 | 50 MG/ML SOL INJ IM CT AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1049714620015 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 10/05/2021 | 24 meses |
| 2 | 50 MG/ML SOL INJ IM CT 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1049714620023 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 10/05/2021 | 24 meses |
| 3 | 50 MG/ML SOL INJ IM CT 6 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1049714620031 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 10/05/2021 | 24 meses |
| 4 | 50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 24 ATIVA | 1049714620041 | Cápsula dura | 10/05/2021 | 24 meses |
| 5 | 100 MG PO LIOF SOL INJ IV CT 50 FA VD TRANS ATIVA | 1049714620058 | Pó Liofilizado para Suspensão Injetável | 10/05/2021 | 24 meses |
| 6 | 50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 6 ATIVA | 1049714620066 | Cápsula dura | 10/05/2021 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------|------------|----------|
| 7 | 25 MG/G GEL CT BG AL X 30 G ATIVA | 1049714620074 | GEL | 10/05/2021 | 24 meses |
| 8 | 25 MG/G GEL CT 25 BG AL X 30 G ATIVA | 1049714620082 | GEL | 10/05/2021 | 24 meses |
| 9 | 25 MG/G GEL CT 50 BG AL X 30 G ATIVA | 1049714620090 | GEL | 10/05/2021 | 24 meses |
| 10 | 25 MG/G GEL CT BG PLAS LAM X 30 G ATIVA | 1049714620104 | GEL | 10/05/2021 | 24 meses |
| 11 | 25 MG/G GEL CT 25 BG PLAS LAM X 30 G ATIVA | 1049714620112 | GEL | 10/05/2021 | 24 meses |
| 12 | 25 MG/G GEL CT 50 BG PLAS LAM X 30 G ATIVA | 1049714620120 | GEL | 10/05/2021 | 24 meses |
| 13 | 50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 24 ATIVA | 1049714620139 | Cápsula dura | 10/05/2021 | 24 meses |
| 14 | 50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 6 ATIVA | 1049714620147 | Cápsula dura | 10/05/2021 | 24 meses |



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|------------------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | THEOTO S/A INDUSTRIA E COMERCIO | | |
| CNPJ | 50.938.745/0001-74 | Autorização | 8.00.023-6 |
| Produto | ABAIXADORES DE MADEIRA PARA LÍNGUA | | |

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | Abaixador de Língua |
| Registro | 80002369003 |
| Processo | 25351.604419/2007-61 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: THEOTO S/A INDUSTRIA E COMERCIO - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | ERS INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE E LIMPEZA LTDA. | | |
| CNPJ | 21.172.673/0001-07 | Autorização | 8.14.000-9 |
| Produto | ALGODÃO HIDRÓFILO NATHY | | |

Modelo Produto Médico

BOLA 50g, 100g; CAIXA 25g, 50g, 100g; DISCO 25g, 50g, 100g; MULTIUSO 25g, 50g, 100g; QUADRADINHO PRENSADO 25g, 50g, 100g; ROLO 25g, 50g, 100g, 250g, 50 0g

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|--------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | INSTRUÇÃO DE USO 01 - ALGODÃO HIDRÓFILO.jpg | 1438923/22-8 - 29/03/2022 - 03:47 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | Algodao |
| Registro | 81400090001 |
| Processo | 25351.036761/2017-06 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ERS INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS DE HIGIENE E LIMPEZA LTDA. - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | Tecelagem Minas Rey Ltda | | |
| CNPJ | 41.847.658/0001-10 | Autorização | 8.03.845-5 |
| Produto | ATADURA DE CREPOM | | |

Modelo Produto Médico

ATADURA DE CREPOM MELHORMED; ATADURA DE CREPOM ULTRACOTTON; ATADURA DE CREPOM ULTRACOTTON GRAMS; ATADURA DE CREPOM A MINASREY; ATADURA DE CREPOM FARMAX; ATADURA DE CREPOM TEXTBOM. 1,00m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 1,10m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 1,20m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 1,30m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 1,40m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 1,50m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 1,60m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 1,70m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 1,80m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 1,90m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 2,00m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 2,10m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 2,20m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 2,30m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 2,40m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 2,50m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 2,60m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 2,70m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 2,80m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 2,90m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 3,00m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 3,10m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 3,20m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 3,30m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 3,40m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 3,50m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 3,60m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 3,70m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 3,80m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 3,90m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 4,00m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 4,10m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 4,20m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 4,30m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 4,40m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm); 4,50m x (4cm, 6cm, 8cm, 10cm, 12cm, 15cm, 20cm, 25cm, 30cm). ATADURA VARIANDO ENTRE 11, 12, 13, 14, 15 OU 18 FIOS POR cm²; PACOTE VARIANDO DE 01 ATÉ 24 UNIDADES. EMBALAGEM PRIMÁRIA: PLÁSTICO FILME COEXTRUSADO DE POLIETILENO/ACETATO DE VINILA/POLIPROPILENO. EMBALAGEM SECUNDÁRIA: PLÁSTICO PP; CAIXA DE PAPELÃO CONTENDO A QUANTIDADE DE PACOTES VARIANDO DE ACORDO COM O PEDIDO.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|--------------|-------------|
| Nome Técnico | Ataduras |
| Registro | 80384550011 |

| | |
|------------------------|---|
| Processo | 25351.638407/2013-92 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: Tecelagem Minas Rey Ltda - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)





Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--|-------------|------------|
| Nome da Empresa | PRODESC DO BRASIL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA | | |
| CNPJ | 08.442.245/0001-80 | Autorização | 8.04.044-4 |
| Produto | AVENTAL DESCARTÁVEL PRODESC | | |

| |
|-----------------------|
| Modelo Produto Médico |
| AVENTAL MANGA CURTA |
| AVENTAL MANGA LONGA |
| AVENTAL SEM MANGA |

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | Vestimenta Cirurgica |
| Registro | 80404440020 |
| Processo | 25351.121358/2016-96 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: PRODESC DO BRASIL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: BENZETACIL

| | | | | | |
|---------------------------------------|--|-----------------------|--------------------|---------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. | CNPJ | 61.190.096/0001-92 | Autorização | 1.00.043-8 |
| Processo | 25992.005682/52 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 31/01/2000 |
| Nome Comercial | BENZETACIL | Registro | 100430686 | Vencimento do registro | 03/2027 |
| Princípio Ativo | BENZILPENICILINA BENZATINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS) | | | ATC | PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS) |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

MEDIDA CAUTELAR

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|---------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1.200.000 U SUS INJ CT FA VD INC + DIL X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860013 | SUSPENSAO INJETAVEL | 31/01/2000 | 36 meses |
| 2 | 1.200.000 U PO SUS INJ CX 25 FA VD INC + DIL X 3 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860021 | ***** | 08/05/2002 | 36 meses |
| 3 | 600.000 U PO SUS INJ CX 50 FA VD INC + DIL X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860031 | ***** | 08/05/2002 | 36 meses |
| 4 | 150.000 U/ML SUS INJ CX 50 FA VD INC X 4 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860048 | SUSPENSAO INJETAVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 5 | 150.000 U/ML SUS INJ CX 25 FA VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860056 | SUSPENSAO INJETAVEL | 08/05/2002 | 18 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|---------------------|------------|-------------|
| 6 | 300.000 U/ML SUS INJ IM CX 50 FA VD TRANS X 4 ML ATIVA | 1004306860064 | SUSPENSÃO INJETÁVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 7 | 300.000 U/ML SUS INJ CX 25 FA VD INC X 8 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860072 | SUSPENSÃO INJETÁVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 8 | 400.000 U/ML SUS INJ CX 25 FA VD INC X 6 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860080 | SUSPENSÃO INJETÁVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 9 | 150.000 U/ML SUS INJ CX 100 FA VD INC X 4 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860099 | SUSPENSÃO INJETÁVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 10 | 150.000 U/ML SUS INJ CX 10 FA VD INC X 4 ML (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA | 1004306860102 | SUSPENSÃO INJETÁVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 11 | 300.000 U/ML SUS INJ IM CX 10 FA VD TRANS X 4 ML ATIVA | 1004306860110 | SUSPENSÃO INJETÁVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 12 | 300.000 U/ML SUS INJ IM CX 100 FA VD TRANS X 4 ML ATIVA | 1004306860129 | SUSPENSÃO INJETÁVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 13 | 150.000 U/ ML SUS INJ CT 1 FA VD INC X 4 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860137 | SUSPENSÃO INJETÁVEL | 31/01/2000 | 18 meses |
| 15 | 300.000 U/ML SUS INJ IM CT 1 FA VD TRANS X 4 ML ATIVA | 1004306860153 | SUSPENSÃO INJETÁVEL | 31/01/2000 | 18 meses |
| 16 | 150.000 U/ML SUS INJ CX 25 FA VD INC X 4 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1004306860161 | SUSPENSÃO INJETÁVEL | 31/01/2000 | 18 meses |
| 17 | 300.000 U/ML SUS INJ CX 25 FA VD TRANS X 4 ML ATIVA | 1004306860171 | SUSPENSÃO INJETÁVEL | 31/01/2000 | 18 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: PENKARON

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BLAU FARMACÉUTICA S.A. | CNPJ | 58.430.828/0001-60 | Autorização | 1.01.637-7 |
| Processo | 25351.325066/2013-02 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 12/08/2013 |
| Nome Comercial | PENKARON | Registro | 116370115 | Vencimento do registro | 05/2029 |
| Princípio Ativo | BENZILPENICILINA POTÁSSICA, BENZILPENICILINA PROCAÍNA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO | | | ATC | PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|---------------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 400000 U INJ CT 1 FA + DIL X 2 ML ATIVA | 1163701150017 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 24 meses |
| 2 | 400000 U INJ CX 50 FA + 50 DIL ATIVA | 1163701150025 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 24 meses |
| 3 | 400000 U INJ CX 100 FA + 100 DIL ATIVA | 1163701150033 | PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE | 12/08/2013 | 24 meses |
| 4 | 400000 U INJ CX 100 FA VD TRANS ATIVA | 1163701150041 | PO INJETAVEL | 12/08/2013 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: BENZETACIL

| | | | | | |
|---------------------------------------|--|-----------------------|--------------------|--|-------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. | CNPJ | 61.190.096/0001-92 | Autorização | 1.00.043-8 |
| Processo | 25992.005682/52 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 31/01/2000 |
| Nome Comercial | BENZETACIL | Registro | 100430686 | Vencimento do registro | 03/2027 |
| Princípio Ativo | BENZILPENICILINA BENZATINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS) | | ATC | PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS) | |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

MEDIDA CAUTELAR

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|---------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1.200.000 U SUS INJ CT FA VD INC + DIL X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860013 | SUSPENSAO INJETAVEL | 31/01/2000 | 36 meses |
| 2 | 1.200.000 U PO SUS INJ CX 25 FA VD INC + DIL X 3 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860021 | ***** | 08/05/2002 | 36 meses |
| 3 | 600.000 U PO SUS INJ CX 50 FA VD INC + DIL X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860031 | ***** | 08/05/2002 | 36 meses |
| 4 | 150.000 U/ML SUS INJ CX 50 FA VD INC X 4 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860048 | SUSPENSAO INJETAVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 5 | 150.000 U/ML SUS INJ CX 25 FA VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860056 | SUSPENSAO INJETAVEL | 08/05/2002 | 18 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|---------------------|------------|-------------|
| 6 | 300.000 U/ML SUS INJ IM CX 50 FA VD TRANS X 4 ML ATIVA | 1004306860064 | SUSPENSAO INJETAVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 7 | 300.000 U/ML SUS INJ CX 25 FA VD INC X 8 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860072 | SUSPENSAO INJETAVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 8 | 400.000 U/ML SUS INJ CX 25 FA VD INC X 6 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860080 | SUSPENSAO INJETAVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 9 | 150.000 U/ML SUS INJ CX 100 FA VD INC X 4 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860099 | SUSPENSAO INJETAVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 10 | 150.000 U/ML SUS INJ CX 10 FA VD INC X 4 ML (EMB FRAC) CANCELADA OU CADUCA | 1004306860102 | SUSPENSAO INJETAVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 11 | 300.000 U/ML SUS INJ IM CX 10 FA VD TRANS X 4 ML ATIVA | 1004306860110 | SUSPENSAO INJETAVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 12 | 300.000 U/ML SUS INJ IM CX 100 FA VD TRANS X 4 ML ATIVA | 1004306860129 | SUSPENSAO INJETAVEL | 08/05/2002 | 18 meses |
| 13 | 150.000 U/ ML SUS INJ CT 1 FA VD INC X 4 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004306860137 | SUSPENSAO INJETAVEL | 31/01/2000 | 18 meses |
| 15 | 300.000 U/ML SUS INJ IM CT 1 FA VD TRANS X 4 ML ATIVA | 1004306860153 | SUSPENSAO INJETAVEL | 31/01/2000 | 18 meses |
| 16 | 150.000 U/ML SUS INJ CX 25 FA VD INC X 4 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1004306860161 | SUSPENSAO INJETAVEL | 31/01/2000 | 18 meses |
| 17 | 300.000 U/ML SUS INJ CX 25 FA VD TRANS X 4 ML ATIVA | 1004306860171 | SUSPENSAO INJETAVEL | 31/01/2000 | 18 |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: bromoprida

| | | | | | |
|---------------------------------------|-------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FRESENIUS KABI BRASIL LTDA | CNPJ | 49.324.221/0001-04 | Autorização | 1.00.041-0 |
| Processo | 25351.935825/2020-40 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 16/11/2020 |
| Nome Comercial | bromoprida | Registro | 100410182 | Vencimento do registro | 08/2029 |
| Princípio Ativo | BROMOPRIDA | | | Medicamento de referência | Digesan |
| Classe Terapêutica | ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES | | | ATC | ANTIEMÉTICOS E ANTINAUSEANTES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5MG/ML SOL INJ IM/IV CX 02 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1004101820011 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 16/11/2020 | 24 meses |
| 2 | 5MG/ML SOL INJ IM/IV CX 06 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1004101820028 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 16/11/2020 | 24 meses |
| 3 | 5MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1004101820036 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 16/11/2020 | 24 meses |
| 4 | 5MG/ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1004101820044 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 16/11/2020 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA | CNPJ | 17.174.657/0001-78 | Autorização | 1.00.387-7 |
| Processo | 25351.033364/0135 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 13/03/2002 |
| Nome Comercial | FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA | Registro | 103870047 | Vencimento do registro | 03/2027 |
| Princípio Ativo | FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA | | | Medicamento de referência | Decadron |
| Classe Terapêutica | GLICOCORTICOIDES SISTÊMICOS | | | ATC | GLICOCORTICOIDES SISTÊMICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1038700470010 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/03/2002 | 24 meses |
| 2 | 4 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2,5 ML ATIVA | 1038700470029 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/03/2002 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Diclofenaco potássico

| | | | | | |
|---------------------------------------|-----------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A | CNPJ | 03.485.572/0001-04 | Autorização | 1.05.423-2 |
| Processo | 25351.667444/2011-29 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 06/03/2019 |
| Nome Comercial | Diclofenaco potássico | Registro | 154230288 | Vencimento do registro | 03/2029 |
| Princípio Ativo | DICLOFENACO POTÁSSICO | | | Medicamento de referência | CATAFLAM |
| Classe Terapêutica | ANTINFLAMATORIOS | | | ATC | ANTINFLAMATORIOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10 ATIVA | 1542302880014 | Comprimido Revestido | 06/03/2019 | 24 meses |
| 2 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA | 1542302880022 | Comprimido Revestido | 06/03/2019 | 24 meses |
| 3 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA | 1542302880030 | Comprimido Revestido | 06/03/2019 | 24 meses |
| 4 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 1000 ATIVA | 1542302880049 | Comprimido Revestido | 06/03/2019 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: DAPIRONA SODICA

| | | | | | |
|---------------------------------------|----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | PRATI DONADUZZI & CIA LTDA | CNPJ | 73.856.593/0001-66 | Autorização | 1.02.568-5 |
| Processo | 25351.037743/0195 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 28/01/2002 |
| Nome Comercial | DAPIRONA SODICA | Registro | 125680041 | Vencimento do registro | 01/2027 |
| Princípio Ativo | DAPIRONA | | | Medicamento de referência | NOVALGINA |
| Classe Terapêutica | ANALGESICOS NAO NARCOTICOS | | | ATC | ANALGESICOS NAO NARCOTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB MULT) ATIVA | 1256800410010 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 2 | 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB MULT) ATIVA | 1256800410029 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 3 | 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB MULT) ATIVA | 1256800410037 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 4 | 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB FRAC) ATIVA | 1256800410045 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 5 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 800 (EMB HOSP) ATIVA | 1256800410053 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------------|------------|----------|
| 6 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA | 1256800410061 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 7 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP) ATIVA | 1256800410071 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 8 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 360 (EMB FRAC) ATIVA | 1256800410088 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 9 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) ATIVA | 1256800410096 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 10 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA | 1256800410101 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 11 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA | 1256800410118 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 12 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB MULT) ATIVA | 1256800410126 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 13 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB MULT) ATIVA | 1256800410134 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 14 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1256800410142 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 15 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA | 1256800410150 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 16 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 4 ATIVA | 1256800410169 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 17 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 800 (EMB HOSP) ATIVA | 1256800410177 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 18 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP) ATIVA | 1256800410185 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 19 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 300 (EMB HOSP) ATIVA | 1256800410193 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|--|---------------|--------------------|------------|----------|
| 20 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 360 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256800410207 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 21 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 240 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256800410215 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 22 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 120 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256800410223 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 23 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 90 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256800410231 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 24 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 100 (EMB MULT) <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256800410241 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 25 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 80 (EMB MULT) <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256800410258 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 26 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256800410266 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 27 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256800410274 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 28 | 1000 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 4 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256800410282 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 29 | 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256800410290 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 30 | 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256800410304 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |
| 31 | 500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1256800410312 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/01/2002 | 24 meses |



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|--------------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | CREMER S/A | | |
| CNPJ | 82.641.325/0001-18 | Autorização | 8.02.452-1 |
| Produto | ESPARADRAPO IMPERMEAVEL CREMER | | |

Modelo Produto Médico

Esparadrapo Impermeável Branco Cremer 1,2cm x 4,5m
 Esparadrapo Impermeável Branco Cremer 2,5cm x 4,5m
 Esparadrapo Impermeável Branco Cremer 2,5cm x 4,5m - Ganche
 Esparadrapo Impermeável Branco Cremer 2,5cm x 90cm
 Esparadrapo Impermeável Branco Cremer 5cm x 4,5m
 Esparadrapo Impermeável Branco Cremer 10cm x 4,5m
 Esparadrapo Impermeável Branco Cremer 10cm x 4,5m - Com Lacre
 Esparadrapo Impermeável Branco Cremer 10cm x 50m
 Esparadrapo Impermeável Branco Cremer 1050mm x 250m
 Esparadrapo Impermeável Branco Cremer 2,5cm x 9,14m
 Esparadrapo Impermeável Branco Cremer 5cm x 9,14m
 Esparadrapo Impermeável Branco Cremer 7,5cm x 9,14m
 Esparadrapo Impermeável Branco Cremer 10cm x 9,14m

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|-----------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 80245219059.pdf | 2533416/21-5 - 30/06/2021 - 09:22 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | Esparadrapos e Fitas Adesivas |
| Registro | 80245219059 |
| Processo | 25351.233717/2005-08 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: CREMER S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-----------------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | ESTÍLO ARTEFATOS DE MADEIRAS LTDA | | |
| CNPJ | 79.402.418/0001-85 | Autorização | 8.04.731-7 |
| Produto | ESPÁTULA DE AYRES | | |

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|-----------------|----------|-------------------------------------|
|-----------------|----------|-------------------------------------|

Nenhum Arquivo Encontrado(a)

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | Espátulas |
| Registro | 80473179002 |
| Processo | 25351.601972/2012-93 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: ESTÍLO ARTEFATOS DE MADEIRAS LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---|-------------|------------|
| Nome da Empresa | AMED S/A | | |
| CNPJ | 10.403.238/0001-11 | Autorização | 8.14.819-0 |
| Produto | Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco | | |

Modelo Produto Médico

Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Premium 09 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Premium 11 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Premium 13 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Premium 09 fios/cm², 10 cm x 10 cm (fechada), 20 cm x 40 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Premium 11 fios/cm², 10 cm x 10 cm (fechada), 20 cm x 40 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Premium 13 fios/cm², 10 cm x 10 cm (fechada), 20 cm x 40 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Premium 09 fios/cm², 91 cm x 60 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Premium 11 fios/cm², 91 cm x 60 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Premium 13 fios/cm², 91 cm x 60 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Premium 09 fios/cm², 91 cm x 1 m (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Premium 11 fios/cm², 91 cm x 1 m (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Premium 13 fios/cm², 91 cm x 1 m (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Premium 09 fios/cm², 91 cm x 2 m (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Premium 11 fios/cm², 91 cm x 2 m (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Premium 13 fios/cm², 91 cm x 2 m (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Soft 9 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 26 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Soft 11 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 26 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Soft 13 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 26 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Soft 09 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Soft 11 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Soft 13 fios/cm², 7,5 cm x 7,5 cm (fechada), 15 cm x 30 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Soft 09 fios/cm², 10 cm x 10 cm (fechada), 18 cm x 38 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Soft 11 fios/cm², 10 cm x 10 cm (fechada), 18 cm x 38 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Soft 13 fios/cm², 10 cm x 10 cm (fechada), 18 cm x 38 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Soft 09 fios/cm², 91 cm x 60 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Soft 11 fios/cm², 91 cm x 60 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Soft 13 fios/cm², 91 cm x 60 cm (aberta); Compressa de Gaze Hidrófila Estéril com Fio Radiopaco Hérica Soft 09 fios/cm², 91 cm x 1 m

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | Instrução de Uso Compressa de Gaze Estéril RX.pdf | 0676417/22-1 - 23/02/2022 - 12:57 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | Compressas |
| Registro | 81481900011 |
| Processo | 25351.487338/2019-23 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: AMED S/A - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#) [Exportar para PDF](#) [Voltar](#)



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICOSE

| | | | | | |
|---------------------------------------|---------------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|--------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA | CNPJ | 01.571.702/0001-98 | Autorização | 1.00.311-3 |
| Processo | 25351.170412/2018-94 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 24/09/2018 |
| Nome Comercial | ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICOSE | Registro | 103110167 | Vencimento do registro | 03/2027 |
| Princípio Ativo | GLICOSE | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | REIDRATANTES PARENTERAIS | | | ATC | REIDRATANTES PARENTERAIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 500 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA | 1031101670015 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 2 | 250 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA | 1031101670023 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 3 | 500 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS PE X 20 ML ATIVA | 1031101670031 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 4 | 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670041 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 5 | 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670058 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 6 | 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670066 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 7 | 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670074 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 8 | 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670082 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 9 | 100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670090 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 10 | 100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670104 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |
| 11 | 100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000ML CANCELADA OU CADUCA | 1031101670112 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/09/2018 | 24 meses |





Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|---------------------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | CPL MEDICAL 'S PRODUTOS MÉDICOS LTDA. | | |
| CNPJ | 43.512.870/0001-52 | Autorização | 1.00.141-6 |
| Produto | CANULA DE TRAQUEOSTOMIA | | |

Modelo Produto Médico

4,0; 4,5; 5,0; 5,5; 6,0; 6,5; 7,0; 7,5; 8,0; 8,5; 9,0; 10

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|-----------------------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | instrução de uso cânula.pdf | 1342628/22-5 - 23/03/2022 - 02:42 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | Canulas |
| Registro | 10014160051 |
| Processo | 25351.395243/2013-34 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: CPL MEDICAL 'S PRODUTOS MÉDICOS LTDA. - BRASIL |
| Classificação de Risco | II - MEDIO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: cloridrato de metoclopramida

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA | CNPJ | 19.570.720/0001-10 | Autorização | 1.01.343-0 |
| Processo | 25351.079620/2005-35 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 20/08/2007 |
| Nome Comercial | cloridrato de metoclopramida | Registro | 113430149 | Vencimento do registro | 08/2027 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado | | | Medicamento de referência | Plasil |
| Classe Terapêutica | ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES | | | ATC | ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1134301490011 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/08/2007 | 24 meses |

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-----------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | Shalon Fios Cirurgicos Ltda | | |
| CNPJ | 33.348.467/0001-86 | Autorização | 1.02.434-1 |
| Produto | FIO DE SUTURA NYLON SHALON | | |

MEDIDA CAUTELAR

Modelo Produto Médico

N2254P;

N2253P;

N2252P;

N2250P;

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|-----------------|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | 9. NYLON.pdf | 4039548/21-3 - 13/10/2021 - 08:06 |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | Fio de Sutura |
| Registro | 10243410031 |
| Processo | 25351.150666/2009-90 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: Shalon Fios Cirurgicos Ltda - BRASIL |
| Classificação de Risco | IV - MÁXIMO RISCO |
| Vencimento do Registro | 26/10/2024 |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|--------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FRESENIUS MEDICAL CARE LTDA | CNPJ | 01.440.590/0001-36 | Autorização | 1.03.223-9 |
| Processo | 25351.205759/2002-06 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 06/02/2003 |
| Nome Comercial | SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO | Registro | 132230026 | Vencimento do registro | 02/2028 |
| Princípio Ativo | CLORETO DE SÓDIO | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | REIDRATANTES PARENTERAIS | | | ATC | REIDRATANTES PARENTERAIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA | 1322300260011 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/02/2003 | 36 meses |
| 2 | 0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA | 1322300260021 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/02/2003 | 36 meses |
| 3 | 0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 125 ML CANCELADA OU CADUCA | 1322300260038 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/02/2003 | 36 meses |
| 4 | 0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 200 ML CANCELADA OU CADUCA | 1322300260046 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/02/2003 | 36 meses |
| 5 | 0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1322300260054 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/02/2003 | 36 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 6 | 0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1322300260062 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/02/2003 | 36 meses |
| 7 | 0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1322300260070 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/02/2003 | 36 meses |
| 8 | 0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 1500 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA | 1322300260089 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/02/2003 | 36 meses |
| 9 | 0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 2000 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1322300260097 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/02/2003 | 36 meses |
| 10 | 0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 2500 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA | 1322300260100 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/02/2003 | 36 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA

| | | | | | |
|---------------------------------------|----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|--------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FRESENIUS KABI BRASIL LTDA | CNPJ | 49.324.221/0001-04 | Autorização | 1.00.041-0 |
| Processo | 25991.005960/79 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 18/08/1980 |
| Nome Comercial | SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA | Registro | 100410011 | Vencimento do registro | 12/2029 |
| Princípio Ativo | CLORETO DE SÓDIO, GLICOSE | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | REIDRATANTES PARENTERAIS | | | ATC | REIDRATANTES PARENTERAIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110137 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 08/10/1987 | 24 meses |
| 2 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110102 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 03/03/1983 | 24 meses |
| 3 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110030 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 02/03/1983 | 24 meses |
| 4 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110213 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 21/03/1995 | 24 meses |
| 5 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110181 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 26/02/1992 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|-------------------|------------|----------|
| 6 | 25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110191 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 26/02/1992 | 24 meses |
| 7 | 25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110051 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 8 | 25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110060 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 9 | 25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110161 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 08/10/1987 | 24 meses |
| 10 | 80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110203 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 26/02/1992 | 24 meses |
| 11 | 80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110124 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 12 | 80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110145 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 08/10/1987 | 24 meses |
| 13 | 80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110153 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 08/10/1987 | 24 meses |
| 14 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1004100110140 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 15 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004100110159 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 16 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1004100110167 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 17 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1004100110175 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------|------------|----------|
| 18 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004100110183 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 19 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1004100110191 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 20 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110205 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 21 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110213 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 22 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110221 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 23 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110231 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 24 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110248 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 25 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004100110256 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 26 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1004100110264 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 27 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004100110272 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |
| 28 | 50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1004100110280 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 18/08/1980 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: GLICOSE

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|---|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FRESENIUS KABI BRASIL LTDA | CNPJ | 49.324.221/0001-04 | Autorização | 1.00.041-0 |
| Processo | 25351.229009/2004-83 | Categoria Regulatória | | Data do registro | 07/01/2005 |
| Nome Comercial | GLICOSE | Registro | 100410107 | Vencimento do registro | 11/2027 |
| Princípio Ativo | GLICOSE | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL | | | ATC | OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004101070010 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 2 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004101070029 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 3 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004101070037 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 5 | 500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004101070053 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 6 | 500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004101070061 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 7 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004101070071 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 8 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004101070088 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 9 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004101070096 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 10 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004101070101 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 11 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA | 1004101070118 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 12 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA | 1004101070126 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 13 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1004101070134 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 14 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1004101070142 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 15 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1004101070150 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 16 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004101070169 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 17 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1004101070177 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 18 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004101070185 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 21 | 500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004101070215 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 22 | 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA | 1004101070223 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|---|---------------|-------------------|------------|----------|
| 23 | 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1004101070231 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 24 | 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004101070241 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 25 | 50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1004101070258 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 26 | 100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1004101070266 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 27 | 100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004101070274 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 28 | 100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1004101070282 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 31 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA | 1004101070312 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 32 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA | 1004101070320 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 33 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1004101070339 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 34 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004101070347 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 35 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1004101070355 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 36 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA | 1004101070363 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 37 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1004101070371 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 38 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004101070381 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 39 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1004101070398 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 40 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004101070401 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 41 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA | 1004101070411 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 42 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004101070428 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 43 | 100 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA | 1004101070436 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |
| 44 | 500 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA | 1004101070444 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/01/2005 | 24 meses |



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | GOEDERT LTDA | | |
| CNPJ | 79.846.465/0001-18 | Autorização | 8.13.786-9 |
| Produto | TOUCA DESCARTÁVEL NOBRE | | |

Modelo Produto Médico

TOUCA DESCARTÁVEL NOBRE

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|--------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | INSTRUÇÕES DE USO_TOUCA DESCARTÁVEL_NOBRE.pdf | 2402093/21-8 - 21/06/2021 - 03:49 |

| | |
|------------------------|---|
| Nome Técnico | Vestimenta Cirúrgica |
| Registro | 81378690009 |
| Processo | 25351.564964/2020-84 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: GOEDERT LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: VITAMINA C INJETÁVEL

| | | | | | |
|---------------------------------------|--|-----------------------|--------------------|---------------------------|----------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA | CNPJ | 06.628.333/0001-46 | Autorização | 1.01.085-1 |
| Processo | 25351_208246/2004-19 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 14/04/2005 |
| Nome Comercial | VITAMINA C INJETÁVEL | Registro | 110850028 | Vencimento do registro | 04/2025 |
| Princípio Ativo | ÁCIDO ASCÓRBICO | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS | | | ATC | VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1108500280018 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 14/04/2005 | 24 meses |
| 2 | 100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1108500280026 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 14/04/2005 | 24 meses |
| 3 | 200 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1108500280034 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 14/04/2005 | 24 meses |
| 4 | 200 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1108500280042 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 14/04/2005 | 24 meses |



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-------------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | KOLPLAST C I.S.A. | | |
| CNPJ | 59.231.530/0001-93 | Autorização | 1.02.376-1 |
| Produto | ESPÉCULO DESCARTÁVEL KOLPLAST | | |

Modelo Produto Médico

Modelo CollinEspéculo vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande

Espéculo vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador

Espéculo vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande, com extensão para iluminação

Espéculo vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador e extensão para iluminação. Modelo GravesEspéculo vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande

Espéculo vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador

Espéculo vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com extensão para iluminação

Espéculo vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador e extensão para iluminação. Modelo CuscoEspéculo vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande

Espéculo vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador

Espéculo vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com extensão para iluminação

Espéculo vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador e extensão para iluminação.

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|---|---|-------------------------------------|
| INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO | INSTRUÇÕES DE USO_10237610072 (Solicita_ANVISA).pdf | 4210988/21-9 - 25/10/2021 - 10:23 |

| | |
|--------------|----------------------|
| Nome Técnico | Especulo Descartavel |
| Registro | 10237610072 |
| Processo | 25351.178943/2010-68 |

| | |
|------------------------|--|
| Fabricante Legal | • FABRICANTE: KOLPLAST C I S.A. - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: carbonato de lítio

| | | | | | |
|---------------------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-----------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BIOLAB FARMA GENERICOS LTDA | CNPJ | 33.150.764/0001-12 | Autorização | 1.00.492-9 |
| Processo | 25351.052132/2005-81 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 30/01/2006 |
| Nome Comercial | carbonato de lítio | Registro | 104920162 | Vencimento do registro | 01/2026 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | CARBOLITIUM |
| Classe Terapêutica | ANTIDEPRESSIVOS | | | ATC | ANTIDEPRESSIVOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 300 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 50 CANCELADA OU CADUCA | 1049201620012 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2006 | 36 meses |
| 2 | 300 MG COM CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA | 1049201620020 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2006 | 24 meses |
| 3 | 300 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1049201620039 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2006 | 36 meses |
| 4 | 300 MG COM CT FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1049201620047 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2006 | 24 meses |
| 5 | 300 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 500 CANCELADA OU CADUCA | 1049201620055 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2006 | 36 meses |
| 6 | 300 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1049201620063 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2006 | 36 meses |

| | | | | | |
|---|--|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 7 | 300 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1049201620071 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2006 | 36 meses |
| 8 | 300 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 90 CANCELADA OU CADUCA | 1049201620081 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2006 | 36 meses |
| 9 | 300 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 600 CANCELADA OU CADUCA | 1049201620098 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2006 | 36 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: BROMAZEPAM

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|----------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 60.665.981/0001-18 | Autorização | 1.00.497-7 |
| Processo | 25351.002813/0111 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 28/02/2002 |
| Nome Comercial | BROMAZEPAM | Registro | 104971206 | Vencimento do registro | 02/2027 |
| Princípio Ativo | BROMAZEPAM | | | Medicamento de referência | LEXOTAN |
| Classe Terapêutica | ANSIOLITICOS SIMPLES | | | ATC | ANSIOLITICOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1049712060012 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/02/2002 | 24 meses |
| 2 | 3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1049712060020 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/02/2002 | 24 meses |
| 3 | 3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP) ATIVA | 1049712060039 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/02/2002 | 24 meses |
| 4 | 6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1049712060047 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/02/2002 | 24 meses |
| 5 | 6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1049712060055 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/02/2002 | 24 meses |
| 6 | 6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP) ATIVA | 1049712060063 | COMPRIMIDO SIMPLES | 28/02/2002 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LONGACTIL

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|---------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25000.027459/9723 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 25/03/1999 |
| Nome Comercial | LONGACTIL | Registro | 102980226 | Vencimento do registro | 03/2029 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA | | | Medicamento de referência | AMPLICITIL |
| Classe Terapêutica | NEUROLEPTICOS | | | ATC | NEUROLEPTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG/ML SÓL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1029802260016 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/03/1999 | 36 meses |
| 2 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260024 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 3 | 25 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260032 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 4 | 25 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260040 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 5 | 25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029802260059 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |



| | | | | | |
|----|--|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 6 | 25 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029802260067 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 7 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260075 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 8 | 100 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260083 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 9 | 100 MG COM REV CT 1 FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260091 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 10 | 100 MG COM REV CT 1 FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260105 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 11 | 100 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029802260113 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 12 | 40 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML ATIVA | 1029802260121 | SOLUÇÃO ORAL | 25/03/1999 | 24 meses |
| 13 | 40 MG/ML SOL OR CX 10 FR VD AMB X 20 ML ATIVA | 1029802260131 | SOLUÇÃO ORAL | 25/03/1999 | 24 meses |
| 14 | 40 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 20 ML ATIVA | 1029802260148 | SOLUÇÃO ORAL | 25/03/1999 | 24 meses |
| 15 | 25 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260156 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 05/09/2002 | 36 meses |
| 16 | 25 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260164 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 05/09/2002 | 36 meses |
| 17 | 100 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260172 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 05/09/2002 | 36 meses |
| 18 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 10 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1029802260180 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/03/1999 | 36 meses |
| 21 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 ATIVA | 1029802260210 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |
| 22 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 ATIVA | 1029802260229 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 23 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 ATIVA | 1029802260237 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |
| 24 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 ATIVA | 1029802260245 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: cloridrato de paroxetina

| | | | | | |
|---------------------------------------|--|-----------------------|--------------------|---------------------------|-----------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA | CNPJ | 61.286.647/0001-16 | Autorização | 1.00.047-2 |
| Processo | 25351.621740/2015-10 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 23/11/2015 |
| Nome Comercial | cloridrato de paroxetina | Registro | 100470569 | Vencimento do registro | 11/2025 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE PAROXETINA | | | Medicamento de referência | AROPAX |
| Classe Terapêutica | ANTIDEPRESSIVOS | | | ATC | ANTIDEPRESSIVOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC OPC X 10 ATIVA | 1004705690014 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 48 meses |
| 2 | 20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC OPC X 20 ATIVA | 1004705690022 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 48 meses |
| 3 | 20 MG COM REV CT BL AL PVC/PVDC OPC X 30 ATIVA | 1004705690030 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 23/11/2015 | 48 meses |
| 4 | 20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA | 1004705690049 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 08/04/2019 | 48 meses |
| 5 | 20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA | 1004705690057 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 08/04/2019 | 48 meses |
| 6 | 20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA | 1004705690065 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 08/04/2019 | 48 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIAZEPAM

| | | | | | |
|---------------------------------------|--------------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|----------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A | CNPJ | 04.099.395/0001-82 | Autorização | 1.00.186-2 |
| Processo | 25351.202553/2009-10 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 24/05/2010 |
| Nome Comercial | DIAZEPAM | Registro | 101860030 | Vencimento do registro | 05/2025 |
| Princípio Ativo | DIAZEPAM | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANSIOLITICOS SIMPLES | | | ATC | ANSIOLITICOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 100 AMP VD AMB X 2ML ATIVA | 1018600300011 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/05/2010 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: FENOBARBITAL

| | | | | | |
|---------------------------------------|-----------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A | CNPJ | 17.159.229/0001-76 | Autorização | 1.00.370-7 |
| Processo | 25351.004616/2011-19 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 17/08/2015 |
| Nome Comercial | FENOBARBITAL | Registro | 103700640 | Vencimento do registro | 08/2025 |
| Princípio Ativo | FENOBARBITAL, FENOBARBITAL SÓDICO | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTICONVULSIVANTES | | | ATC | ANTICONVULSIVANTE |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG COM CT BL AL PLAS X 20 ATIVA | 1037006400013 | COMPRIMIDO SIMPLES | 17/08/2015 | 24 meses |
| 2 | 100 MG COM CT BL AL PLAS X 100 ATIVA | 1037006400021 | COMPRIMIDO SIMPLES | 17/08/2015 | 24 meses |
| 3 | 200 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1037006400031 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 17/08/2015 | 24 meses |
| 4 | 200 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1037006400048 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 17/08/2015 | 24 meses |
| 5 | 200 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 1 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1037006400056 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 17/08/2015 | 24 meses |
| 6 | 200 MG/ML SOL INJ CT 60 AMP VD TRANS X 1 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1037006400064 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 17/08/2015 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 7 | 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1037006400072 | COMPRIMIDO SIMPLES | 17/08/2015 | 24 meses |
| 8 | 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 (EMB HOSP) ATIVA | 1037006400080 | COMPRIMIDO SIMPLES | 17/08/2015 | 24 meses |
| 9 | 200 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 1 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1037006400099 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 17/08/2015 | 24 meses |
| 10 | 200 MG/ML SOL INJ CT 120 AMP VD TRANS X 1 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1037006400102 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 17/08/2015 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: risperidona

| | | | | | |
|---------------------------------------|-----------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|---------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A | CNPJ | 03.485.572/0001-04 | Autorização | 1.05.423-2 |
| Processo | 25351.762102/2018-09 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 24/12/2018 |
| Nome Comercial | risperidona | Registro | 154230283 | Vencimento do registro | 12/2028 |
| Princípio Ativo | risperidona | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | NEUROLEPTICOS | | | ATC | NEUROLEPTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302830017 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 2 | 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302830025 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 3 | 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302830033 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 4 | 2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302830041 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 5 | 2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302830051 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 6 | 2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302830068 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 7 | 2 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302830076 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 8 | 3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302830084 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 9 | 3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302830092 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 10 | 3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302830106 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 11 | 3 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302830114 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |
| 12 | 1 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1542302830122 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/12/2018 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HALO

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25992.007918/75 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 27/10/2000 |
| Nome Comercial | HALO | Registro | 102980020 | Vencimento do registro | 02/2026 |
| Princípio Ativo | HALOPERIDOL | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | NEUROLEPTICOS | | ATC | NEUROLEPTICOS | |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200010 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 5 | 10 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200053 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 6 | 2 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200061 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 7 | 5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200075 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 8 | 2 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200088 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 9 | 10 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200096 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 11 | 1 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200113 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/10/2000 | 36 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------------|------------|----------|
| 12 | 5 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200121 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 13 | 20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1029800200134 | SOLUÇÃO ORAL | 22/02/2001 | 36 meses |
| 14 | 2 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML ATIVA | 1029800200142 | SOLUÇÃO ORAL | 22/02/2001 | 36 meses |
| 15 | 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200156 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 16 | 5 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200164 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 17 | 5 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800200172 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 18 | 10 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800200180 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 19 | 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200199 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 20 | 10 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800200202 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 21 | 1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1029800200210 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/10/2000 | 24 meses |
| 22 | 1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA | 1029800200229 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/10/2000 | 24 meses |
| 23 | 5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200237 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2001 | 36 meses |
| 24 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1029800200245 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2001 | 24 meses |
| 25 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA | 1029800200253 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2001 | 24 meses |
| 26 | 10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200261 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/10/2000 | 36 meses |



| | | | | | |
|----|--|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 27 | 10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 EMB HOSP CANCELADA OU CADUCA | 1029800200271 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/10/2000 | 36 meses |
| 28 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1029800200288 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/10/2000 | 36 meses |
| 29 | 2 MG/ML SOL GOT OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA | 1029800200296 | SOLUÇÃO ORAL | 27/10/2000 | 36 meses |
| 30 | 2 MG/ML SOL GOT OR CX 10 FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA | 1029800200301 | SOLUÇÃO ORAL | 27/10/2000 | 36 meses |
| 31 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1029800200318 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/10/2000 | 36 meses |
| 32 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1029800200326 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/10/2000 | 36 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HALO

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25992.007918/75 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 27/10/2000 |
| Nome Comercial | HALO | Registro | 102980020 | Vencimento do registro | 02/2026 |
| Princípio Ativo | HALOPERIDOL | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | NEUROLEPTICOS | | | ATC | NEUROLEPTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200010 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 5 | 10 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200053 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 6 | 2 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200061 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 7 | 5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200075 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 8 | 2 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200088 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 9 | 10 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200096 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 11 | 1 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200113 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/10/2000 | 36 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------------|------------|----------|
| 12 | 5 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200121 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 13 | 20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1029800200134 | SOLUÇÃO ORAL | 22/02/2001 | 36 meses |
| 14 | 2 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML ATIVA | 1029800200142 | SOLUÇÃO ORAL | 22/02/2001 | 36 meses |
| 15 | 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200156 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 16 | 5 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200164 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 17 | 5 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800200172 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 18 | 10 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800200180 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 19 | 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200199 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 20 | 10 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800200202 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 21 | 1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1029800200210 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/10/2000 | 24 meses |
| 22 | 1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA | 1029800200229 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/10/2000 | 24 meses |
| 23 | 5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200237 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2001 | 36 meses |
| 24 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1029800200245 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2001 | 24 meses |
| 25 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA | 1029800200253 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2001 | 24 meses |
| 26 | 10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200261 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/10/2000 | 36 meses |



| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 27 | 10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 EMB HOSP CANCELADA OU CADUCA | 1029800200271 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/10/2000 | 36 meses |
| 28 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1029800200288 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/10/2000 | 36 meses |
| 29 | 2 MG/ML SOL GOT OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA | 1029800200296 | SOLUÇÃO ORAL | 27/10/2000 | 36 meses |
| 30 | 2 MG/ML SOL GOT OR CX 10 FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA | 1029800200301 | SOLUÇÃO ORAL | 27/10/2000 | 36 meses |
| 31 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1029800200318 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/10/2000 | 36 meses |
| 32 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1029800200326 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/10/2000 | 36 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: MIDAZOLAM

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

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360011 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 2 | 1 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360021 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 3 | 1 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360038 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 4 | 1 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360046 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 5 | 5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA | 1037006360054 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 11 | 5 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA | 1037006360119 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 12 | 5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA | 1037006360127 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 13 | 5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360135 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 14 | 5 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360143 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 15 | 5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360151 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 16 | 5 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360161 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 17 | 5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360178 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 18 | 5 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360186 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 19 | 5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360194 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 20 | 5 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360208 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 22 | 5 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360224 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: VALPROATO DE SODIO

| | | | | | |
|---------------------------------------|----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | PRATI DONADUZZI & CIA LTDA | CNPJ | 73.856.593/0001-66 | Autorização | 1.02.568-5 |
| Processo | 25351.126691/2011-89 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 25/06/2012 |
| Nome Comercial | VALPROATO DE SODIO | Registro | 125680234 | Vencimento do registro | 06/2027 |
| Princípio Ativo | VALPROATO DE sódio | | | Medicamento de referência | DEPAKENE |
| Classe Terapêutica | ANTICONVULSIVANTES | | | ATC | ANTICONVULSIVANTI |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 50 MG/ML XPE FR VD AMB X 100 ML + CP MED ATIVA | 1256802340011 | XAROPE | 25/06/2012 | 24 meses |
| 2 | 50 MG/ML XPE FR PLAS OPC X 100 ML + CP MED ATIVA | 1256802340028 | XAROPE | 25/06/2012 | 24 meses |
| 3 | 50 MG/ML XPE FR PET AMB X 100 ML + CP MED ATIVA | 1256802340036 | XAROPE | 25/06/2012 | 24 meses |
| 4 | 50 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) ATIVA | 1256802340044 | XAROPE | 25/06/2012 | 24 meses |
| 5 | 50 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) ATIVA | 1256802340052 | XAROPE | 25/06/2012 | 24 meses |
| 6 | 50 MG/ML XPE CX 50 FR PET AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) ATIVA | 1256802340060 | XAROPE | 25/06/2012 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: PAMERGAN

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25992.008540/74 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 09/04/1975 |
| Nome Comercial | PAMERGAN | Registro | 102980042 | Vencimento do registro | 04/2030 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE PROMETAZINA | | | Medicamento de referência | FENERGAN |
| Classe Terapêutica | ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS | | | ATC | ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|-----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 25 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1029800420016 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 26/07/2002 | 24 meses |
| 2 | 25 MG DRG CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800420022 | DRAGEA SIMPLES | 26/07/2002 | 36 meses |
| 3 | 25 MG DRG CX 50 FR X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029800420032 | DRAGEA SIMPLES | 19/10/2000 | 36 meses |
| 4 | 25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB. HOSP.) CANCELADA OU CADUCA | 1029800420049 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 19/10/2000 | 36 meses |
| 6 | 2% SOL INJ CX 500 CARP X 1,8 ML CANCELADA OU CADUCA | 1029800420067 | SOLUÇÃO DERMATOLOGICA | 19/10/2000 | 36 meses |
| 7 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1029800420075 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 19/10/2000 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 8 | 25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA | 1029800420083 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 19/10/2000 | 24 meses |
| 15 | 25 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1029800420156 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/04/1975 | 24 meses |
| 16 | 25 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1029800420164 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/04/1975 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Fenitoína

| | | | | | |
|---------------------------------------|----------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A | CNPJ | 17.159.229/0001-76 | Autorização | 1.00.370-7 |
| Processo | 25351.039387/2005-58 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 30/05/2005 |
| Nome Comercial | Fenitoína | Registro | 103700473 | Vencimento do registro | 05/2025 |
| Princípio Ativo | FENITOÍNA | | | Medicamento de referência | Hidantal |
| Classe Terapêutica | ANTICONVULSIVANTES | | | ATC | ANTICONVULSIVANTE |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 20 ATIVA | 1037004730016 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/05/2005 | 24 meses |
| 2 | 100 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 25 ATIVA | 1037004730024 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/05/2005 | 24 meses |
| 3 | 100 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 30 ATIVA | 1037004730032 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/05/2005 | 24 meses |
| 4 | 100 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 50 (EMB HOSP) ATIVA | 1037004730040 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/05/2005 | 24 meses |
| 5 | 100 MG COM CT BL AL PLAS LAR X 100 ATIVA | 1037004730059 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/05/2005 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE FLUOXETINA

| | | | | | |
|---------------------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-----------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA | CNPJ | 19.570.720/0001-10 | Autorização | 1.01.343-0 |
| Processo | 25351.227540/2008-45 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 06/07/2009 |
| Nome Comercial | CLORIDRATO DE FLUOXETINA | Registro | 113430169 | Vencimento do registro | 07/2029 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE FLUOXETINA | | | Medicamento de referência | PROZAC |
| Classe Terapêutica | ANTIDEPRESSIVOS | | | ATC | ANTIDEPRESSIVOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|-------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA | 1134301690010 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 06/07/2009 | 24 meses |
| 2 | 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA | 1134301690029 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 06/07/2009 | 24 meses |
| 3 | 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA | 1134301690037 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 06/07/2009 | 24 meses |
| 4 | 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 70 ATIVA | 1134301690045 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 06/07/2009 | 24 meses |
| 5 | 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA | 1134301690053 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 06/07/2009 | 24 meses |
| 6 | 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA | 1134301690061 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 06/07/2009 | 24 meses |
| 7 | 20 MG CAP DURA CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1134301690071 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 06/07/2009 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: LIMBITROL

| | | | | | |
|---------------------------------------|-------------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-----------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | VALEANT FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA | CNPJ | 61.186.136/0001-22 | Autorização | |
| Processo | 25000.013850/9921 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 22/06/1999 |
| Nome Comercial | LIMBITROL | Registro | 105750044 | Vencimento do registro | 06/2029 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIDEPRESSIVOS | | | ATC | ANTIDEPRESSIVOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|-------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 12,5 MG + 5,0 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1057500440017 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 22/06/1999 | 36 meses |
| 2 | 12,5MG + 5,0MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1057500440025 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 10/12/2001 | 36 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: cloridrato de biperideno

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|---------------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 60.665.981/0001-18 | Autorização | 1.00.497-7 |
| Processo | 25351.702649/2019-28 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 04/05/2020 |
| Nome Comercial | cloridrato de biperideno | Registro | 104971441 | Vencimento do registro | 05/2030 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE BIPERIDENO | | | Medicamento de referência | AKINETON |
| Classe Terapêutica | ANTICONVULSIVANTES E ANTIPARKINSONIANOS | | | ATC | ANTICONVULSIVANTE E ANTIPARKINSONIANC |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | - |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 2 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 75 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1049714410010 | COMPRIMIDO SIMPLES | 04/05/2020 | 24 meses |
| 2 | 2 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 40 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1049714410029 | COMPRIMIDO SIMPLES | 04/05/2020 | 24 meses |
| 3 | 2 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 80 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1049714410037 | COMPRIMIDO SIMPLES | 04/05/2020 | 24 meses |
| 4 | 2 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1049714410045 | COMPRIMIDO SIMPLES | 04/05/2020 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FENOBARBITAL (PORT. 344/98 LISTA B1)

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 60.665.981/0001-18 | Autorização | 1.00.497-7 |
| Processo | 25351.006042/2006-07 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 24/03/2006 |
| Nome Comercial | FENOBARBITAL (PORT. 344/98 LISTA B1) | Registro | 104971330 | Vencimento do registro | 03/2026 |
| Princípio Ativo | FENOBARBITAL | | | Medicamento de referência | GARDENAL |
| Classe Terapêutica | ANTICONVULSIVANTES | | | ATC | ANTICONVULSIVANTE |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 40 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML ATVA | 1049713300017 | SOLUÇÃO ORAL | 24/03/2006 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PROLOPA

| | | | | | |
|---------------------------------------|--|-----------------------|--------------------|---------------------------|--------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | PRODUTOS ROCHE QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A. | CNPJ | 33.009.945/0001-23 | Autorização | 1.00.100-4 |
| Processo | 25992.018333/73 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 17/10/2001 |
| Nome Comercial | PROLOPA | Registro | 101000064 | Vencimento do registro | 08/2026 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE BENSERAZIDA, LEVODOPA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIPARKINSONIANOS | | | ATC | ANTIPARKINSONIANOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

 MEDIDA CAUTELAR

| | | | | | |
|----|--|---------------|---|------------|----------|
| 6 | (200 + 50) MG COM CT FR VD AMB X 30 ATIVA | 1010000640066 | COMPRIMIDO SIMPLES | 17/10/2001 | 24 meses |
| 7 | (100 + 25) MG CAP DURA LIB PROL CT FR VD AMB X 30 ATIVA | 1010000640071 | Cápsula Dura de Liberação Prolongada | 17/10/2001 | 36 meses |
| 8 | 100 MG + 25 MG CAP GELAT DURA LIB PROL CT FR VD AMB X 100 (CANCELADA) CANCELADA OU CADUCA | 1010000640088 | CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS | 17/10/2001 | 36 meses |
| 9 | 200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA | 1010000640096 | COMPRIMIDO SIMPLES | 17/10/2001 | 36 meses |
| 10 | 200 MG + 50 MG COM CT BL AL/AL X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1010000640101 | COMPRIMIDO SIMPLES | 17/10/2001 | 36 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|-----------------------------|------------|-------------|
| 11 | 200 MG + 50 MG COM CT BL AL/AL X 50 CANCELADA OU CADUCA | 1010000640118 | COMPRIMIDO SIMPLES | 17/10/2001 | 36 meses |
| 12 | (100 + 25) MG COM SUS CT FR VD AMB X 30 ATIVA | 1010000640126 | Comprimido para Suspensão | 21/01/2002 | 36 meses |
| 13 | 100 MG + 25 MG COM DISP CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA | 1010000640134 | COMPRIMIDO DISPERSIVEL | 21/01/2002 | 36 meses |
| 14 | (100 + 25) MG COM CT FR VD AMB X 30 ATIVA | 1010000640142 | COMPRIMIDO SIMPLES | 17/10/2001 | 36 meses |
| 15 | (100 + 25) MG COM CT FR VD AMB X 60 ATIVA | 1010000640150 | COMPRIMIDO SIMPLES | 17/10/2001 | 36 meses |
| 16 | (100 + 25) MG COM CT FR VD AMB X 90 ATIVA | 1010000640169 | COMPRIMIDO SIMPLES | 17/10/2001 | 36 meses |
| 17 | (150 MG + 50MG + 50 MG) COM LIB MOD CT FR VD AMB X 30 ATIVA | 1010000640177 | COMPRIMIDO CAMADA TRIPLA | 17/10/2001 | 36 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: KETAMIN

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA, | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25000.013550/9725 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 04/12/1997 |
| Nome Comercial | KETAMIN | Registro | 102980213 | Vencimento do registro | 12/2027 |
| Princípio Ativo | cloridrato de escetamina | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANESTESICOS GERAIS INJETAVEIS | | | ATC | ANESTESICOS GERAIS INJETAVEIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 5 FA VD TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1029802130015 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2000 | 36 meses |
| 2 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1029802130023 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 05/10/2000 | 36 meses |
| 3 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1029802130031 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/12/1997 | 24 meses |
| 4 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 FA VD TRANS X 10 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029802130041 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/12/1997 | 24 meses |
| 5 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029802130058 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/12/1997 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 6 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 5 FA VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029802130066 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/12/1997 | 24 meses |
| 7 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029802130074 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/12/1997 | 24 meses |
| 8 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029802130082 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/12/1997 | 24 meses |
| 9 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029802130090 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/12/1997 | 24 meses |
| 10 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 FA VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029802130104 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/12/1997 | 24 meses |
| 11 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT AMP VD AMB X 2 ML + SER <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029802130112 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/12/1997 | 24 meses |
| 12 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 3 AMP VD AMB X 2 ML + 3 SER <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029802130120 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/12/1997 | 24 meses |
| 13 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 5 AMP VD AMB X 2 ML + 5 SER <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029802130139 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 04/12/1997 | 24 meses |
| 14 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT EST SER PREENC VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029802130147 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/04/2021 | 24 meses |
| 15 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 12 EST SER PREENC VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029802130155 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/04/2021 | 24 meses |
| 16 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 16 EST SER PREENC VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029802130163 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/04/2021 | 24 meses |
| 17 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT EST SER PREENC VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029802130171 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/04/2021 | 24 meses |
| 18 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 12 EST SER PREENC VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029802130181 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/04/2021 | 24 meses |
| 19 | 50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 16 EST SER PREENC VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029802130198 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 07/04/2021 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: DOLANTINA

| | | | | | |
|---------------------------------------|----------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | SANOPI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA | CNPJ | 02.685.377/0001-57 | Autorização | |
| Processo | 25992.008719/39 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 01/03/1996 |
| Nome Comercial | DOLANTINA | Registro | 113000017 | Vencimento do registro | 04/2028 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANALGESICOS NARCOTICOS | | | ATC | ANALGESICOS NARCOTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | CX C/BL X 5 AMP X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1130000170015 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 01/03/1996 | 24 meses |
| 2 | 50 MG/ML SOL INJ CT 5 BL X 5 AMP VD TRANS X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1130000170020 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 01/04/2003 | 24 meses |
| 3 | 25 MG COM CT 2 BL X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1130000170031 | COMPRIMIDO SIMPLES | 01/03/1996 | 60 meses |
| 4 | 25 MG COM CT 5 BL X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1130000170041 | COMPRIMIDO SIMPLES | 01/03/1996 | 60 meses |
| 5 | 50 MG/ML SOL ORAL CT FR PLAST GOT X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1130000170058 | SOLUÇÃO ORAL | 01/03/1996 | 60 meses |
| 6 | 50 MG/ML SOL ORAL CT FR PLAST GOT X 15 ML CANCELADA OU CADUCA | 1130000170066 | SOLUÇÃO ORAL | 01/03/1996 | 60 dias |

| | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 7 | 50 MG/ML SOL ORAL CT FR PLAST GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1130000170074 | SOLUÇÃO ORAL | 01/03/1996 | 60 meses |
| 8 | ADU 100 MG SUP RET CT STR X 5 CANCELADA OU CADUCA | 1130000170082 | SUPOSITORIO RETAL | 01/03/1996 | 30 meses |
| 9 | 50 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 10 ML CANCELADA OU CADUCA | 1130000170090 | SOLUÇÃO ORAL | 01/03/1996 | 60 meses |
| 10 | 50 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 15 ML CANCELADA OU CADUCA | 1130000170104 | SOLUÇÃO ORAL | 01/03/1996 | 60 meses |
| 11 | 50 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1130000170112 | SOLUÇÃO ORAL | 01/03/1996 | 60 meses |
| 12 | 50 MG/ML INJ CT 10 BL X 5 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1130000170120 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 21/10/1999 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CLORPROMAZ

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|---------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 60.665.981/0001-18 | Autorização | 1.00.497-7 |
| Processo | 25001.002873/87 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 26/03/2001 |
| Nome Comercial | CLORPROMAZ | Registro | 104970155 | Vencimento do registro | 09/2025 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | NEUROLEPTICOS | | | ATC | NEUROLEPTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG COM CT ENV AL X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1049701550013 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/03/2001 | 24 meses |
| 2 | 5 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1049701550021 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 26/03/2001 | 24 meses |
| 3 | 5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA | 1049701550031 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 26/03/2001 | 24 meses |
| 4 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 100 ATIVA | 1049701550048 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 30/03/2001 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DORMIRE

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|----------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25000.012052/9521 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 06/12/1995 |
| Nome Comercial | DORMIRE | Registro | 102980143 | Vencimento do registro | 12/2025 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE MIDAZOLAM, MALEATO DE MIDAZOLAM | | | Medicamento de referência | DORMONID |
| Classe Terapêutica | ANSIOLITICOS SIMPLES | | | ATC | ANSIOLITICOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 5 AMP VD AMB X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029801430015 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 15/12/2000 | 24 meses |
| 2 | 1 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 5 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029801430023 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 15/12/2000 | 24 meses |
| 3 | 5 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 5 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029801430031 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 15/12/2000 | 24 meses |
| 4 | 15 MG COM CT 2 ENV AL X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA | 1029801430041 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 15/12/2000 | 36 meses |
| 5 | 15 MG COM REV CT BL AL PLAST PVC TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029801430058 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 21/09/2001 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 6 | 2 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + COP <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029801430066 | SOLUÇÃO ORAL | 05/10/2000 | 24 meses |
| 7 | 2 MG/ML SOL OR CX 12 FR VD AMB X 10 ML + 12 COP <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029801430074 | SOLUÇÃO ORAL | 29/08/2001 | 24 meses |
| 8 | 5 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 50 AMP VD AMB X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029801430082 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/12/1995 | 24 meses |
| 9 | 1 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 50 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029801430090 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/12/1995 | 24 meses |
| 10 | 5 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 50 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029801430104 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/12/1995 | 24 meses |
| 11 | 5 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 10 AMP VD AMB X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029801430112 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/12/1995 | 24 meses |
| 12 | 1 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 10 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029801430120 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/12/1995 | 24 meses |
| 13 | 5 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 10 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1029801430139 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/12/1995 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SANTIAZEPAM

| | | | | | |
|---------------------------------------|--------------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|----------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A | CNPJ | 04.099.395/0001-82 | Autorização | 1.00.186-2 |
| Processo | 25001.004147/85 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 31/05/2001 |
| Nome Comercial | SANTIAZEPAM | Registro | 101860019 | Vencimento do registro | 05/2028 |
| Princípio Ativo | DIAZEPAM | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANSIOLITICOS SIMPLES | | | ATC | ANSIOLITICOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 10 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1018600190011 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 31/05/2001 | 24 meses |
| 2 | 5 MG COM CT SACO PLAS X 1000 CANCELADA OU CADUCA | 1018600190021 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/05/2001 | 24 meses |
| 3 | 10 MG COM CT SACO PLAS X 1000 CANCELADA OU CADUCA | 1018600190038 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/05/2001 | 24 meses |
| 4 | 5 MG COM CX ENV AL POLIET X 500 ATIVA | 1018600190046 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/05/2001 | 24 meses |
| 5 | 5 MG COM CX ENV AL POLIET X 200 ATIVA | 1018600190054 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/05/2001 | 24 meses |
| 6 | 5 MG COM CX ENV AL POLIET X 30 ATIVA | 1018600190062 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/05/2001 | 24 meses |
| 7 | 10 MG COM CX ENV AL POLIET X 500 ATIVA | 1018600190070 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/05/2001 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 8 | 10 MG COM CX ENV AL POLIET X 200 ATIVA | 1018600190089 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/05/2001 | 24 meses |
| 9 | 10 MG COM CX ENV AL POLIET X 30 ATIVA | 1018600190097 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/05/2001 | 24 meses |
| 10 | 5 MG COM CX ENV AL POLIET X 1000 ATIVA | 1018600190100 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/05/2001 | 24 meses |
| 11 | 10 MG COM CX ENV AL POLIET X 1000 ATIVA | 1018600190119 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/05/2001 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FENERGAN EXPECTORANTE

| | | | | | |
|---------------------------------------|----------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|---------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | SANOPI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. | CNPJ | 10.588.595/0010-92 | Autorização | 1.08.326-7 |
| Processo | 25351.382200/2019-39 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 15/07/2019 |
| Nome Comercial | FENERGAN EXPECTORANTE | Registro | 183260365 | Vencimento do registro | 08/2026 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | EXPECTORANTES | | | ATC | EXPECTORANTES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1,130 MG/ML + 9,0 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1832603650011 | Xarope | 15/07/2019 | 36 meses |
| 2 | 0,565 MG/ML + 9,0 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1832603650028 | Xarope | 15/07/2019 | 36 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: HALDOL

| | | | | | |
|---------------------------------------|---------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|---------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA | CNPJ | 51.780.468/0001-87 | Autorização | 1.01.236-1 |
| Processo | 25992.015227/62 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 24/11/1998 |
| Nome Comercial | HALDOL | Registro | 112360011 | Vencimento do registro | 03/2025 |
| Princípio Ativo | HALOPERIDOL | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | NEUROLEPTICOS | | | ATC | NEUROLEPTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1123600110010 | COMPRIMIDO SIMPLES | 24/11/1998 | 36 meses |
| 2 | 5 MG COM CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA | 1123600110029 | COMPRIMIDO SIMPLES | 24/11/1998 | 60 meses |
| 5 | 1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1123600110053 | COMPRIMIDO SIMPLES | 24/11/1998 | 36 meses |
| 8 | 5 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 1 ML CANCELADA OU CADUCA | 1123600110088 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 24/11/1998 | 60 meses |
| 11 | 5 MG COM CX 2 BL X 45 CANCELADA OU CADUCA | 1123600110118 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/03/1990 | 60 meses |
| 12 | 10 MG COM CX 2 BL X 45 CANCELADA OU CADUCA | 1123600110126 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/03/1990 | 60 meses |
| 13 | 5 MG/ML INJ CX 50 AMP X 1 ML CANCELADA OU CADUCA | 1123600110134 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 02/03/1990 | 60 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 14 | 10 MG COM CT VD X 100 CANCELADA OU CADUCA | 1123600110144 | COMPRIMIDO SIMPLES | 03/12/1990 | 60 meses |
| 15 | 10 MG COM CT VD X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1123600110152 | COMPRIMIDO SIMPLES | 03/12/1990 | 60 meses |
| 16 | 5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 1 ML CANCELADA OU CADUCA | 1123600110169 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/06/2001 | 60 meses |
| 17 | 50 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML CANCELADA OU CADUCA | 1123600110177 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 11/10/2001 | 36 meses |
| 18 | 2 MG/ML SOL GOT OR CT FR GOT PLAS OPC X 30 ML ATIVA | 1123600110185 | Solução Gotas | 05/03/2004 | 36 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: MANTIDAN

| | | | | | |
|---------------------------------------|----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|--------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA. | CNPJ | 14.806.008/0001-54 | Autorização | 1.09.427-2 |
| Processo | 25351.012233/2017-09 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 10/07/2017 |
| Nome Comercial | MANTIDAN | Registro | 194270071 | Vencimento do registro | 08/2026 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIPARKINSONIANOS | | | ATC | ANTIPARKINSONIANOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1942700710017 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/07/2017 | 24 meses |
| 2 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1942700710025 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/07/2017 | 24 meses |
| 3 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1942700710033 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/07/2017 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de tramadol

| | | | | | |
|---------------------------------------|------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CIMED INDUSTRIA S.A | CNPJ | 02.814.497/0001-07 | Autorização | 1.04.381-0 |
| Processo | 25351.051777/2018-11 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 14/05/2018 |
| Nome Comercial | cloridrato de tramadol | Registro | 143810209 | Vencimento do registro | 05/2028 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE TRAMADOL | | | Medicamento de referência | TRAMAL |
| Classe Terapêutica | ANALGESICOS NARCOTICOS | | | ATC | ANALGESICOS NARCOTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|-------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS AMB X 10 ATIVA | 1438102090015 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 14/05/2018 | 24 meses |
| 2 | 50 MG CAP GEL DURA CX BL AL PLAS AMB X 100 ATIVA | 1438102090023 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 14/05/2018 | 24 meses |
| 3 | 50 MG CAP GEL DURA CX BL AL PLAS AMB X 500 ATIVA | 1438102090031 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 14/05/2018 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL

| | | | | | |
|---------------------------------------|----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | EMS S/A | CNPJ | 57.507.378/0003-65 | Autorização | 1.00.235-1 |
| Processo | 25351.061193/2012-33 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 26/02/2013 |
| Nome Comercial | DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL | Registro | 102351083 | Vencimento do registro | 02/2028 |
| Princípio Ativo | DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL | | | Medicamento de referência | SIFROL |
| Classe Terapêutica | ANTIPARKINSONIANOS | | | ATC | ANTIPARKINSONIANC |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 0,125 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA | 1023510830018 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 2 | 0,125 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA | 1023510830026 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 3 | 0,125 MG COM CT BL AL AL X 100 ATIVA | 1023510830034 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 4 | 0,125 MG COM CT BL AL AL X 200 ATIVA | 1023510830042 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 5 | 0,125 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA | 1023510830050 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 6 | 0,125 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA | 1023510830069 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 7 | 0,125 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 ATIVA | 1023510830077 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------------|------------|----------|
| 8 | 0,125 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 ATIVA | 1023510830085 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 9 | 0,25 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA | 1023510830093 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 10 | 0,25 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA | 1023510830107 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 11 | 0,25 MG COM CT BL AL AL X 100 ATIVA | 1023510830115 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 12 | 0,25 MG COM CT BL AL AL X 200 ATIVA | 1023510830123 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 13 | 0,25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA | 1023510830131 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 14 | 0,25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA | 1023510830141 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 15 | 0,25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 ATIVA | 1023510830158 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 16 | 0,25 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 ATIVA | 1023510830166 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 17 | 1 MG COM CT BL AL AL X 30 ATIVA | 1023510830174 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 18 | 1 MG COM CT BL AL AL X 60 ATIVA | 1023510830182 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 19 | 1 MG COM CT BL AL AL X 100 ATIVA | 1023510830190 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 20 | 1 MG COM CT BL AL AL X 200 ATIVA | 1023510830204 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 21 | 1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA | 1023510830212 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 22 | 1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA | 1023510830220 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 23 | 1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 ATIVA | 1023510830239 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |
| 24 | 1 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 ATIVA | 1023510830247 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/02/2013 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: NITRAZEPAM (PORT 344/98 LISTA B1)

| | | | | | |
|---------------------------------------|-----------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|----------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | EMS SIGMA PHARMA LTDA | CNPJ | 00.923.140/0001-31 | Autorização | 1.03.569-5 |
| Processo | 25351.062347/2004-29 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 26/08/2004 |
| Nome Comercial | NITRAZEPAM (PORT 344/98 LISTA B1) | Registro | 135690224 | Vencimento do registro | 08/2009 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | SONEBON |
| Classe Terapêutica | ANSIOLITICOS SIMPLES | | | ATC | ANSIOLITICOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | - |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1356902240013 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 2 | 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1356902240021 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 3 | 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1356902240031 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 4 | 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 40 CANCELADA OU CADUCA | 1356902240048 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 5 | 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1356902240056 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 6 | 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1356902240064 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 7 | 5 MG COM CT BL AL PLAS BCO LEIT X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1356902240072 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 8 | 5 MG COM CT BL AL PLAS BCO LEIT X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1356902240080 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 9 | 5 MG COM CT BL AL PLAS BCO LEIT X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1356902240099 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 10 | 5 MG COM CT BL AL PLAS BCO LEIT X 40 CANCELADA OU CADUCA | 1356902240102 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 11 | 5 MG COM CT BL AL PLAS BCO LEIT X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1356902240110 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 12 | 5 MG COM CT BL AL PLAS BCO LEIT X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1356902240129 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 13 | 5 MG COM CT BL AL/AL X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1356902240137 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 14 | 5 MG COM CT BL AL/AL X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1356902240145 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 15 | 5 MG COM CT BL AL/AL X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1356902240153 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 16 | 5 MG COM CT BL AL/AL X 40 CANCELADA OU CADUCA | 1356902240161 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 17 | 5 MG COM CT BL AL/AL X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1356902240171 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |
| 18 | 5 MG COM CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1356902240188 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/08/2004 | 36 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BACLOFENO

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 60.665.981/0001-18 | Autorização | 1.00.497-7 |
| Processo | 25351.730671/2013-54 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 27/07/2015 |
| Nome Comercial | BACLOFENO | Registro | 104971385 | Vencimento do registro | 07/2025 |
| Princípio Ativo | BACLOFENO | | | Medicamento de referência | LIORESAL |
| Classe Terapêutica | RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS SIMPLES | | | ATC | RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS SIMPLES |
| Parecer Público | Acesse aqui | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA | 1049713850017 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/07/2015 | 24 meses |
| 2 | 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1049713850025 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/07/2015 | 24 meses |
| 3 | 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA | 1049713850033 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/07/2015 | 24 meses |
| 4 | 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA | 1049713850041 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/07/2015 | 24 meses |
| 5 | 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA | 1049713850051 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/07/2015 | 24 meses |
| 6 | 10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA | 1049713850068 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/07/2015 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MIDAZOLAM

| | | | | | |
|---------------------------------------|----------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A | CNPJ | 17.159.229/0001-76 | Autorização | 1.00.370-7 |
| Processo | 25351.791485/2011-84 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 13/07/2015 |
| Nome Comercial | MIDAZOLAM | Registro | 103700635 | Vencimento do registro | 07/2025 |
| Princípio Ativo | MIDAZOLAM | | | Medicamento de referência | DORMONID |
| Classe Terapêutica | HIPNOTICOS | | | ATC | HIPNOTICOS |
| Parecer Público | Acesse aqui | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360011 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 2 | 1 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360021 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 3 | 1 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360038 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 4 | 1 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360046 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 5 | 5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA | 1037006360054 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 11 | 5 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA | 1037006360119 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 12 | 5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA | 1037006360127 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 13 | 5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360135 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 14 | 5 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360143 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 15 | 5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360151 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 16 | 5 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360161 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 17 | 5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360178 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 18 | 5 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360186 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 19 | 5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360194 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 20 | 5 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360208 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 22 | 5 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360224 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PAMERGAN

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25992.008540/74 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 09/04/1975 |
| Nome Comercial | PAMERGAN | Registro | 102980042 | Vencimento do registro | 04/2030 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE PROMETAZINA | | | Medicamento de referência | FENERGAN |
| Classe Terapêutica | ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS | | | ATC | ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|-----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 25 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1029800420016 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 26/07/2002 | 24 meses |
| 2 | 25 MG DRG CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800420022 | DRAGEA SIMPLES | 26/07/2002 | 36 meses |
| 3 | 25 MG DRG CX 50 FR X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029800420032 | DRAGEA SIMPLES | 19/10/2000 | 36 meses |
| 4 | 25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB. HOSP.) CANCELADA OU CADUCA | 1029800420049 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 19/10/2000 | 36 meses |
| 6 | 2% SOL INJ CX 500 CARP X 1,8 ML CANCELADA OU CADUCA | 1029800420067 | SOLUÇÃO DERMATOLOGICA | 19/10/2000 | 36 meses |
| 7 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1029800420075 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 19/10/2000 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 8 | 25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA | 1029800420083 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 19/10/2000 | 24 meses |
| 15 | 25 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1029800420156 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/04/1975 | 24 meses |
| 16 | 25 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1029800420164 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 09/04/1975 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: haloperidol

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|---------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA | CNPJ | 17.174.657/0001-78 | Autorização | 1.00.387-7 |
| Processo | 25351.626088/2007-10 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 03/11/2008 |
| Nome Comercial | haloperidol | Registro | 103870061 | Vencimento do registro | 11/2028 |
| Princípio Ativo | HALOPERIDOL | | | Medicamento de referência | HALDOL |
| Classe Terapêutica | NEUROLEPTICOS | | | ATC | NEUROLEPTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1038700610017 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 03/11/2008 | 24 meses |
| 2 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1038700610025 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 03/11/2008 | 24 meses |
| 3 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1038700610033 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 03/11/2008 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: RHOPHYLAC

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|-----------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CSL BEHRING COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA | CNPJ | 62.969.589/0001-98 | Autorização | 1.00.151-0 |
| Processo | 25351.708521/2008-15 | Categoria Regulatória | Biológico | Data do registro | 14/01/2010 |
| Nome Comercial | RHOPHYLAC | Registro | 101510121 | Vencimento do registro | 01/2030 |
| Princípio Ativo | IMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-D | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | IMUNOGLOBULINAS | | | ATC | IMUNOGLOBULINAS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 150 MCG/ML SOL INJ CT SER PREENC VD TRANS X 2,0 ML ATIVA | 1015101210012 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 14/01/2010 | 36 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MANTIDAN

| | | | | | |
|---------------------------------------|----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA. | CNPJ | 14.806.008/0001-54 | Autorização | 1.09.427-2 |
| Processo | 25351.012233/2017-09 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 10/07/2017 |
| Nome Comercial | MANTIDAN | Registro | 194270071 | Vencimento do registro | 08/2026 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIPARKINSONIANOS | | | ATC | ANTIPARKINSONIANC |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1942700710017 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/07/2017 | 24 meses |
| 2 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1942700710025 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/07/2017 | 24 meses |
| 3 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1942700710033 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/07/2017 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de tramadol (PORT. 344/98 - LISTA A2)

| | | | | | |
|---------------------------------------|--|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA | CNPJ | 19.570.720/0001-10 | Autorização | 1.01.343-0 |
| Processo | 25351.546886/2008-40 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 16/11/2009 |
| Nome Comercial | cloridrato de tramadol (PORT. 344/98 - LISTA A2) | Registro | 113430174 | Vencimento do registro | 11/2029 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE TRAMADOL | | | Medicamento de referência | TRAMAL |
| Classe Terapêutica | ANALGÉSICOS NARCÓTICOS | | | ATC | ANALGESICOS NARCÓTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|-------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS AMB X 10 ATIVA | 1134301740018 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 16/11/2009 | 24 meses |
| 2 | 50 MG CAP GEL DURA CX BL AL PLAS AMB X 100 ATIVA | 1134301740026 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 16/11/2009 | 24 meses |
| 3 | 50 MG CAP GEL DURA CX BL AL PLAS AMB X 500 ATIVA | 1134301740034 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 16/11/2009 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NITRAZEPAM (PORT 344/98 LISTA B1)

| | | | | | |
|---------------------------------------|-----------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|----------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | GERMED FARMACEUTICA LTDA | CNPJ | 45.992.062/0001-65 | Autorização | 1.00.583-3 |
| Processo | 25351.062362/2004-77 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 19/08/2004 |
| Nome Comercial | NITRAZEPAM (PORT 344/98 LISTA B1) | Registro | 105830362 | Vencimento do registro | 08/2029 |
| Princípio Ativo | NITRAZEPAM | | | Medicamento de referência | SONEBON |
| Classe Terapêutica | ANSIOLITICOS SIMPLES | | | ATC | ANSIOLITICOS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA | 1058303620010 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 2 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1058303620029 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 3 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1058303620037 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 4 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 40 ATIVA | 1058303620045 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 5 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA | 1058303620053 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 6 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA | 1058303620061 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 7 | 5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1058303620071 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 8 | 5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1058303620088 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 9 | 5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1058303620096 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 10 | 5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 40 CANCELADA OU CADUCA | 1058303620101 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 11 | 5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1058303620118 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 12 | 5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1058303620126 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 13 | 5 MG COM CT BL AL / AL X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1058303620134 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 14 | 5 MG COM CT BL AL / AL X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1058303620142 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 15 | 5 MG COM CT BL AL / AL X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1058303620150 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 16 | 5 MG COM CT BL AL / AL X 40 CANCELADA OU CADUCA | 1058303620169 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 17 | 5 MG COM CT BL AL / AL X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1058303620177 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 18 | 5 MG COM CT BL AL / AL X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1058303620185 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 19 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 450 (EMB HOSP) ATIVA | 1058303620193 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |
| 20 | 5 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 450 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1058303620207 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/08/2004 | 36 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: baclofeno

| | | | | | |
|---------------------------------------|--|-----------------------|--------------------|---------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A | CNPJ | 17.159.229/0001-76 | Autorização | 1.00.370-7 |
| Processo | 25351.562912/2014-25 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 19/01/2015 |
| Nome Comercial | baclofeno | Registro | 103700613 | Vencimento do registro | 01/2025 |
| Princípio Ativo | BACLOFENO | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS SIMPLES | | | ATC | RELAXANTES MUSCULARES CENTRAIS SIMPLES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 ATIVA | 1037006130016 | COMPRIMIDO SIMPLES | 19/01/2015 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MANTIDAN

| | | | | | |
|---------------------------------------|----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | MOMENTA FARMACÊUTICA LTDA. | CNPJ | 14.806.008/0001-54 | Autorização | 1.09.427-2 |
| Processo | 25351.012233/2017-09 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 10/07/2017 |
| Nome Comercial | MANTIDAN | Registro | 194270071 | Vencimento do registro | 08/2026 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIPARKINSONIANOS | | | ATC | ANTIPARKINSONIANC |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1942700710017 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/07/2017 | 24 meses |
| 2 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1942700710025 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/07/2017 | 24 meses |
| 3 | 100 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1942700710033 | COMPRIMIDO SIMPLES | 10/07/2017 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: QUETROS

| | | | | | |
|---------------------------------------|-------------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|----------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A | CNPJ | 60.659.463/0029-92 | Autorização | 1.00.573-9 |
| Processo | <u>25351.482044/2010-41</u> | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 18/07/2011 |
| Nome Comercial | QUETROS | Registro | 105730404 | Vencimento do registro | 07/2026 |
| Princípio Ativo | hemifumarato de quetiapina | | | Medicamento de referência | SEROQUEL |
| Classe Terapêutica | ANTIPSICOTICOS | | | ATC | ANTIPSICOTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15 ATIVA | 1057304040011 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/07/2011 | 24 meses |
| 2 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA | 1057304040028 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/07/2011 | 24 meses |
| 3 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15 ATIVA | 1057304040036 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/07/2011 | 24 meses |
| 4 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA | 1057304040044 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/07/2011 | 24 meses |
| 5 | 200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15 ATIVA | 1057304040052 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/07/2011 | 24 meses |
| 6 | 200 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA | 1057304040060 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/07/2011 | 24 meses |
| 10 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA | 1057304040109 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 18/07/2011 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: STABIL

| | | | | | |
|---------------------------------------|-------------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | Aché Laboratórios Farmacêuticos S.A | CNPJ | 60.659.463/0029-92 | Autorização | 1.00.573-9 |
| Processo | 25351.777421/2010-12 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 23/04/2012 |
| Nome Comercial | STABIL | Registro | 105730429 | Vencimento do registro | 04/2027 |
| Princípio Ativo | DICLORIDRATO DE PRAMIPEXOL | | | Medicamento de referência | SIFROL |
| Classe Terapêutica | ANTIPARKINSONIANOS | | | ATC | ANTIPARKINSONIANC |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 07 ATIVA | 1057304290016 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/04/2012 | 24 meses |
| 2 | 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 15 ATIVA | 1057304290024 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/04/2012 | 24 meses |
| 3 | 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 30 ATIVA | 1057304290032 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/04/2012 | 24 meses |
| 4 | 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 60 ATIVA | 1057304290040 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/04/2012 | 24 meses |
| 5 | 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 07 ATIVA | 1057304290059 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/04/2012 | 24 meses |
| 6 | 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 15 ATIVA | 1057304290067 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/04/2012 | 24 meses |
| 7 | 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 30 ATIVA | 1057304290075 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/04/2012 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|--------------------|------------|----------|
| 8 | 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 60 ATIVA | 1057304290083 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/04/2012 | 24 meses |
| 9 | 1 MG COM CT BL AL/AL X 07 ATIVA | 1057304290091 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/04/2012 | 24 meses |
| 10 | 1 MG COM CT BL AL/AL X 15 ATIVA | 1057304290105 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/04/2012 | 24 meses |
| 11 | 1 MG COM CT BL AL/AL X 30 ATIVA | 1057304290113 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/04/2012 | 24 meses |
| 12 | 1 MG COM CT BL AL/AL X 60 ATIVA | 1057304290121 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/04/2012 | 24 meses |
| 13 | 0,125 MG COM CT BL AL/AL X 90 ATIVA | 1057304290131 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/04/2012 | 24 meses |
| 14 | 0,25 MG COM CT BL AL/AL X 90 ATIVA | 1057304290148 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/04/2012 | 24 meses |
| 15 | 1 MG COM CT BL AL/AL X 90 ATIVA | 1057304290156 | COMPRIMIDO SIMPLES | 23/04/2012 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ULTRACET

| | | | | | |
|---------------------------------------|-------------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | JANSSEN-CILAG FARMACÊUTICA LTDA | CNPJ | 51.780.468/0001-87 | Autorização | 1.01.236-1 |
| Processo | 25351.009096/0041 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 12/08/2002 |
| Nome Comercial | ULTRACET | Registro | 112363356 | Vencimento do registro | 08/2027 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE TRAMADOL, PARACETAMOL | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANALGESICOS NARCOTICOS | | | ATC | ANALGESICOS NARCOTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 37,5 MG + 325 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA | 1123633560015 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 12/08/2002 | 24 meses |
| 2 | 37,5 MG + 325 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 12 ATIVA | 1123633560023 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 12/08/2002 | 24 meses |
| 3 | 37,5 MG + 325 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1123633560031 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 12/08/2002 | 24 meses |
| 4 | 37,5 MG + 325 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1123633560041 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 12/08/2002 | 24 meses |
| 5 | 37,5 MG + 325 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA | 1123633560058 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 12/08/2002 | 24 meses |

| | | | | | |
|---|---|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 6 | 37,5 MG + 325 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA | 1123633560066 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 12/08/2002 | 24 meses |
|---|---|---------------|----------------------|------------|-------------|



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: LONGACTIL

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|---------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25000.027459/9723 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 25/03/1999 |
| Nome Comercial | LONGACTIL | Registro | 102980226 | Vencimento do registro | 03/2029 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA | | | Medicamento de referência | AMPLICTIL |
| Classe Terapêutica | NEUROLEPTICOS | | | ATC | NEUROLEPTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1029802260016 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/03/1999 | 36 meses |
| 2 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260024 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 3 | 25 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260032 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 4 | 25 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260040 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 5 | 25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029802260059 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 6 | 25 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029802260067 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 7 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260075 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 8 | 100 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260083 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 9 | 100 MG COM REV CT 1 FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260091 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 10 | 100 MG COM REV CT 1 FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260105 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 11 | 100 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029802260113 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 12 | 40 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML ATIVA | 1029802260121 | SOLUÇÃO ORAL | 25/03/1999 | 24 meses |
| 13 | 40 MG/ML SOL OR CX 10 FR VD AMB X 20 ML ATIVA | 1029802260131 | SOLUÇÃO ORAL | 25/03/1999 | 24 meses |
| 14 | 40 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 20 ML ATIVA | 1029802260148 | SOLUÇÃO ORAL | 25/03/1999 | 24 meses |
| 15 | 25 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260156 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 05/09/2002 | 36 meses |
| 16 | 25 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260164 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 05/09/2002 | 36 meses |
| 17 | 100 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260172 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 05/09/2002 | 36 meses |
| 18 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 10 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1029802260180 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/03/1999 | 36 meses |
| 21 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 ATIVA | 1029802260210 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |
| 22 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 ATIVA | 1029802260229 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|--|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 23 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 ATIVA | 1029802260237 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |
| 24 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 ATIVA | 1029802260245 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: NEOZINE

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|---------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA. | CNPJ | 10.588.595/0010-92 | Autorização | 1.08.326-7 |
| Processo | 25351.190065/2019-05 | Categoria Regulatória | Novo | Data do registro | 03/06/2019 |
| Nome Comercial | NEOZINE | Registro | 183260316 | Vencimento do registro | 11/2027 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE LEVOMEPROMAZINA, MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | NEUROLEPTICOS | | | ATC | NEUROLEPTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC/PE/PVC TRANS X 20 ATIVA | 1832603160012 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 03/06/2019 | 24 meses |
| 2 | 40 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML ATIVA | 1832603160020 | SOLUÇÃO ORAL | 03/06/2019 | 24 meses |
| 3 | 100 MG COM REV CT BL AL AL X 20 ATIVA | 1832603160039 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 03/06/2019 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE SERTRALINA

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

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA | 1542302250010 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 2 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA | 1542302250029 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 3 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA | 1542302250037 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 4 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1542302250045 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 5 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA | 1542302250053 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 6 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1542302250061 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 7 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA | 1542302250071 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|----------------------|------------|----------|
| 8 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302250088 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 9 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302250096 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 10 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 490 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302250101 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 11 | 50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302250118 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 12 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA | 1542302250126 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 22 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA | 1542302250223 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 23 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA | 1542302250231 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 24 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1542302250241 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 25 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA | 1542302250258 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 26 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA | 1542302250266 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 27 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA | 1542302250274 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 28 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302250282 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 29 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302250290 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 30 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 490 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302250304 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |
| 31 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA | 1542302250312 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 29/02/2016 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: FENOCRIS

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|--------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25992.015475/73 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 13/01/1997 |
| Nome Comercial | FENOCRIS | Registro | 102980016 | Vencimento do registro | 10/2028 |
| Princípio Ativo | FENOBARBITAL, FENOBARBITAL SÓDICO | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTICONVULSIVANTES | | | ATC | ANTICONVULSIVANTES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|-------------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 100 MG COM FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800160014 | Comprimido | 14/06/1999 | 36 meses |
| 9 | 100 MG COM CX ENV KRAFT POLIET X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800160099 | COMPRIMIDO SIMPLES | 14/06/1999 | 36 meses |
| 13 | 100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1029800160138 | COMPRIMIDO SIMPLES | 14/06/1999 | 24 meses |
| 14 | 100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA | 1029800160121 | ***** Comprimido Revestido | 14/06/1999 | 24 meses |
| 15 | 40MG/ML SOL OR CX 10 FR GOT VD AMB X 20 ML ATIVA | 1029800160030 | SOLUÇÃO ORAL | 13/01/1997 | 36 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 16 | 40MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML ATIVA | 1029800160111 | SOLUÇÃO ORAL | 13/01/1997 | 36 meses |
| 17 | 100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA | 1029800160102 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/1997 | 24 meses |
| 18 | 100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA | 1029800160189 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/1997 | 24 meses |
| 19 | 100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA | 1029800160197 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/01/1997 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: citrato de fentanila

| | | | | | |
|---------------------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA | CNPJ | 19.570.720/0001-10 | Autorização | 1.01.343-0 |
| Processo | 25351.119041/2007-02 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 01/10/2007 |
| Nome Comercial | citrato de fentanila | Registro | 113430151 | Vencimento do registro | 10/2027 |
| Princípio Ativo | CITRATO DE FENTANILA | | | Medicamento de referência | Fentanil |
| Classe Terapêutica | ANALGESICOS NARCOTICOS | | | ATC | ANALGESICOS NARCOTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 50 MCG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1134301510012 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 01/10/2007 | 24 meses |
| 2 | 50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1134301510020 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 01/10/2007 | 24 meses |
| 4 | 50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1134301510047 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 01/10/2007 | 24 meses |
| 5 | 50 MCG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1134301510055 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 01/10/2007 | 24 meses |
| 6 | 50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1134301510063 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 01/10/2007 | 24 meses |
| 7 | 50 MCG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1134301510071 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 01/10/2007 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 8 | 50 MCG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1134301510081 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 01/10/2007 | 24 meses |
| 9 | 50 MCG/ML SOL INJ EPI/IV/IM CT 25 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA | 1134301510098 | Solução Injetável | 04/11/2021 | 12 meses |
| 10 | 50 MCG/ML SOL INJ EPI/IV/IM CX 50 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA | 1134301510101 | Solução Injetável | 04/11/2021 | 12 meses |
| 11 | 50 MCG/ML SOL INJ EPI/IV/IM CX 100 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA | 1134301510111 | Solução Injetável | 04/11/2021 | 12 meses |
| 12 | 50 MCG/ML SOL INJ EPI/IV/IM CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML ATIVA | 1134301510128 | Solução Injetável | 04/11/2021 | 12 meses |
| 13 | 50 MCG/ML SOL INJ EPI/IV/IM CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML ATIVA | 1134301510136 | Solução Injetável | 04/11/2021 | 12 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: HALO

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|---------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25992.007918/75 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 27/10/2000 |
| Nome Comercial | HALO | Registro | 102980020 | Vencimento do registro | 02/2026 |
| Princípio Ativo | HALOPERIDOL | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | NEUROLEPTICOS | | | ATC | NEUROLEPTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200010 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 5 | 10 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200053 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 6 | 2 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200061 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 7 | 5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200075 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 8 | 2 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200088 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 9 | 10 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200096 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 11 | 1 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200113 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/10/2000 | 36 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------------|------------|----------|
| 12 | 5 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200121 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 13 | 20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1029800200134 | SOLUÇÃO ORAL | 22/02/2001 | 36 meses |
| 14 | 2 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML ATIVA | 1029800200142 | SOLUÇÃO ORAL | 22/02/2001 | 36 meses |
| 15 | 5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200156 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 16 | 5 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200164 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 17 | 5 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800200172 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 18 | 10 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800200180 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 19 | 10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200199 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 20 | 10 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800200202 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/10/2001 | 36 meses |
| 21 | 1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1029800200210 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/10/2000 | 24 meses |
| 22 | 1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA | 1029800200229 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/10/2000 | 24 meses |
| 23 | 5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200237 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2001 | 36 meses |
| 24 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1029800200245 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2001 | 24 meses |
| 25 | 5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA | 1029800200253 | COMPRIMIDO SIMPLES | 30/01/2001 | 24 meses |
| 26 | 10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA | 1029800200261 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/10/2000 | 36 meses |



| | | | | | |
|----|--|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 27 | 10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 EMB HOSP CANCELADA OU CADUCA | 1029800200271 | COMPRIMIDO SIMPLES | 27/10/2000 | 36 meses |
| 28 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1029800200288 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/10/2000 | 36 meses |
| 29 | 2 MG/ML SOL GOT OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA | 1029800200296 | SOLUÇÃO ORAL | 27/10/2000 | 36 meses |
| 30 | 2 MG/ML SOL GOT OR CX 10 FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA | 1029800200301 | SOLUÇÃO ORAL | 27/10/2000 | 36 meses |
| 31 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1029800200318 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/10/2000 | 36 meses |
| 32 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1029800200326 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 27/10/2000 | 36 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: LONGACTIL

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|---------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25000.027459/9723 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 25/03/1999 |
| Nome Comercial | LONGACTIL | Registro | 102980226 | Vencimento do registro | 03/2029 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA | | | Medicamento de referência | AMPLICTIL |
| Classe Terapêutica | NEUROLEPTICOS | | | ATC | NEUROLEPTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1029802260016 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/03/1999 | 36 meses |
| 2 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260024 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 3 | 25 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260032 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 4 | 25 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260040 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 5 | 25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029802260059 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |



| | | | | | |
|----|--|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 6 | 25 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029802260067 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 7 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260075 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 8 | 100 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260083 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 9 | 100 MG COM REV CT 1 FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260091 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 10 | 100 MG COM REV CT 1 FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260105 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 11 | 100 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029802260113 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 12 | 40 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML ATIVA | 1029802260121 | SOLUÇÃO ORAL | 25/03/1999 | 24 meses |
| 13 | 40 MG/ML SOL OR CX 10 FR VD AMB X 20 ML ATIVA | 1029802260131 | SOLUÇÃO ORAL | 25/03/1999 | 24 meses |
| 14 | 40 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 20 ML ATIVA | 1029802260148 | SOLUÇÃO ORAL | 25/03/1999 | 24 meses |
| 15 | 25 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260156 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 05/09/2002 | 36 meses |
| 16 | 25 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260164 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 05/09/2002 | 36 meses |
| 17 | 100 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260172 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 05/09/2002 | 36 meses |
| 18 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 10 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1029802260180 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/03/1999 | 36 meses |
| 21 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 ATIVA | 1029802260210 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |
| 22 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 ATIVA | 1029802260229 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 23 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 ATIVA | 1029802260237 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |
| 24 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 ATIVA | 1029802260245 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de tramadol

| | | | | | |
|---------------------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. | CNPJ | 61.190.096/0001-92 | Autorização | 1.00.043-8 |
| Processo | 25351.253280/2018-35 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 06/08/2018 |
| Nome Comercial | cloridrato de tramadol | Registro | 100431251 | Vencimento do registro | 08/2028 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE TRAMADOL | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANALGESICOS NARCOTICOS | | | ATC | ANALGESICOS NARCOTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|-------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 50MG/ML SOL INJ IV/IM CT 6 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1004312510010 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/08/2018 | 36 meses |
| 2 | 100 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 10 ML ATIVA | 1004312510029 | SOLUÇÃO ORAL | 06/08/2018 | 36 meses |
| 3 | 50 MG CAP GEL CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA | 1004312510037 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 06/08/2018 | 36 meses |
| 4 | 50 MG CAP GEL CT 10 BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA | 1004312510045 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 06/08/2018 | 36 meses |
| 5 | 50 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1004312510053 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/08/2018 | 36 meses |
| 6 | 50 MG/ML SOL INJ IV/IM CT 6 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA | 1004312510061 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/08/2018 | 36 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|---|------------|-------------|
| 7 | 50 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 100 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA | 1004312510071 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/08/2018 | 36 meses |
| 8 | 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA | 1004312510088 | Comprimido Revestido de Liberação Prolongada | 06/08/2018 | 24 meses |
| 9 | 50 MG CAP GEL CT BL AL PLAS OPC X 4 ATIVA | 1004312510096 | CAPSULA GELATINOSA DURA | 06/08/2018 | 36 meses |
| 10 | 50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004312510101 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/08/2018 | 36 meses |
| 11 | 50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD AMB X 2 ML CANCELADA OU CADUCA | 1004312510118 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/08/2018 | 36 meses |
| 12 | 50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1004312510126 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/08/2018 | 36 meses |
| 13 | 50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA | 1004312510134 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/08/2018 | 36 meses |
| 14 | 50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1004312510142 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/08/2018 | 36 meses |
| 15 | 50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA | 1004312510150 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 06/08/2018 | 36 meses |
| 16 | 100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA | 1004312510169 | Comprimido Revestido de Liberação Prolongada | 06/08/2018 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE PETIDINA (PORT. 344/98 - LISTA A1)

| | | | | | |
|---------------------------------------|--|-----------------------|--------------------|---------------------------|------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 60.665.981/0001-18 | Autorização | 1.00.497-7 |
| Processo | 25351.194464/2006-12 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 02/10/2006 |
| Nome Comercial | CLORIDRATO DE PETIDINA (PORT. 344/98 - LISTA A1) | Registro | 104971339 | Vencimento do registro | 10/2026 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE PETIDINA | | | Medicamento de referência | DOLANTINA |
| Classe Terapêutica | ANALGESICOS NARCOTICOS | | | ATC | ANALGESICOS NARCOTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 50 MG/ ML SOL INJ CT 25 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA | 1049713390016 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 02/10/2006 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MIDAZOLAM

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

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360011 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 2 | 1 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360021 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 3 | 1 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360038 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 4 | 1 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1037006360046 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 5 | 5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA | 1037006360054 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 11 | 5 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA | 1037006360119 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 12 | 5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA | 1037006360127 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|-------------------|------------|-------------|
| 13 | 5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360135 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 14 | 5 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360143 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 15 | 5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360151 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 16 | 5 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360161 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 17 | 5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360178 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 18 | 5 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360186 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 19 | 5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360194 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 20 | 5 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360208 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |
| 22 | 5 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1037006360224 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/07/2015 | 12 meses |



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde



Detalhes do Produto

| | | | |
|-----------------|-----------------------------------|-------------|------------|
| Nome da Empresa | ESTÍLO ARTEFATOS DE MADEIRAS LTDA | | |
| CNPJ | 79.402.418/0001-85 | Autorização | 8.04.731-7 |
| Produto | ESPÁTULA DE AYRES | | |

Modelo Produto Médico

Nenhum Modelo/Apresentação Encontrado(a)

| Tipo de Arquivo | Arquivos | Expediente, data e hora de inclusão |
|------------------------------|----------|-------------------------------------|
| Nenhum Arquivo Encontrado(a) | | |

| | |
|------------------------|--|
| Nome Técnico | Espatulas |
| Registro | 80473179002 |
| Processo | 25351.601972/2012-93 |
| Fabricante Legal | <ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ESTÍLO ARTEFATOS DE MADEIRAS LTDA - BRASIL |
| Classificação de Risco | I - BAIXO RISCO |
| Vencimento do Registro | VIGENTE |

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ácido valpróico

| | | | | | |
|---------------------------------------|-------------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA | CNPJ | 49.475.833/0001-06 | Autorização | 1.00.974-4 |
| Processo | 25351.114943/2018-05 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 28/05/2018 |
| Nome Comercial | ácido valpróico | Registro | 109740258 | Vencimento do registro | 05/2028 |
| Princípio Ativo | VALPROATO DE sódio, ÁCIDO VALPRÓICO | | | Medicamento de referência | DEPAKENE |
| Classe Terapêutica | ANTICONVULSIVANTES | | | ATC | ANTICONVULSIVANTI |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 250 MG CAP MOLE OR CT FR VD AMB X 25 ATIVA | 1097402580018 | Cápsula Mole | 28/05/2018 | 24 meses |
| 2 | 576 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 ATIVA | 1097402580026 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 28/05/2018 | 24 meses |
| 3 | 576 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 ATIVA | 1097402580034 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 28/05/2018 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Valproato de sódio

| | | | | | |
|---------------------------------------|----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | PRATI DONADUZZI & CIA LTDA | CNPJ | 73.856.593/0001-66 | Autorização | 1.02.568-5 |
| Processo | 25351.489342/2014-70 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 02/12/2019 |
| Nome Comercial | Valproato de sódio | Registro | 125680301 | Vencimento do registro | 12/2029 |
| Princípio Ativo | VALPROATO DE sódio | | | Medicamento de referência | Depakene® |
| Classe Terapêutica | ANTICONVULSIVANTES | | | ATC | ANTICONVULSIVANTI |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|---|--------------------|----------|
| 1 | 300 MG COM REV LIB RETARD CT FR VD AMB X 25 ATIVA | 1256803010013 | Comprimido Revestido de Liberação Retardada | 02/12/2019 | 24 meses |
| 2 | 300 MG COM REV LIB RETARD CX 50 FR VD AMB X 25 ATIVA | 1256803010021 | Comprimido Revestido de Liberação Retardada | 02/12/2019 | 24 meses |
| 3 | 300 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 30 ATIVA | 1256803010031 | Comprimido Revestido de Liberação Retardada | 02/12/2019 | 24 meses |
| 4 | 300 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 60 ATIVA | 1256803010048 | Comprimido Revestido de Liberação Retardada | 02/12/2019 | 24 meses |
| 5 | 300 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 300 ATIVA | 1256803010056 | Comprimido Revestido de Liberação Retardada | 02/12/2019 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|--|------------|-------------|
| 6 | 300 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 500 ATIVA | 1256803010064 | Comprimido Revestido de Liberação Retardada | 02/12/2019 | 24 meses |
| 7 | 300 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 800 ATIVA | 1256803010072 | Comprimido Revestido de Liberação Retardada | 02/12/2019 | 24 meses |
| 8 | 500 MG COM REV LIB RETARD CT FR VD AMB X 30 ATIVA | 1256803010080 | Comprimido Revestido de Liberação Retardada | 02/12/2019 | 24 meses |
| 9 | 500 MG COM REV LIB RETARD CX 50 FR VD AMB X 50 ATIVA | 1256803010099 | Comprimido Revestido de Liberação Retardada | 02/12/2019 | 24 meses |
| 10 | 500 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 30 ATIVA | 1256803010102 | Comprimido Revestido de Liberação Retardada | 02/12/2019 | 24 meses |
| 11 | 500 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 60 ATIVA | 1256803010110 | Comprimido Revestido de Liberação Retardada | 02/12/2019 | 24 meses |
| 12 | 500 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 300 ATIVA | 1256803010129 | Comprimido Revestido de Liberação Retardada | 02/12/2019 | 24 meses |
| 13 | 500 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 500 ATIVA | 1256803010137 | Comprimido Revestido de Liberação Retardada | 02/12/2019 | 24 meses |
| 14 | 500 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 800 ATIVA | 1256803010145 | Comprimido Revestido de Liberação Retardada | 02/12/2019 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: cloridrato de amitriptilina

| | | | | | |
|---------------------------------------|-----------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-----------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. | CNPJ | 61.190.096/0001-92 | Autorização | 1.00.043-8 |
| Processo | 25351.222724/2002-23 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 24/10/2003 |
| Nome Comercial | cloridrato de amitriptilina | Registro | 100430896 | Vencimento do registro | 10/2028 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA | | | Medicamento de referência | TRYPTANOL |
| Classe Terapêutica | ANTIDEPRESSIVOS | | | ATC | ANTIDEPRESSIVOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1004308960015 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/10/2003 | 24 meses |
| 2 | 75 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1004308960023 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 24/10/2003 | 24 meses |

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: TEGRETARD

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|--------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25991.004182/79 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 16/01/1980 |
| Nome Comercial | TEGRETARD | Registro | 102980044 | Vencimento do registro | 01/2025 |
| Princípio Ativo | CARBAMAZEPINA | | | Medicamento de referência | TEGRETOL |
| Classe Terapêutica | ANTICONVULSIVANTES | | | ATC | ANTICONVULSIVANTES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| | | | | | |
|---|--|---------------|--------------------|------------|----------|
| 2 | 200 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800440020 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/06/2002 | 36 meses |
| 3 | 400 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029800440033 | COMPRIMIDO SIMPLES | 31/12/1900 | 36 meses |
| 4 | 400 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800440041 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/01/1998 | 36 meses |
| 5 | 400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1029800440051 | COMPRIMIDO SIMPLES | 12/01/1998 | 36 meses |
| 6 | 200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA | 1029800440068 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/06/2002 | 36 meses |
| 7 | 200 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA | 1029800440076 | COMPRIMIDO SIMPLES | 26/06/2002 | 36 meses |
| 8 | 400 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA | 1029800440084 | COMPRIMIDO SIMPLES | 05/03/2004 | 36 meses |

| | | | | | |
|---|--|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 9 | 200 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029800440092 | COMPRIMIDO SIMPLES | 16/01/1980 | 36 meses |
|---|--|---------------|--------------------|------------|-------------|



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: Carbamazepina

| | | | | | |
|---------------------------------------|----------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA | CNPJ | 61.068.755/0001-12 | Autorização | 1.00.714-6 |
| Processo | 25351.684455/2008-81 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 29/11/2010 |
| Nome Comercial | Carbamazepina | Registro | 107140252 | Vencimento do registro | 11/2025 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | tegretol |
| Classe Terapêutica | ANTICONVULSIVANTES | | | ATC | ANTICONVULSIVANTI |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1071402520011 | SUSPENSAO ORAL | 29/11/2010 | 24 meses |
| 2 | 20 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1071402520021 | SUSPENSAO ORAL | 29/11/2010 | 24 meses |
| 3 | 20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1071402520038 | SUSPENSAO ORAL | 29/11/2010 | 24 meses |
| 4 | 20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA | 1071402520046 | SUSPENSAO ORAL | 29/11/2010 | 24 meses |
| 5 | 20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP CANCELADA OU CADUCA | 1071402520054 | SUSPENSAO ORAL | 29/11/2010 | 24 meses |

| | | | | | |
|---|--|---------------|----------------|------------|-------------|
| 6 | 20 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + COP CANCELADA OU CADUCA | 1071402520062 | SUSPENSAO ORAL | 29/11/2010 | 24 meses |
| 7 | 20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP CANCELADA OU CADUCA | 1071402520070 | SUSPENSAO ORAL | 29/11/2010 | 24 meses |
| 8 | 20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + COP CANCELADA OU CADUCA | 1071402520089 | SUSPENSAO ORAL | 29/11/2010 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: clonazepam

| | | | | | |
|---------------------------------------|-----------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A | CNPJ | 03.485.572/0001-04 | Autorização | 1.05.423-2 |
| Processo | 25351.417891/2016-56 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 02/01/2017 |
| Nome Comercial | clonazepam | Registro | 154230255 | Vencimento do registro | 01/2027 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | RIVOTRIL |
| Classe Terapêutica | ANTICONVULSIVANTES | | | ATC | ANTICONVULSIVANTE |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1542302550014 | SOLUÇÃO ORAL | 02/01/2017 | 24 meses |
| 2 | 2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB GOT X 20 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1542302550022 | SOLUÇÃO ORAL | 02/01/2017 | 24 meses |
| 3 | 2,5 MG/ML SOL OR CT FR PET AMB GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1542302550030 | SOLUÇÃO ORAL | 02/01/2017 | 24 meses |
| 4 | 2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR PET AMB GOT X 20 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1542302550049 | SOLUÇÃO ORAL | 02/01/2017 | 24 meses |
| 5 | 2,5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1542302550057 | SOLUÇÃO ORAL | 02/01/2017 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 6 | 2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1542302550065 | SOLUÇÃO ORAL | 02/01/2017 | 24 meses |
| 7 | 0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550073 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 8 | 0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550081 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 9 | 0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550091 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 10 | 0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550103 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 11 | 0,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1542302550111 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 12 | 2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550121 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 13 | 2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550138 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 14 | 2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550146 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 15 | 2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550154 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 16 | 2 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1542302550162 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 17 | 0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550170 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 18 | 0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550189 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 19 | 0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550197 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 20 | 0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550200 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 21 | 0,5MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550219 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 22 | 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550227 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 23 | 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550235 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 24 | 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550243 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 25 | 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550251 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 26 | 2 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550261 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: clonazepam

| | | | | | |
|---------------------------------------|-----------------------------------|-----------------------|--------------------|---------------------------|-------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A | CNPJ | 03.485.572/0001-04 | Autorização | 1.05.423-2 |
| Processo | 25351.417891/2016-56 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 02/01/2017 |
| Nome Comercial | clonazepam | Registro | 154230255 | Vencimento do registro | 01/2027 |
| Princípio Ativo | | | | Medicamento de referência | RIVOTRIL |
| Classe Terapêutica | ANTICONVULSIVANTES | | | ATC | ANTICONVULSIVANTI |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1542302550014 | SOLUÇÃO ORAL | 02/01/2017 | 24 meses |
| 2 | 2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB GOT X 20 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1542302550022 | SOLUÇÃO ORAL | 02/01/2017 | 24 meses |
| 3 | 2,5 MG/ML SOL OR CT FR PET AMB GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1542302550030 | SOLUÇÃO ORAL | 02/01/2017 | 24 meses |
| 4 | 2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR PET AMB GOT X 20 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1542302550049 | SOLUÇÃO ORAL | 02/01/2017 | 24 meses |
| 5 | 2,5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA | 1542302550057 | SOLUÇÃO ORAL | 02/01/2017 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|--|---------------|--------------------|------------|----------|
| 6 | 2,5 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1542302550065 | SOLUÇÃO ORAL | 02/01/2017 | 24 meses |
| 7 | 0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550073 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 8 | 0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550081 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 9 | 0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550091 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 10 | 0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550103 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 11 | 0,5 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1542302550111 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 12 | 2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550121 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 13 | 2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550138 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 14 | 2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550146 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 15 | 2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550154 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 16 | 2 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 480 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1542302550162 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 17 | 0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550170 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 18 | 0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550189 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 19 | 0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550197 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------------|------------|-------------|
| 20 | 0,5MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550200 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 21 | 0,5MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550219 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 22 | 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550227 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 23 | 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550235 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 24 | 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550243 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 25 | 2 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550251 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |
| 26 | 2 MG COM CX BL AL PLAS OPC X 480 CANCELADA OU CADUCA | 1542302550261 | COMPRIMIDO SIMPLES | 02/01/2017 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LONGACTIL

| | | | | | |
|---------------------------------------|---|-----------------------|--------------------|---------------------------|---------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. | CNPJ | 44.734.671/0001-51 | Autorização | 1.00.298-1 |
| Processo | 25000.027459/9723 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 25/03/1999 |
| Nome Comercial | LONGACTIL | Registro | 102980226 | Vencimento do registro | 03/2029 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA | | | Medicamento de referência | AMPLICTIL |
| Classe Terapêutica | NEUROLEPTICOS | | | ATC | NEUROLEPTICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1029802260016 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/03/1999 | 36 meses |
| 2 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260024 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 3 | 25 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260032 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 4 | 25 MG COM REV CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260040 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 5 | 25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029802260059 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |



| | | | | | |
|----|--|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 6 | 25 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029802260067 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 7 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260075 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 8 | 100 MG COM REV CX 20 ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260083 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 9 | 100 MG COM REV CT 1 FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260091 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 10 | 100 MG COM REV CT 1 FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260105 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 11 | 100 MG COM REV CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1029802260113 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 25/03/1999 | 36 meses |
| 12 | 40 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML ATIVA | 1029802260121 | SOLUÇÃO ORAL | 25/03/1999 | 24 meses |
| 13 | 40 MG/ML SOL OR CX 10 FR VD AMB X 20 ML ATIVA | 1029802260131 | SOLUÇÃO ORAL | 25/03/1999 | 24 meses |
| 14 | 40 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 20 ML ATIVA | 1029802260148 | SOLUÇÃO ORAL | 25/03/1999 | 24 meses |
| 15 | 25 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260156 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 05/09/2002 | 36 meses |
| 16 | 25 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260164 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 05/09/2002 | 36 meses |
| 17 | 100 MG COM REV CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 CANCELADA OU CADUCA | 1029802260172 | COMPRIMIDO REVESTIDO | 05/09/2002 | 36 meses |
| 18 | 5 MG/ML SOL INJ IM CX 10 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA | 1029802260180 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 25/03/1999 | 36 meses |
| 21 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 ATIVA | 1029802260210 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |
| 22 | 25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 ATIVA | 1029802260229 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|----------------------|------------|-------------|
| 23 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 ATIVA | 1029802260237 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |
| 24 | 100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 ATIVA | 1029802260245 | Comprimido Revestido | 25/03/1999 | 24 meses |



ADVERTÊNCIA

Este texto não substitui o publicado no Diário Oficial da União


Ministério da Saúde
Agência Nacional de Vigilância Sanitária

RESOLUÇÃO RDC Nº 199, DE 26 DE OUTUBRO DE 2006

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o inciso IV do art. 11 do Regulamento aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, e tendo em vista o disposto no inciso II e nos §§ 1º e 3º do art. 54 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, em reunião realizada em 23 de outubro de 2006, e

Considerando o disposto no Art. 41 §2º da Lei 9782 de 1999, alterada pela Medida Provisória 2190-34 de 2001.

Considerando a definição de medicamento presente no Art. 4º inciso II da Lei 5981 de 1973.

Considerando o art. 2º inciso III da Lei nº 9279/96, que regula os direitos e obrigações relativos à propriedade industrial adota a seguinte Resolução de Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação:

Art. 1º Para efeito desta Resolução consideram-se as seguintes definições:

MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA - produto farmacêutico, tecnicamente obtido ou elaborado, com finalidade profilática, curativa ou paliativa na qual existe baixo risco de que seu uso ou exposição possa causar consequências e ou agravos à saúde quando observadas todas as características de uso e de qualidade descritas no Anexo I desta Resolução.

NOTIFICAÇÃO - comunicação à autoridade sanitária federal (ANVISA) referente à fabricação, importação e comercialização dos medicamentos de notificação simplificada relacionados no Anexo I deste regulamento.

AFE - AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO - Ato privativo do órgão ou da entidade competente do Ministério da Saúde, incumbido da vigilância sanitária dos produtos de que trata este Regulamento, contendo permissão para que as empresas exerçam as atividades sob regime de vigilância sanitária, instituído pela Lei no 6.360, de 1976, mediante comprovação de requisitos técnicos e administrativos específicos.

Art. 2º Fica instituída a notificação simplificada de medicamentos mediante peticionamento eletrônico.

§1º Para efeito deste regulamento são considerados medicamentos de notificação simplificada aqueles constantes no Anexo I Art 3º A notificação não exige as empresas das obrigações do cumprimento das Boas Práticas de Fabricação e Controle e das demais regulamentações sanitárias.

§1º Os produtos mencionados no caput deste artigo devem adotar, integralmente, as informações padronizadas do Anexo I deste regulamento.

§2º Os produtos no Anexo I são de venda isenta de prescrição médica

§3º É vedada a comercialização dos produtos do Anexo I na forma farmacêutica injetável.

§4º Todos os produtos a base de cânfora são passíveis de registro como Medicamentos Específicos.

§ 5º As inclusões, alterações e exclusões do Anexo I serão publicadas periodicamente pela ANVISA, em resolução específica, após avaliação, pela Subcomissão do Formulário Nacional da Farmacopéia Brasileira das informações apresentadas pelas empresas através do REQUERIMENTO presente no anexo III IV deste regulamento.

Art. 4º Apenas as empresas fabricantes, que cumprem as Boas Práticas de Fabricação e Controle, de acordo com a legislação vigente, e que estão devidamente autorizadas/licenciadas pela Autoridade Sanitária competente, podem notificar e fabricar os produtos abrangidos por esta resolução mediante o certificado de Boas Práticas de Fabricação ou protocolo de solicitação do pedido de BPF com status satisfatório no Banco de dados de Inspeção da ANVISA.

Art. 5º Os estudos de estabilidade devem ser realizados conforme GUIA DE ESTABILIDADE. Quando houver inviabilidade técnica para realização dos testes requeridos a empresa deverá apresentar justificativa arrazoando os motivos técnicos.



Art. 6º A notificação dos produtos listados no Anexo I deve ser precedida pela notificação da produção de lotes piloto de acordo com o GUIA PARA NOTIFICAÇÃO DE LOTE PILOTO, exceto para produtos que possuem cadastro ou registro vigente junto à Anvisa.

§ 1º Os lotes piloto poderão ser comercializados, a critério do fabricante, após a realização do estudo de estabilidade acelerado e a devida notificação do produto, conforme estabelecido neste regulamento.

Art. 7º A notificação deve seguir os seguintes critérios:

§ 1º A notificação deve ser realizada, exclusivamente, pela empresa com autorização de funcionamento para fabricar e/ou importar medicamentos.

§ 2º A empresa deverá realizar uma notificação individual para cada produto, conforme este regulamento.

§ 3º Caso ocorra modificação em algum dos campos presentes na notificação eletrônica a empresa deverá proceder a nova notificação para o produto e simultâneo cancelamento da anterior.

§ 4º A notificação deve ser peticionada pelo assunto "MEDICAMENTOS DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA - RDC", mediante peticionamento eletrônico.

§ 5º Todas as notificações devem ser renovadas a cada 5 (cinco) anos, mediante nova notificação de cada produto, respeitando os prazos estabelecidos no Art. 12 da Lei nº 6.360/76.

§ 6º Quando houver suspensão da fabricação do produto, a empresa deverá notificar a exclusão de comercialização deste produto, mediante peticionamento eletrônico.

§ 7º As notificações de que trata o caput deste artigo estão isentas do pagamento de taxa.

§ 8º Será disponibilizada, para consulta no site da ANVISA, a relação de empresas e produtos notificados, imediatamente após a realização da notificação.

Art. 8º Os produtos especificados no Artigo 1º devem citar, em sua rotulagem, o enquadramento nesta Resolução, adotando a frase: "MEDICAMENTO DE NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA RDC ANVISA Nº...../2006. AFE nº.....".

§ 1º A rotulagem dos produtos objeto deste regulamento deve seguir o estabelecido no Anexo I e no Anexo II III, ficando dispensados de apresentação de bula.

§ 2º Fica facultada a utilização de embalagem secundária, caso constem na embalagem primária todas as informações exigidas no Anexo I e Anexo II deste regulamento. As informações sobre especificações analíticas mínimas e referência não devem constar na rotulagem do produto.

§ 3º Fica dispensada a utilização de tinta reativa na rotulagem de produtos desta categoria, porém as embalagens devem apresentar lacre ou selo de segurança, para garantia da inviolabilidade do produto.

§ 4º Estes produtos devem adotar para sua identificação, o nome do produto ou sinônimo presentes no Anexo I deste regulamento, sendo facultada a adoção de marca ou nome comercial.

Art. 9º A adequação a este regulamento de medicamentos cadastrados ou registrados na ANVISA deve ser realizada respeitando as seguintes disposições:

I - Todos os produtos cadastrados na ANVISA como isentos de registro devem se adequar a este regulamento no momento de sua renovação. A critério da empresa, a adequação a esta Resolução poderá ser realizada antes do período de renovação.

II - Os produtos listados no Anexo I, porém atualmente registrados em outras categorias de medicamentos, devem se adequar a este regulamento no momento de sua renovação. A critério da empresa, a adequação a esta Resolução poderá ser realizada antes do período de renovação.

§1º As petições referentes a cadastro de medicamentos isentos de registro em análise ou em arquivamento temporário serão encerradas a partir da vigência deste regulamento. No caso de petições de renovação de cadastro de medicamentos, protocoladas antes da publicação deste regulamento, a adequação deve ocorrer em até 180 dias.

§2º Caso haja produtos registrados ou cadastrados com indicações diferentes, a empresa deverá adequar-se as informações existentes no Anexo I e posteriormente, providenciar protocolo do requerimento de inclusão, alteração ou exclusão presente no Anexo III deste regulamento e aguardar a publicação conforme o § 4º do art. 3.

§3º O cadastro de medicamentos, cujo princípio ativo, concentração e/ou forma farmacêutica não estão relacionados no Anexo I deste regulamento, são válidos até o término de sua vigência, devendo posteriormente enquadrar-se a essa Resolução ou nos regulamentos para registro de medicamentos junto a Anvisa.

Art. 10. As informações apresentadas na Notificação são de responsabilidade da empresa e serão objeto de controle sanitário pela ANVISA.

Art. 11. Ficam revogados art. 3º e art. 8º da Resolução RDC nº 132, de 29 de maio de 2003, e os itens 2.1.1, 12.1 ; 3.7 e 7.1 do anexo da Resolução RDC nº 333, de 19 de novembro de 2003.

Art 12. Esta Resolução entrará em vigor 15 dias da publicação.

DIECEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO



Saúde Legis - Sistema de Legislação da Saúde

ADVERTÊNCIA

Este texto não substitui o publicado no Diário Oficial da União



Ministério da Saúde
Agência Nacional de Vigilância Sanitária

RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA - RDC Nº 185, DE 22 DE OUTUBRO DE 2001.

Aprova o Regulamento Técnico que consta no anexo desta Resolução, que trata do registro, alteração, revalidação e cancelamento do registro de produtos médicos na Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 11, Inciso IV, do Regulamento da ANVISA aprovado pelo Decreto 3.029, de 16 de abril de 1999, em reunião realizada em 10 de outubro de 2001,

considerando a necessidade de atualizar os procedimentos para registro de produtos "correlatos" de que trata a Lei n.º 6.360, de 23 de setembro de 1976, o Decreto n.º 79.094, de 5 de janeiro de 1977 e a Portaria Conjunta SVS/SAS n.º 1, de 23 de janeiro de 1996,

considerando a necessidade de internalizar a Resolução GMC n.º 40/00 do Mercosul, que trata do registro de produtos médicos, adota a seguinte Resolução de Diretoria Colegiada e eu Diretor- residente, determino a sua publicação.

Art. 1º Aprovar o Regulamento Técnico que consta no anexo desta Resolução, que trata do registro, alteração, revalidação e cancelamento do registro de produtos médicos na Agência Nacional de Vigilância Sanitária - ANVISA.

Parágrafo único. Outros produtos para saúde, definidos como "correlatos" pela Lei n.º 6.360/76 e Decreto n.º 79.094/77, equiparam-se aos produtos médicos para fins de aplicação desta Resolução, excetuando-se os reagentes para diagnóstico de uso in-vitro.

Art. 2º O fabricante ou importador de produto médico deve apresentar à ANVISA os documentos para registro, alteração, revalidação ou cancelamento do registro, relacionados nos itens 5,6,9,10 e 11 da Parte 3 do Regulamento anexo a esta Resolução.

§ 1º As seguintes informações, previstas nos documentos referidos neste artigo, além de apresentadas em texto, devem ser entregues em meio eletrônico para disponibilização pela ANVISA em seu "site" na rede mundial de comunicação:

a) Dados do fabricante ou importador e dados do produto, indicados no Formulário contido no Anexo III.A do Regulamento Técnico;

b) Rótulos e instruções de uso, descritos no Anexo III.B do Regulamento Técnico.



§ 2º O distribuidor de produto médico que solicitar registro de produto fabricado no Brasil, equipara-se a importador para fins de apresentação da documentação referida neste artigo.

Art. 3º O fabricante ou importador de produtos dispensados de registro, que figurem em relações elaboradas pela ANVISA, conforme previsto na Lei nº. 6.360/76 e Decreto nº. 79.094/77, deve cadastrar seus produtos na Agência, apresentando, além da taxa de vigilância sanitária correspondente, as informações requeridas no § 1º do Art. 2º desta Resolução.

Parágrafo único. A alteração, revalidação ou cancelamento do cadastro de produto referido neste artigo, deve adotar os mesmos procedimentos previstos nos itens 9, 10, 11 e 13 da Parte 3 do Regulamento anexo a esta Resolução, estando sujeito às disposições das Partes 4 e 5 deste Regulamento.

Art. 4º No caso de equipamento médico, o fabricante ou importador deve fixar de forma indelével em local visível na parte externa do equipamento, no mínimo as seguintes informações de rotulagem:

- a) identificação do fabricante (nome ou marca);
- b) identificação do equipamento (nome e modelo comercial);
- c) número de série do equipamento;
- d) número de registro do equipamento na ANVISA.

Art. 5º A petição de revalidação de registro de produto médico protocolada após a data de publicação desta resolução, deve adequar as informações do processo original às disposições desta Resolução e às prescrições de regulamento técnico específico para o produto, publicado durante a vigência de seu registro.

Art. 6º As petições de registro, isenção, alteração, revalidação ou cancelamento de registro protocoladas na ANVISA anteriormente à publicação desta Resolução, estão sujeitas às disposições da Portaria Conjunta SVS/SAS nº 1/96 e Portaria SVS nº 543/97.

Art. 7º Esta Resolução de Diretoria Colegiada entrará em vigor na data de sua publicação.

Art. 8º Fica revogada a Portaria Conjunta SVS/SAS nº 1, de 23 de janeiro de 1996 e a Portaria SVS nº 543, de 29 de outubro de 1997.

GONZALO VECINA NETO

ANEXO

REGULAMENTO TÉCNICO

REGISTRO, ALTERAÇÃO, REVALIDAÇÃO OU CANCELAMENTO DO REGISTRO DE PRODUTOS MÉDICOS

PARTE 1 - Abrangência e Definições

1. As disposições deste documento são aplicáveis aos fabricantes e importadores de produtos médicos.



2. A classificação, os procedimentos e as especificações descritas neste documento, para fins de registro, se aplicam aos produtos médicos e seus acessórios, segundo definido no Anexo I.

3. Para os propósitos deste documento, são adotadas as definições estabelecidas em seu Anexo I.

4. Este documento não é aplicável a produtos médicos usados ou recondicionados.

PARTE 2 - Classificação

1. Os produtos médicos, objeto deste documento, estão enquadrados segundo o risco intensivo que representam à saúde do consumidor, paciente, operador ou terceiros envolvidos, nas Classes I, II, III ou IV. Para enquadramento do produto médico em uma destas classes, devem ser aplicadas as regras de classificação descritas no Anexo II deste documento.

2. Em caso de dúvida na classificação resultante da aplicação das regras descritas no Anexo II, será atribuição da ANVISA o enquadramento do produto médico.

3. As regras de classificação descritas no Anexo II deste documento, poderão ser atualizadas de acordo com os procedimentos administrativos adotados pela ANVISA, tendo em conta o progresso tecnológico e as informações de eventos adversos ocorridos com o uso ou aplicação do produto médico.

PARTE 3 - Procedimentos para Registro

1. É obrigatório o registro de todos produtos médicos indicados neste documento, exceto aqueles produtos referidos nos itens 2, 3 e 12 seguintes.

2. Estão isentos de registro os produtos médicos submetidos a pesquisa clínica, cumpridas as disposições legais da autoridade sanitária competente para realização desta atividade, estando proibida sua comercialização e/ou uso para outros fins.

3. Estão isentas de registro as novas apresentações constituídas de um conjunto de produtos médicos registrados e em suas embalagens individuais de apresentação íntegras, devendo conter no rótulo e/ou instruções de uso as informações de registro dos produtos médicos correspondentes.

4. A ANVISA concederá o registro para família de produtos médicos.

5. Os fabricantes ou importadores para solicitarem o registro de produtos médicos enquadrados nas classes II, III e IV, devem apresentar à ANVISA, os seguintes documentos:

a) Comprovante de pagamento da taxa de vigilância sanitária correspondente.

b) Informações para identificação do fabricante ou importador e seu produto médico, descritas nos Anexos III.A, III.B e III.C deste documento, declaradas e assinadas pelo responsável legal e pelo responsável técnico,

c) Cópia de autorização do fabricante ou exportador no exterior, para o importador comercializar seu produto médico no País. Quando autorizado pelo exportador, o importador deverá demonstrar a relação comercial entre o exportador e o fabricante.



d) Para produtos médicos importados, comprovante de registro ou do certificado de livre comércio ou documento equivalente, outorgado pela autoridade competente de países onde o produto médico é fabricado e/ou comercializado.

e) Comprovante de cumprimento das disposições legais determinadas nos regulamentos técnicos, na forma da legislação da ANVISA que regulamenta os produtos médicos.

6. Os fabricantes ou importadores que solicitarem o registro de produtos médicos enquadrados na classe I, devem apresentar à ANVISA os documentos indicados nos itens 5(a), 5(b) e 5(e).

7. A ANVISA avaliará a documentação apresentada para registro, alteração ou revalidação do registro e se manifestará através de publicação no Diário Oficial da União - DOU.

8. A avaliação da documentação será realizada nos prazos e condições legais previstas na legislação sanitária.

9. Para solicitar a alteração do registro de produto médico, o fabricante ou importador deve apresentar no mínimo o documento requerido no item 5(a), Anexo III.A preenchido e demais documentos exigidos para o registro original do produto, cuja informação foi modificada.

10. Para solicitar a revalidação do registro de produto médico, o fabricante ou importador deve apresentar o documento requerido no item 5(a), assim como o Anexo III.A preenchido. Esta informação deverá ser apresentada no prazo previsto pela legislação sanitária, o que não interromperá a comercialização do produto até o vencimento de seu registro.

11. O fabricante ou importador detentor do registro de produto médico, pode solicitar o cancelamento do registro mediante a apresentação do Anexo III.A preenchido.

12. Está isento de registro o acessório produzido por um fabricante exclusivamente para integrar produto médico de sua fabricação já registrado e cujo relatório técnico (Anexo III.C) do registro deste produto, contenha informações sobre este acessório. Os novos acessórios poderão ser anexados ao registro original, detalhando os fundamentos de seu funcionamento, ação e conteúdo, na forma do item 9 da Parte 3 deste documento.

13. O registro de produtos de saúde terá validade por 5 (cinco) anos, podendo ser revalidado sucessivamente por igual período.

PARTE 4 - Conformidade às Informações

1. Qualquer alteração realizada pelo fabricante ou importador nas informações previstas neste regulamento, referidas no item 5 da Parte 3 deste documento, deve ser comunicada à ANVISA dentro de 30 (trinta) dias úteis, na forma do item 9 da Parte 3 deste documento.

2. Toda comunicação ou publicidade do produto médico veiculada no mercado de consumo, deve guardar estrita concordância com as informações apresentadas pelo fabricante ou importador à ANVISA.

PARTE 5 - Sanções Administrativas

1. Como medida de ação sanitária e a vista de razões fundamentadas, a ANVISA suspenderá o registro de produto médico nos casos em que:



a) for suspensa, por razão de segurança devidamente justificada, a validade de qualquer um dos documentos referidos no item 5 da Parte 3 deste documento;

b) for comprovado o não cumprimento de qualquer exigência da Parte 4 deste regulamento;

c) o produto estiver sob investigação pela autoridade sanitária competente, quanto a irregularidade ou defeito do produto ou processo de fabricação, que represente risco à saúde do consumidor, paciente, operador ou terceiros envolvidos, devidamente justificada.

2. A ANVISA cancelará o registro do produto médico nos casos em que:

a) for comprovada a falsidade de informação prestada em qualquer um dos documentos a que se refere o item 5 da Parte 3 deste regulamento, ou for cancelado algum daqueles documentos pela ANVISA;

b) for comprovada pela ANVISA de que o produto ou processo de fabricação pode apresentar risco à saúde do consumidor, paciente, operador ou terceiros envolvidos.

3. A suspensão do registro de produto médico será publicada no Diário Oficial da União - DOU pela ANVISA e será mantida até a solução do problema que ocasionou a sanção e sua anulação será comunicada através do DOU.

4. O cancelamento do registro de produto de saúde será publicado no DOU pela ANVISA.

ANEXO I

DEFINIÇÕES

As definições seguintes aplicam-se exclusivamente a este documento, podendo ter significado distinto em outro contexto.

01 - Acessório: Produto fabricado exclusivamente com o propósito de integrar um produto médico, outorgando a esse produto uma função ou característica técnica complementar.

02 - Consumidor: Pessoa física que utiliza um produto médico como destinatário final.

03 - Fabricante: Qualquer pessoa que projeta, fabrica, monta ou processa no País um produto médico acabado, incluindo terceiros autorizados para esterilizar, rotular e/ou embalar este produto.

04 - Família de produtos médicos: Conjunto de produtos médicos, onde cada produto possui as características técnicas descritas nos itens 1.1, 1.2 e 1.3 do Relatório Técnico (Anexo III.C) semelhantes.

05 - Instruções de uso: Manuais, prospectos e outros documentos que acompanham o produto médico, contendo informações técnicas sobre o produto.

06 - Importador: Pessoa jurídica, pública ou privada, que desenvolve atividade de ingressar no País produto médico fabricado fora do mesmo.

07 - Instrumento cirúrgico reutilizável: Instrumento destinado a uso cirúrgico para cortar, furar, serrar, fresar, raspar, grampear, retirar, pinçar ou realizar qualquer outro procedimento similar, sem conexão com qualquer produto médico ativo e que pode ser reutilizado após ser submetido a procedimentos apropriados.



08 - Lote: Quantidade de um produto médico elaborada em um ciclo de fabricação ou esterilização, cuja característica essencial é a homogeneidade.

09 - Operador: Pessoa que desenvolve atividade profissional utilizando um produto médico.

10 - Orifício do corpo: Qualquer abertura natural do corpo humano, incluindo a cavidade ocular ou qualquer abertura artificialmente criada tal como um estoma.

11 - Pesquisa clínica: Investigação utilizando seres humanos, destinada a verificar o desempenho, segurança e eficácia de um produto para saúde, na forma da legislação sanitária que dispõe sobre esta matéria.

12 - Prazos: Transitório: Até 60 minutos de uso contínuo.

Curto prazo: Até 30 dias de uso contínuo.

Longo prazo: Maior que 30 dias de uso contínuo.

13 - Produto médico: Produto para a saúde, tal como equipamento, aparelho, material, artigo ou sistema de uso ou aplicação médica, odontológica ou laboratorial, destinado à prevenção, diagnóstico, tratamento, reabilitação ou anticoncepção e que não utiliza meio farmacológico, imunológico ou metabólico para realizar sua principal função em seres humanos, podendo entretanto ser auxiliado em suas funções por tais meios.

13.1 - Produto médico ativo: Qualquer produto médico cujo funcionamento depende fonte de energia elétrica ou qualquer outra fonte de potência distinta da gerada pelo corpo humano ou gravidade e que funciona pela conversão desta energia. Não são considerados produtos médicos ativos, os produtos médicos destinados a transmitir energia, substâncias ou outros elementos entre um produto médico ativo e o paciente, sem provocar alteração significativa.

13.2 - Produto médico ativo para diagnóstico: Qualquer produto médico ativo, utilizado isoladamente ou em combinação com outros produtos médicos, destinado a proporcionar informações para a detecção, diagnóstico, monitoração ou tratamento das condições fisiológicas ou de saúde, enfermidades ou deformidades congênitas.

13.3 - Produto médico ativo para terapia: Qualquer produto médico ativo, utilizado isoladamente ou em combinação com outros produtos médicos, destinado a sustentar, modificar, substituir ou restaurar funções ou estruturas biológicas, no contexto de tratamento ou alívio de uma enfermidade, lesão ou deficiência.

13.4 - Produto médico de uso único: Qualquer produto médico destinado a ser usado na prevenção, diagnóstico, terapia, reabilitação ou anticoncepção, utilizável somente uma vez, segundo especificado pelo fabricante.

13.5 - Produto médico implantável: Qualquer produto médico projetado para ser totalmente introduzido no corpo humano ou para substituir uma superfície epitelial ou ocular, por meio de intervenção cirúrgica, e destinado a permanecer no local após a intervenção. Também é considerado um produto médico implantável, qualquer produto médico destinado a ser parcialmente introduzido no corpo humano através de intervenção cirúrgica e permanecer após esta intervenção por longo prazo.

13.6 - Produto médico invasivo: Produto médico que penetra total ou parcialmente dentro do corpo humano, seja através de um orifício do corpo ou através da superfície corporal.



13.7 - Produto médico invasivo cirurgicamente: Produto médico invasivo que penetra no interior do corpo humano através da superfície corporal por meio ou no contexto de uma intervenção cirúrgica.

14 - Responsável legal: Pessoa física com poderes suficientes para representar um fabricante ou importador, seja em virtude de caráter societário ou por delegação.

15 - Responsável técnico: Profissional de nível superior, capacitado nas tecnologias que compõem o produto, responsável pelas informações técnicas apresentadas pelo fabricante ou importador e pela qualidade, segurança e eficácia do produto comercializado.

16 - Rótulo: Identificação impressa aplicada diretamente sobre a embalagem do produto médico.

17 - Sistema circulatório central: Inclui os seguintes vasos: artérias pulmonares, aorta ascendente, artérias coronárias, artéria carótida primitiva, artéria carótida interna, artéria carótida externa, artérias cerebrais, tronco braquiocefálico, veias cardíacas, veias pulmonares, veia cava superior e veia cava inferior.

18 - Sistema nervoso central: Inclui o cérebro, cerebelo, bulbo e medula espinal.

ANEXO II

CLASSIFICAÇÃO

I. Aplicação

1. A aplicação das regras de classificação deve ser regida pela finalidade prevista dos produtos médicos.

2. Se um produto médico se destina a ser usado em combinação com outro produto médico, as regras de classificação serão aplicadas a cada um dos produtos médicos separadamente. Os acessórios serão classificados por si mesmos, separadamente dos produtos médicos com os quais são utilizados.

3. Os suportes lógicos (software) que comandam um produto médico ou que tenham influência em seu uso, se enquadrarão automaticamente na mesma classe.

4. Se um produto médico não se destina a ser utilizado exclusiva ou principalmente em uma parte específica do corpo, deverá ser considerado para sua classificação seu uso mais crítico.

5. Se a um mesmo produto médico são aplicáveis várias regras, considerando o desempenho atribuído pelo fabricante, se aplicarão as regras que conduzam a classificação mais elevada.

6. Para fins da aplicação desta classificação de produtos médicos à legislação aprovada anteriormente a este documento, se procederá da seguinte forma:

a) Classe 1 anterior corresponde à Classe I deste documento;

b) Classe 2 anterior corresponde à Classe II deste documento;

c) Classe 3 anterior corresponde às Classes III e IV deste documento.

II. Regras



1. Produtos Médicos Não-Invasivos

Regra 1

Todos produtos médicos não invasivos estão na classe I, exceto aqueles aos quais se aplicam as regras a seguir.

Regra 2

Todos produtos médicos não-invasivos destinados ao armazenamento ou condução de sangue, fluidos ou tecidos corporais, líquidos ou gases destinados a perfusão, administração ou introdução no corpo, estão na Classe II:

a) se puderem ser conectados a um produto médico ativo da Classe II ou de uma Classe superior;

b) se forem destinados a condução, armazenamento ou transporte de sangue ou de outros fluidos corporais ou armazenamento de órgãos, partes de órgãos ou tecidos do corpo;

em todos outros casos pertencem à Classe I.

Regra 3

Todos produtos médicos não-invasivos destinados a modificar a composição química ou biológica do sangue, de outros fluidos corporais ou de outros líquidos destinados a introdução ao corpo, estão na Classe III, exceto se o tratamento consiste de filtração, centrifugação ou trocas de gases ou de calor, nestes casos pertencem à Classe II.

Regra 4

Todos produtos médicos não-invasivos que entrem em contato com a pele lesada:

a) enquadram-se na Classe I se estão destinados a ser usados como barreira mecânica, para compressão ou para absorção de exsudados;

b) enquadram-se na Classe III se estão destinados a ser usados principalmente em feridas que tenham produzido ruptura da derme e que somente podem cicatrizar por segunda intenção;

c) enquadram-se na Classe II em todos outros casos, incluindo os produtos médicos destinados principalmente a atuar no micro-entorno de uma ferida.

2. Produtos Médicos Invasivos

Regra 5

Todos produtos médicos invasivos aplicáveis aos orifícios do corpo, exceto os produtos médicos invasivos cirurgicamente, que não sejam destinados a conexão com um produto médico ativo:

a) enquadram-se na Classe I se forem destinados a uso transitório;

b) enquadram-se na Classe II se forem destinados a uso de curto prazo, exceto se forem usados na cavidade oral até a faringe, no conduto auditivo externo até o tímpano ou na cavidade nasal, nestes casos enquadram-se na Classe I;



c) enquadram-se na Classe III se forem destinados a uso de longo prazo, exceto se forem usados na cavidade oral até a faringe, no conduto auditivo externo até o tímpano ou na cavidade nasal e não forem absorvíveis pela membrana mucosa, nestes casos enquadram-se na Classe II.

Todos produtos médicos invasivos aplicáveis aos orifícios do corpo, exceto os produtos médicos invasivos cirurgicamente, que se destinem a conexão com um produto médico ativo da Classe II ou de uma Classe superior, enquadram-se na Classe II.

Regra 6

Todos produtos médicos invasivos cirurgicamente de uso transitório enquadram-se na Classe II, exceto se:

a) se destinarem especificamente ao diagnóstico, monitoração ou correção de disfunção cardíaca ou do sistema circulatório central, através de contato direto com estas partes do corpo, nestes casos enquadram-se na Classe IV;

b) forem instrumentos cirúrgicos reutilizáveis, nestes casos enquadram-se na Classe I;

c) se destinarem a fornecer energia na forma de radiações ionizantes, caso em que enquadram-se na Classe III;

d) se destinarem a exercer efeito biológico ou a ser totalmente ou em grande parte absorvidos, nestes casos pertencem à Classe III;

e) se destinarem a administração de medicamentos por meio de um sistema de infusão, quando realizado de forma potencialmente perigosa, considerando o modo de aplicação, neste caso enquadram-se na Classe III.

Regra 7

Todos produtos médicos invasivos cirurgicamente de uso a curto prazo enquadram-se na Classe II, exceto no caso em que se destinem:

a) especificamente ao diagnóstico, monitoração ou correção de disfunção cardíaca ou do sistema circulatório central, através de contato direto com estas partes do corpo, nestes casos enquadram-se na Classe IV; ou

b) especificamente a ser utilizados em contato direto com o sistema nervoso central, neste caso enquadram-se na Classe IV; ou

c) a administrar energia na forma de radiações ionizantes, neste caso enquadram-se na Classe III; ou

d) a exercer efeito biológico ou a ser totalmente ou em grande parte absorvidos, nestes casos enquadram-se na Classe IV; ou

e) a sofrer alterações químicas no organismo ou para administrar medicamentos, excluindo-se os produtos médicos destinados a ser colocados dentro dos dentes, neste caso pertencem à Classe III.

Regra 8



Todos produtos médicos implantáveis e os produtos médicos invasivos cirurgicamente de uso a longo prazo enquadram-se na Classe III, exceto no caso de se destinarem:

- a) a ser colocados nos dentes, neste caso pertencem à Classe II;
- b) a ser utilizados em contato direto com o coração, sistema circulatório central ou sistema nervoso central, neste caso pertencem à Classe IV;
- c) a produzir um efeito biológico ou a ser absorvidos, totalmente ou em grande parte, neste caso pertencem à Classe IV;
- d) a sofrer uma transformação química no corpo ou administrar medicamentos, exceto se forem destinados a ser colocados nos dentes, neste caso pertencem à Classe IV.

3. Regras Adicionais Aplicáveis a Produtos Médicos Ativos

Regra 9

Todos produtos médicos ativos para terapia destinados a administrar ou trocar energia enquadram-se na Classe II, exceto se suas características são tais que possam administrar ou trocar energia com o corpo humano de forma potencialmente perigosa, considerando-se a natureza, a densidade e o local de aplicação da energia, neste caso enquadram-se na Classe III.

Todos produtos ativos destinados a controlar ou monitorar o funcionamento de produtos médicos ativos para terapia enquadrados na Classe III ou destinados a influenciar diretamente no funcionamento destes produtos, enquadram-se na Classe III.

Regra 10

Os produtos médicos ativos para diagnóstico ou monitoração estão na Classe II:

- a) caso se destinem a administrar energia a ser absorvida pelo corpo humano, exceto os produtos médicos cuja função seja iluminar o corpo do paciente no espectro visível;
- b) caso se destinem a produzir imagens "in-vivo" da distribuição de radiofármacos;
- c) caso se destinem ao diagnóstico direto ou a monitoração de processos fisiológicos vitais, a não ser que se destinem especificamente à monitoração de parâmetros fisiológicos vitais, cujas variações possam resultar em risco imediato à vida do paciente, tais como variações no funcionamento cardíaco, da respiração ou da atividade do sistema nervoso central, neste caso pertencem à Classe III.

Os produtos médicos ativos destinados a emitir radiações ionizantes, para fins radiodiagnósticos ou radioterapêuticos, incluindo os produtos destinados a controlar ou monitorar tais produtos médicos ou que influenciam diretamente no funcionamento destes produtos, enquadram-se na Classe III.

Regra 11

Todos produtos médicos ativos destinados a administrar medicamentos, fluidos corporais ou outras substâncias do organismo ou a extraí-los deste, enquadram-se na Classe II, a não ser que isto seja realizado de forma potencialmente perigosa, considerando

a natureza das substâncias, a parte do corpo envolvida e o modo de aplicação, neste caso enquadram-se na Classe III.



Regra 12

Todos os demais produtos médicos ativos enquadram-se na Classe I.

4. Regras Especiais

Regra 13

Todos produtos médicos que incorporem como parte integrante uma substância, que utilizada separadamente possa ser considerada um medicamento, e que possa exercer sobre o corpo humano uma ação complementar à destes produtos, enquadram-se na Classe IV.

Regra 14

Todos produtos médicos utilizados na contracepção ou para prevenção da transmissão de doenças sexualmente transmissíveis, enquadram-se na Classe III, a não ser que se trate de produtos médicos implantáveis ou de produtos médicos invasivos destinados a uso de longo prazo, neste caso pertencem à classe IV.

Regra 15

Todos produtos médicos destinados especificamente a desinfetar, limpar, lavar e, se necessário, hidratar lentes de contato, enquadram-se na Classe III.

Todos produtos médicos destinados especificamente a desinfetar outros produtos médicos, enquadram-se na Classe II.

Esta regra não se aplica aos produtos destinados à limpeza de produtos médicos, que não sejam lentes de contato, por meio de ação física.

Regra 16

Os produtos médicos não-ativos destinados especificamente para o registro de imagens radiográficas para diagnóstico, enquadram-se na Classe II.

a) Classe I atual Corresponde a classe I anterior;

Regra 17

Todos produtos médicos que utilizam tecidos de origem animal ou seus derivados tornados inertes, enquadram-se na Classe IV, exceto quando tais produtos estejam destinados unicamente a entrar em contato com a pele intacta.

Regra 18

Não obstante o disposto nas outras regras, as bolsas de sangue enquadram-se na Classe III.

ANEXO IIIA
FORMULÁRIO DO FABRICANTE OU IMPORTADOR DE PRODUTOS MÉDICOS



1 - Identificação do Processo

| | |
|--|--|
| <input type="checkbox"/> 1.1 - Registro do Produto | <input type="checkbox"/> 1.2 - Cadastro do Produto |
| <input type="checkbox"/> 1.3 - Alteração | <input type="checkbox"/> 1.4 - Revitalização |
| <input type="checkbox"/> 1.5 - Cancelamento | |

Nº de Registro do Produto no M.S.
(nos casos 1.3, 1.4 ou 1.5)

2 - Dados do Fabricante ou Importador

2.1 - Razão Social

2.2 - Nome Fantasia

2.3 - Endereço

2.4 - Cidade 2.5 - UF 2.6 - CEP

2.7 - DDD 2.8 - Telefone 2.9 - DDD 2.10 - Fax

2.11 - E-mail

2.12 - Autorização de Funcionamento na ANVISA nº.

3 - Dados do Produto

3.1 - Identificação Técnica do Produto

Nome Técnico

Código de Identificação Conforme Classificação e Nomenclatura de Produtos Médicos

Código NCM Conforme Nomenclatura Comum de Mercadorias

4 - Dados do Produto

4.2 - Identificação Comercial do(s) Produto(s)

Nome Comercial do(s) Produto(s)

Número Comercial do Produto No caso de família de produtos, preencher este campo para cada modelo de produto

4.3 - Classificação de Risco do Produto

Regra de Classificação Classe de Equipamento do Produto

4.4 - Origem do Produto

Brasil Externa

Fabricante

País de Fabricação do Produto

Distribuidor

País do Provedor do Produto

4 - Declaração do Responsável Legal e Responsável Técnico

Declara que as informações prestadas neste Formulário são verdadeiras, podendo ser comprovadas por documentos disponíveis na Empresa.

| | |
|-----------------------------|-----------------------------------|
| Nome do Responsável Legal | Cargo |
| | |
| | |
| | Assinatura do Responsável Legal |
| | |
| Nome do Responsável Técnico | Cargo |
| | |
| | |
| | Assinatura do Responsável Técnico |
| | |



ANEXO III.B

INFORMAÇÕES DOS RÓTULOS E INSTRUÇÕES DE USO DE PRODUTOS MÉDICOS

1. Requisitos Gerais

1.1. As informações que constam no rótulo e nas instruções de uso devem estar escritas no idioma português.

1.2. Todos os produtos médicos devem incluir em suas embalagens as instruções de uso. Excepcionalmente, estas instruções podem não estar incluídas nas embalagens dos produtos enquadrados nas Classes I e II, desde que a segurança de uso destes produtos possa ser garantida sem tais instruções.

1.3. As informações necessárias para o uso correto e seguro do produto médico devem figurar, sempre que possível e adequado, no próprio produto e/ou no rótulo de sua embalagem individual, ou, na inviabilidade disto, no rótulo de sua embalagem comercial. Se não for possível embalar individualmente cada unidade, estas informações devem constar nas instruções de uso que acompanham um ou mais produtos médicos.

1.4. Quando apropriado, as informações podem ser apresentadas sob a forma de símbolos e/ou cores. Os símbolos e cores de identificação utilizados, devem estar em conformidade com os regulamentos ou normas técnicas. Caso não existam regulamentos ou normas, os símbolos e cores devem estar descritos na documentação que acompanha o produto médico.

1.5. Se em um regulamento técnico específico de um produto médico houver necessidade de informações complementares devido à especificidade do produto, estas devem ser incorporadas ao rótulo ou às instruções de uso, conforme aplicável.

2. Rótulos

O modelo do rótulo deve conter as seguintes informações:

2.1 A razão social e endereço do fabricante e do importador, conforme o caso.

2.2 As informações estritamente necessárias para que o usuário possa identificar o produto médico e o conteúdo de sua embalagem;



- 2.3 Quando aplicável, a palavra "Estéril";
- 2.4 O código do lote, precedido da palavra "Lote", ou o número de série, conforme o caso;
- 2.5 Conforme aplicável, data de fabricação e prazo de validade ou data antes da qual deverá ser utilizado o produto médico, para se ter plena segurança;
- 2.6 Quando aplicável, a indicação de que o produto médico é de uso único;
- 2.7 As condições especiais de armazenamento, conservação e/ou manipulação do produto médico;
- 2.8 As instruções para uso do produto médico;
- 2.9 Todas as advertências e/ou precauções a serem adotadas;
- 2.10 Quando aplicável, o método de esterilização;
- 2.11 Nome do responsável técnico legalmente habilitado para a função;
- 2.12 Número de registro do produto médico, precedido da sigla de identificação da ANVISA.

3. Instruções de Uso

O modelo das instruções de uso deve conter as seguintes informações, conforme aplicáveis:

- 3.1 As informações indicadas no item 2 deste anexo (rótulo), exceto as constantes nas alíneas 2.4 e 2.5;
- 3.2 O desempenho previsto nos Requisitos Gerais da regulamentação da ANVISA que dispõe sobre os Requisitos Essenciais de Segurança e Eficácia de Produtos Médicos, bem como quaisquer eventuais efeitos secundários indesejáveis;
- 3.3 Caso um produto médico deva ser instalado ou conectado a outros produtos para funcionar de acordo com a finalidade prevista, devem ser fornecidas informações suficientemente detalhadas sobre suas características para identificar os produtos que podem ser utilizados com este produto, para que se obtenha uma combinação segura;
- 3.4 Todas as informações que possibilitem comprovar se um produto médico encontra-se bem instalado e pode funcionar corretamente e em completa segurança, assim como as informações relativas à natureza e frequência das operações de manutenção e calibração a serem realizadas de forma a garantir o permanente bom funcionamento e a segurança do produto;
- 3.5 Informações úteis para evitar determinados riscos decorrentes da implantação de produto médico;
- 3.6 Informações relativas aos riscos de interferência recíproca decorrentes da presença do produto médico em investigações ou tratamentos específicos;
- 3.7 As instruções necessárias em caso de dano da embalagem protetora da esterilidade de um produto médico esterilizado, e, quando aplicável, a indicação dos métodos adequados de reesterilização;



3.8 Caso o produto médico seja reutilizável, informações sobre os procedimentos apropriados para reutilização, incluindo a limpeza, desinfecção, acondicionamento e conforme o caso, o método de esterilização, se o produto tiver de ser reesterilizado, bem como quaisquer restrições quanto ao número possível de reutilizações.

Caso o produto médico deva ser esterilizado antes de seu uso, as instruções relativas à limpeza e esterilização devem estar formuladas de forma que, se forem corretamente executadas, o produto satisfaça os requisitos previstos nos Requisitos Gerais da regulamentação da ANVISA que dispõe sobre os Requisitos Essenciais de Segurança e Eficácia de Produtos Médicos;

3.9 Informação sobre tratamento ou procedimento adicional que deva ser realizado antes de se utilizar o produto médico (por exemplo, esterilização ou montagem final, entre outros).

3.10 Caso um produto médico emita radiações para fins médicos, as informações relativas à natureza, tipo, intensidade e distribuição das referidas radiações, devem ser descritas.

As instruções de uso devem incluir informações que permitam ao pessoal médico informar ao paciente sobre as contra-indicações e as precauções a tomar. Essas informações devem conter, especificamente:

3.11 As precauções a adotar em caso de alteração do funcionamento do produto médico;

3.12 As precauções a adotar referentes à exposição, em condições ambientais razoavelmente previsíveis, a campos magnéticos, a influências elétricas externas, a descargas eletrostáticas, à pressão ou às variações de pressão, à aceleração e a fontes térmicas de ignição, entre outras;

3.13 Informações adequadas sobre o(s) medicamento(s) que o produto médico se destina a administrar, incluindo quaisquer restrições na escolha dessas substâncias;

3.14 As precauções a adotar caso o produto médico apresente um risco imprevisível específico associado à sua eliminação;

3.15 Os medicamentos incorporados ao produto médico como parte integrante deste, conforme o item 7.3 da regulamentação da ANVISA que dispõe sobre os Requisitos Essenciais de Segurança e Eficácia de Produtos de Saúde;

3.16 O nível de precisão atribuído aos produtos médicos de medição.

ANEXO III.C

RELATÓRIO TÉCNICO

1. O relatório técnico deve conter as seguintes informações:

1.1. Descrição detalhada do produto médico, incluindo os fundamentos de seu funcionamento e sua ação, seu conteúdo ou composição, quando aplicável, assim como relação dos acessórios destinados a integrar o produto;

1.2. Indicação, finalidade ou uso a que se destina o produto médico, segundo indicado pelo fabricante;



1.3. Precauções, restrições, advertências, cuidados especiais e esclarecimentos sobre o uso do produto médico, assim como seu armazenamento e transporte;

1.4. Formas de apresentação do produto médico;

1.5. Diagrama de fluxo contendo as etapas do processo de fabricação do produto médico com uma descrição resumida de cada etapa do processo, até a obtenção do produto acabado;

1.6. Descrição da eficácia e segurança do produto médico, em conformidade com a regulamentação da ANVISA que dispõe sobre os Requisitos Essenciais de Eficácia e Segurança de Produtos Médicos. No caso desta descrição não comprovar a eficácia e segurança do produto, a ANVISA solicitará pesquisa clínica do produto.

2. No caso de registro de produto médico enquadrado na Classe I, o Relatório Técnico deve conter as informações previstas do item 1.1 a 1.4 deste Anexo

Saúde Legis - Sistema de Legislação da Saúde



A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere o art. 11, inciso IV, do Regulamento da ANVISA aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, em reunião realizada em 11 de setembro de 2002, considerando a publicação da Resolução-RDC nº 185, de 22 de outubro 2001, que estabelece requisitos para dispensa de registro de produtos para saúde; considerando a necessidade de atualizar a relação de produtos dispensados de registro em substituição à Portaria nº 543, de 29 de outubro de 1997, da extinta Secretaria de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde, adota a seguinte Resolução de Diretoria Colegiada e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Os produtos para saúde **sujeitos ao cadastramento** previsto no art. 3º da Resolução-RDC nº 185/01, são os constantes da relação do Anexo I desta Resolução.

§ 1º Exclui-se do disposto neste artigo os reagentes para diagnóstico de uso in-vitro.

§ 2º Os produtos referidos neste artigo e seus fornecedores ficam sujeitos ao controle previsto na legislação sanitária aplicável.

Art. 2º Os produtos para saúde sujeitos a cadastramento, constantes do Anexo I desta Resolução, obedecem às seguintes exigências e condições:

I. Todo produto médico enquadrado em qualquer classe de risco, incluindo suas partes e acessórios, deve ser registrado na ANVISA.

II. Todo produto para saúde enquadrado em classe de risco II ou superior, conforme classificação de risco da Resolução-RDC nº 185/01, incluindo suas partes e acessórios, deve ser registrado na ANVISA.

III. Todo produto de interação com seres humanos, incluindo suas partes e acessórios, não contido no Anexo I desta Resolução, deve ser registrado na ANVISA.

IV. Todos os demais produtos não enquadrados nas exigências e condições acima descritas e não contidos na relação do Anexo I desta Resolução, **não são considerados produtos para saúde, dispensando manifestação da ANVISA** para sua fabricação, importação, exportação, comercialização, exposição à venda ou entrega ao consumo.

§ 1º Os produtos de uso ou aplicação em outras áreas que não da saúde, cujas informações apresentadas pelo fornecedor indiquem uso médico, odontológico ou laboratorial de saúde, destinado a prevenção, diagnóstico, tratamento ou reabilitação, são considerados produtos médicos e estão sujeitos a registro.

§ 2º As relações exemplificativas de produtos para saúde enquadrados na classe de risco I sujeitos a registro e os produtos não considerados produtos para saúde, estão disponibilizadas na INTERNET e no site da Agência Nacional de Vigilância Sanitária - www.anvisa.gov.br.

§ 3º Para fins de entendimento sobre a aplicação das exigências e condições descritas neste artigo, ficam adotadas as definições e o fluxo indicado no Anexo II desta Resolução.



Art. 4º Ficam sem efeito as manifestações sobre o enquadramento quanto ao registro dos produtos para saúde, formalizadas pela ANVISA anteriormente à data de publicação desta Resolução.

§ 1º As manifestações referidas neste artigo não incluem os certificados de registro e de isenção de registro emitidos pela ANVISA, os quais permanecem válidos até a data de seu vencimento.

§ 2º Os fornecedores de produtos, que anteriormente à data de publicação desta Resolução, não eram considerados produtos para saúde e passaram a enquadrar-se nesta condição, devem protocolar na ANVISA, até 180 (cento e oitenta) dias a partir da referida data, petição de registro ou cadastramento desses produtos, na forma da Resolução-RDC n.º 185/01, ficando autorizada sua fabricação, importação, exportação, comercialização, exposição à venda ou entrega ao consumo, até manifestação da Agência sobre a petição.

§ 3º O fornecedor cujo produto estava registrado ou declarado isento de registro e teve seu enquadramento alterado por esta Resolução, deverá protocolar na ANVISA, na forma da Resolução-RDC n.º 185/01: a) petição de cadastramento, no prazo previsto pela legislação sanitária para a revalidação do registro concedido pela ANVISA; ou b) petição de registro, até 6 (seis) meses antes da data de vencimento do certificado de isenção do registro concedido pela ANVISA.

Art. 5º Para inclusão de produto para saúde em família de produtos, prevista na Resolução-RDC n.º 97/00, que não tiveram seu enquadramento alterado por esta Resolução, o fornecedor deve adequar as informações do processo original às disposições da Resolução-RDC n.º 185/01.

Parágrafo único. É vedada a inclusão de produto para saúde em família de produtos registrados ou declarados isentos de registro pela ANVISA, que tiveram seu enquadramento alterado por esta Resolução.

Art. 6º O produto para saúde sujeito a cadastramento, somente poderá ser fabricado, importado, comercializado, exposto à venda ou entregue ao consumo, após manifestação da ANVISA declarando o cadastramento do produto, excetuada a situação descrita no § 2º do artigo 4º desta Resolução.

Art. 7º Esta Resolução será atualizada sempre que informações técnicas e científicas sobre os riscos à saúde, decorrentes da tecnologia e uso de produtos, indicarem a necessidade de rever os enquadramentos quanto ao registro dos produtos.

Art. 8º Fica revogada a Portaria n.º 73, de 29 de agosto de 1995, da Secretaria de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde.

Art. 9º Esta Resolução de Diretoria Colegiada entrará em vigor na data de sua publicação.

GONZALO VECINA NETO



ANEXO I

RELAÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE SUJEITOS A CADASTRAMENTO

| A Produtos não-estéreis indicados para apoio a procedimento de saúde | |
|---|---|
| 01 | Adesivo para fixação de produtos ao corpo em procedimento de saúde |
| 02 | Aparelho não invasivo para facilitar a visualização em procedimento médico |
| 03 | Aparelho para facilitar a visualização em procedimento odontológico |
| 04 | Aparelho para ordenha materna |
| 05 | Desodorante para ostomia |
| 06 | Dispositivo graduado para dosagem manual de medicamentos |
| 07 | Dispositivo para oclusão de orifício natural do corpo em procedimento de saúde |
| 08 | Equipamento mecânico para deslocamento de pessoas incapacitadas |
| 09 | Equipamento para digitalização, arquivo ou registro de sinais ou imagens médicas |
| 10 | Espátula descartável |
| 11 | Estimulador mecânico de sinais fisiológicos para diagnóstico |
| 12 | Fotopolimerizador odontológico |
| 13 | Garrote para flebotomia |
| 14 | Identificador de pacientes |
| 15 | Marcador dermatográfico |
| 16 | Medidor de parâmetros antropométricos para confecção de produtos para saúde |
| 17 | Mesa, cadeira, cama ou outro suporte mecânico de apoio não essencial a procedimento médico não cirúrgico [que tenham indicação diagnóstica ou terapêutica e/ou interação...] |
| 18 | Painel ou suporte com conexões elétricas, hidráulicas ou de gases para produtos médicos. |
| 19 | Processadora de filmes contendo imagens médicas |
| 20 | Projeter ou painel de ortótipos para avaliação visual |
| 21 | Recipiente para acondicionamento de produtos médicos esterilizados |
| 22 | Roupa de cama hospitalar descartável, exceto para cirurgia |
| 23 | Serra, cisalha ou separador de gesso ortopédico |

| B Produtos não-estéreis indicados para apoio a procedimento laboratorial de saúde | |
|--|---|
| 01 | Centrifuga para laboratório de saúde |
| 02 | Extrator manual de plasma por prensagem |
| 03 | Homogeneizador de sangue e seus derivados |
| 04 | Incubadora para laboratório de saúde |

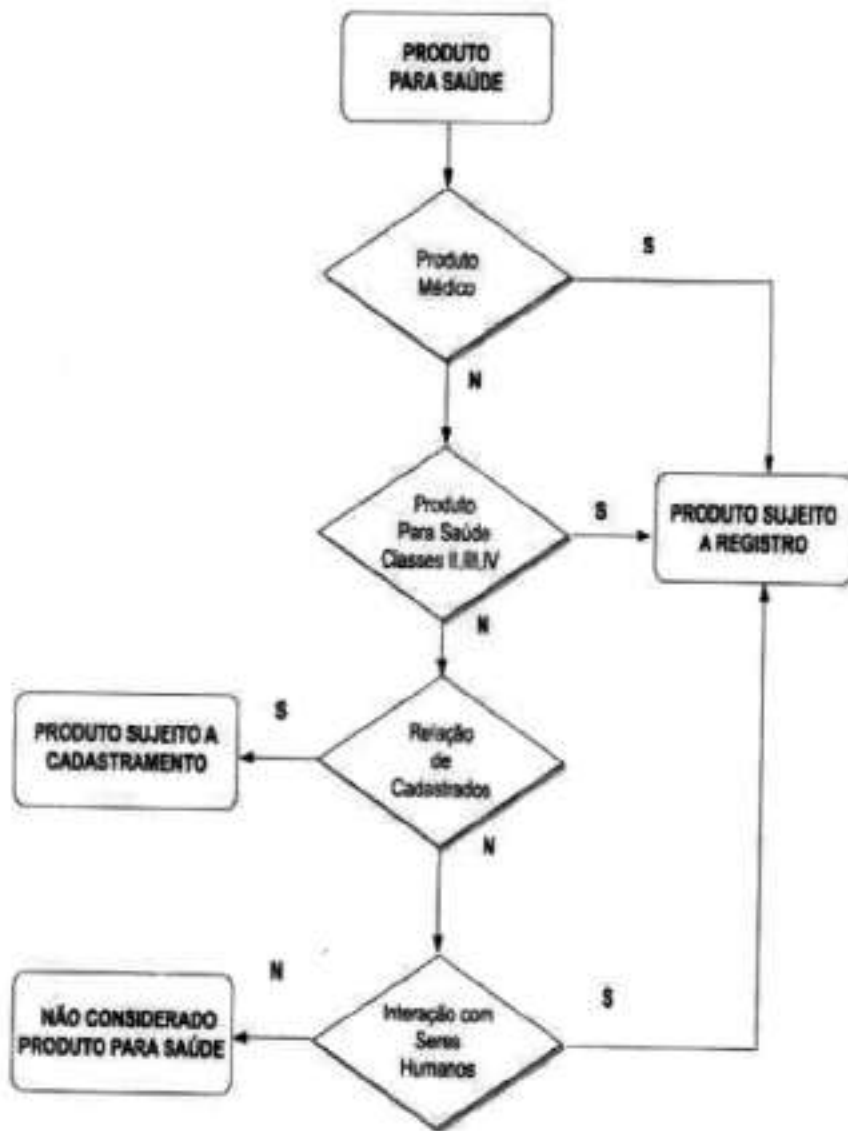
| C Produtos para educação física, embelezamento ou estética | |
|---|--|
| 01 | Aparelho a bateria para tratamento da pele |
| 02 | Aparelho para procedimento por sucção externa |
| 03 | Brinco e dispositivo furador para sua aplicação |
| 04 | Esterilizador exclusivo de produtos para embelezamento ou estética |
| 05 | Gerador de ozônio para tratamento da pele |
| 06 | Medidor de parâmetros fisiológicos, não destinado a diagnóstico em saúde |
| 07 | Produto para avaliação física por meio mecânico |

| D Partes ou acessórios não estéreis de produtos para saúde sujeitos a cadastramento | |
|--|--|
|--|--|



ANEXO II

FLUXO PARA ENQUADRAMENTO DE PRODUTOS PARA SAÚDE QUANTO AO REGISTRO



Simbologia: S - Sim, N - Não



DEFINIÇÕES APLICÁVEIS AO FLUXO PARA ENQUADRAMENTO

As definições a seguir são aplicáveis exclusivamente para fins desta Resolução.

Acessório de produto para saúde: Produto fabricado exclusivamente com o propósito de integrar um produto para saúde, outorgando ao produto uma função ou característica técnica complementar.

Fornecedor: Fabricante ou importador, conforme definido na Resolução-RDC nº 185/01.

Parte de produto para saúde: Componente fabricado exclusivamente com o propósito de integrar um produto para saúde, sem o qual o produto é funcionalmente deficiente ou inoperante.

Produto de interação com seres humanos: Produto para saúde, suas partes ou acessórios, cujo uso estabelece interação física ou fisiológica com pessoa submetida a procedimento médico ou odontológico, assim como produto ativo ou invasivo de educação física, embelezamento ou estética que estabelece esta interação, conforme indicado pelo fornecedor.

Produto destinado a prevenção: Produto médico, suas partes e acessórios, cujo uso promove a segurança sanitária do consumidor, paciente, operador ou terceiros envolvidos em procedimento médico, odontológico ou laboratorial de saúde, conforme indicado pelo fornecedor.

Produto destinado a tratamento ou reabilitação: Produto médico, suas partes e acessórios, cujo uso favorece a cura ou alívio de doença ou disfunção orgânica de pessoa submetida a procedimento médico ou odontológico, conforme indicado pelo fornecedor.

Produto destinado para diagnóstico: Produto médico, suas partes e acessórios, que transforma informações obtidas do organismo de pessoa submetida a procedimento médico, odontológico ou laboratorial de saúde, em dados utilizados para avaliar condição fisiológica ou funcional deste organismo, conforme indicado pelo fornecedor.

Produto médico: Produto para a saúde, tal como equipamento, aparelho, material, artigo ou sistema de uso ou aplicação médica, odontológica ou laboratorial, destinado à prevenção, diagnóstico, tratamento, reabilitação ou anticoncepção e que não utiliza meio farmacológico, imunológico ou metabólico para realizar sua principal função em seres humanos, podendo entretanto ser auxiliado em suas funções por tais meios.



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ADREN

| | | | | | |
|--|-----------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA | CNPJ | 19.570.720/0001-10 | Autorização | 1.01.343-0 |
| Processo | 25001.001416/86 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 16/07/2001 |
| Nome Comercial | ADREN | Registro | 113430001 | Vencimento do registro | 06/2028 |
| Princípio Ativo | EPINEFRINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | MEDICAMENTOS C/ AÇÃO NO MIOCARDIO | | | ATC | MEDICAMENTOS C/ AÇÃO NO MIOCARDIO |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 1 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1134300010016 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 16/07/2001 | 18 meses |
| Princípio Ativo | EPINEFRINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () | | | | |



| | |
|--------------------------------|---|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo • Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo |
| Via de Administração | INTRAVENOSA |
| Conservação | EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico |
| Destinação | Hospitalar |
| Tarja | Vermelha |
| Apresentação fracionada | Não |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|---|---------------|--------------------|--------------------|-------------|
| 2 | 1 MG/ML SOL INJ CX 10 EST 10 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA | 1134300010024 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 16/07/2001 | 18 meses |
| Princípio Ativo | EPINEFRINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR • Secundária - CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA () | | | | |

| | | |
|--------------------------------|--|---|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none">• Fabricante: hipolabor farmacêutica ltda CNPJ: - 19.570.720/0007-06 Endereço: MONTES CLAROS - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo• Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo |  |
| Via de Administração | INTRAVENOSA | |
| Conservação | EVITAR LOCAL QUENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 30 E 40 GRAUS C) PROTEGER DA LUZ | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | |
| Destinação | Hospitalar | |
| Tarja | Vermelha | |
| Apresentação fracionada | Não | |
| | | |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - AGUA PARA INJEÇÃO

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|------------------------|--|-------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA | CNPJ | 01.571.702/0001- 98 | Autorização | 1.00.311-3 |
| Processo | 25351.170011/2018- 34 | Categoria Regulatória | Específico | Data do registro | 03/09/2018 |
| Nome Comercial | ISOFARMA - AGUA PARA INJEÇÃO | Registro | 103110158 | Vencimento do registro | 03/2027 |
| Princípio Ativo | ÁGUA PARA INJETÁVEIS | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS | | ATC | DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS | |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|---|---------------|--------------------|--------------------|-------------|
| 1 | SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 5 ML ATIVA | 1031101580016 | Solução Injetável | 03/09/2018 | 24 meses |
| Princípio Ativo | ÁGUA PARA INJETÁVEIS | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de plástico transparente Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. CNPJ: - 01.571.702/0008-64 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |

| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Via de Administração | INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 2 | SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1031101580024 | Solução Injetável | 03/09/2018 | 24 meses |
| Princípio Ativo | ÁGUA PARA INJETÁVEIS | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de plástico transparente Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. CNPJ: - 01.571.702/0008-64 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |





| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 3 | SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS PE TRANS X 20 ML ATIVA | 1031101580032 | Solução Injetável | 03/09/2018 | 24 meses |
| Princípio Ativo | ÁGUA PARA INJETÁVEIS | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de plástico transparente Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. CNPJ: - 01.571.702/0008-64 Endereço: - - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | - | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: AMPICILINA SÓDICA

| | | | | | |
|--|----------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A | CNPJ | 17.159.229/0001-76 | Autorização | 1.00.370-7 |
| Processo | 25351.000519/0001 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 20/04/2000 |
| Nome Comercial | AMPICILINA SÓDICA | Registro | 103700299 | Vencimento do registro | 04/2030 |
| Princípio Ativo | AMPICILINA SÓDICA | | | Medicamento de referência | AMPLACILINA |
| Classe Terapêutica | PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO | | | ATC | PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

 MEDIDA CAUTELAR

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|-----------------------------------|--------------------|----------|
| 1 | 500 MG PÓ P/ SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA | 1037002990010 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 2 | 1 G PÓ P/ SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA | 1037002990029 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 3 | 500 MG PÓ P/ SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP VD TRANS X 2ML ATIVA | 1037002990037 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 4 | 500 MG PÓ P/ SOL INJ CX 25 FA VD TRANS + 25 DIL AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA | 1037002990045 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |

| | | | | | |
|----|---|---------------|--------------------------------------|------------|-------------|
| 5 | 500 MG PÓ P/ SOL INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA | 1037002990053 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 6 | 1 G PÓ P/ SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA | 1037002990061 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 7 | 1 G PÓ P/ SOL INJ CX 25 FA VD TRANS + 25 DIL AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA | 1037002990071 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 8 | 1 G PÓ P/ SOL INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA | 1037002990088 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 9 | 500 MG PÓ P/ SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP FR PLAS X 2ML ATIVA | 1037002990096 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 10 | 500 MG PÓ P/ SOL INJ CX 25 FA VD TRANS + 25 DIL AMP FR PLAS X 2 ML ATIVA | 1037002990101 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 11 | 500 MG PÓ P/ SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP FR PLAS X 2 ML ATIVA | 1037002990118 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 12 | 500 MG PÓ P/ SOL INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL AMP FR PLAS X 2 ML ATIVA | 1037002990126 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 13 | 1 G PÓ P/ SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP FR PLAS X 3 ML ATIVA | 1037002990134 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 14 | 1 G PÓ P/ SOL INJ CX 25 FA VD TRANS + 25 DIL AMP FR PLAS X 3 ML ATIVA | 1037002990142 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 15 | 1 G PÓ P/ SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP FR PLAS X 3 ML ATIVA | 1037002990150 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 16 | 1 G PÓ P/ SOL INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL AMP FR PLAS X 3 ML ATIVA | 1037002990169 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |



| | | | | | |
|----|---|---------------|-----------------------------------|------------|----------|
| 17 | 500 MG PÓ SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA | 1037002990177 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 18 | 500 MG PÓ SOL INJ CX FA VD TRANS X 25 ATIVA | 1037002990185 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 19 | 500 MG PÓ SOL INJ CX FA VD TRANS X 50 ATIVA | 1037002990193 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 20 | 500 MG PÓ SOL INJ CX FA VD TRANS X 100 ATIVA | 1037002990207 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 21 | 1 G PÓ SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA | 1037002990215 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 22 | 1 G PÓ SOL INJ CX FA VD TRANS X 25 ATIVA | 1037002990223 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 23 | 1 G PÓ SOL INJ CX FA VD TRANS X 50 ATIVA | 1037002990231 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |
| 24 | 1 G PÓ SOL INJ CX FA VD TRANS X 100 ATIVA | 1037002990241 | PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL | 20/04/2000 | 24 meses |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: cloridrato de amiodarona

| | | | | | |
|--|----------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|----------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FRESENIUS KABI BRASIL LTDA | CNPJ | 49.324.221/0001-04 | Autorização | 1.00.041-0 |
| Processo | 25351.936251/2020-27 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 30/11/2020 |
| Nome Comercial | cloridrato de amiodarona | Registro | 100410206 | Vencimento do registro | 07/2029 |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE AMIODARONA | | | Medicamento de referência | ATLANSIL |
| Classe Terapêutica | ANTIARRITMICOS | | | ATC | ANTIARRITMICOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA | 1004102060019 | Solução Injetável | 30/11/2020 | 24 meses |
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE AMIODARONA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de vidro âmbar (ampola de vidro tipo I âmbar de 3ml) Secundária - Caixa (de cartolina com colméia) | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA, CNPJ: - 49.324 221/0020-77 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |



| | |
|--------------------------------|--|
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | Adulto |
| Destinação | Hospitalar |
| Tarja | Vermelha |
| Apresentação fracionada | Não |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 2 | 50 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD AMB X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1004102060027 | Solução Injetável | 30/11/2020 | 24 meses |

| | |
|--|---|
| Princípio Ativo | CLORIDRATO DE AMIODARONA |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de vidro âmbar (ampola de vidro tipo I âmbar de 3ml) Secundária - Caixa (de cartolina com colméia) |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: FRESENIUS KABI BRASIL LTDA. CNPJ: - 49.324.221/0020-77 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |



| | |
|--------------------------------|------------|
| Restrição de uso | Adulto |
| Destinação | Hospitalar |
| Tarja | Vermelha |
| Apresentação fracionada | Não |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ATROFARMA

| | | | | | |
|--|--|------------------------------|--------------------|----------------------------------|--|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA | CNPJ | 06.628.333/0001-46 | Autorização | 1.01.085-1 |
| Processo | 25351.023130/0017 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 26/03/2001 |
| Nome Comercial | ATROFARMA | Registro | 110850017 | Vencimento do registro | 03/2026 |
| Princípio Ativo | SULFATO DE ATROPINA | | | Medicamento de referência | - |
| Classe Terapêutica | ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GASTRINTESTINAIS | | | ATC | ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GASTRINTESTINAIS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|--|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 0,25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA | 1108500170018 | SOLUÇÃO INJETÁVEL | 26/03/2001 | 24 meses |
| Princípio Ativo | SULFATO DE ATROPINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de vidro transparente Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () | | | | |



| | | | | | |
|--|--|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA CNPJ: - 06.628.333/0001-46 Endereço: BARBALHA - CE - BRASIL Etapa de Fabricação: | | | | |
| Via de Administração | ENDOTRAQUEAL INTRAMUSCULAR INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA | | | | |
| Conservação | PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Hospitalar | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 2 | 0,25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA | 1108500170028 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 26/03/2001 | 24 meses |
| Princípio Ativo | SULFATO DE ATROPINA | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de vidro transparente Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA () | | | | |
| Local de Fabricação | - | | | | |
| Via de Administração | ENDOTRAQUEAL INTRAMUSCULAR INTRAVENOSA SUBCUTÂNEA | | | | |

| | |
|--------------------------------|--|
| Conservação | PROTEGER DA LUZ E UMIDADE PROTEGER DO CALOR |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico |
| Destinação | Hospitalar |
| Tarja | Vermelha |
| Apresentação fracionada | Não |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: brometo de ipratrópio

| | | | | | |
|--|------------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA | CNPJ | 19.570.720/0001-10 | Autorização | 1.01.343-0 |
| Processo | 25351.173512/2008-09 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 20/10/2008 |
| Nome Comercial | brometo de ipratrópio | Registro | 113430162 | Vencimento do registro | 10/2028 |
| Princípio Ativo | BROMETO DE IPRATRÓPIO MONOIDRATADO | | | Medicamento de referência | ATROVENT |
| Classe Terapêutica | BRONCODILATADORES | | | ATC | BRONCODILATADORE |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|---|---------------|-----------------------|--------------------|----------|
| 1 | 0,25 MG/ML SOL INAL CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA | 1134301620012 | SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO | 20/10/2008 | 24 meses |
| Princípio Ativo | BROMETO DE IPRATRÓPIO MONOIDRATADO | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |



| | | | | | |
|--|---|-----------------|---------------------------|---------------------------|-----------------|
| Via de Administração | INALATÓRIA | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico | | | | |
| Destinação | Comercial | | | | |
| Tarja | Vermelha | | | | |
| Apresentação fracionada | Não | | | | |
| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
| 2 | 0,25 MG/ML SOL INAL CX 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML ATIVA | 1134301620020 | SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO | 20/10/2008 | 24 meses |
| Princípio Ativo | BROMETO DE IPRATRÓPIO MONOIDRATADO | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR • Secundária - CAIXA DE CARTOLINA SEM COLMEIA () | | | | |
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none"> • Fabricante: HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA CNPJ: - 19.570.720/0001-10 Endereço: SABARÁ - MG - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo | | | | |
| Via de Administração | INALATÓRIA | | | | |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE | | | | |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica | | | | |



| | |
|--------------------------------|---------------------|
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico |
| Destinação | Hospitalar |
| Tarja | Vermelha |
| Apresentação fracionada | Não |
| | |



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMIDRATO DE FENOTEROL

| | | | | | |
|--|----------------------------------|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A | CNPJ | 17.159.229/0001-76 | Autorização | 1.00.370-7 |
| Processo | 25351.006251/0095 | Categoria Regulatória | Genérico | Data do registro | 25/07/2005 |
| Nome Comercial | BROMIDRATO DE FENOTEROL | Registro | 103700467 | Vencimento do registro | 07/2025 |
| Princípio Ativo | BROMIDRATO DE FENOTEROL | | | Medicamento de referência | BEROTEC |
| Classe Terapêutica | BRONCODILATADORES | | | ATC | BRONCODILATADORES |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|----|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML + CGT ATIVA | 1037004670013 | SOLUÇÃO ORAL | 25/07/2005 | 24 meses |
| 2 | 5 MG/ML SOL OR CX 25 FR VD AMB X 20 ML + CGT (EMB HOSP) ATIVA | 1037004670021 | SOLUÇÃO ORAL | 25/07/2005 | 24 meses |
| 3 | 5 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 20 ML + CGT (EMB HOSP) ATIVA | 1037004670031 | SOLUÇÃO ORAL | 25/07/2005 | 24 meses |
| 4 | 5 MG/ML SOL OR CX 100 FR VD AMB X 20 ML + CGT (EMB HOSP) ATIVA | 1037004670048 | SOLUÇÃO ORAL | 25/07/2005 | 24 meses |
| 5 | 5 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 20 ML + CGT CANCELADA OU CADUCA | 1037004670056 | SOLUÇÃO ORAL | 25/07/2005 | 24 meses |

| | | | | | |
|---|--|---------------|--------------|------------|-------------|
| 6 | 5 MG/ML SOL OR CX 25 FR PLAS AMB X 20 ML + CGT (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037004670064 | SOLUÇÃO ORAL | 25/07/2005 | 24 meses |
| 7 | 5 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS AMB X 20 ML + CGT (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037004670072 | SOLUÇÃO ORAL | 25/07/2005 | 24 meses |
| 8 | 5 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS AMB X 20 ML + CGT (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA | 1037004670080 | SOLUÇÃO ORAL | 25/07/2005 | 24 meses |





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DESLANOL

| | | | | | |
|--|---|------------------------------|--------------------|----------------------------------|-----------------------------|
| Nome da Empresa Detentora do Registro | UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A | CNPJ | 60.665.981/0001-18 | Autorização | 1.00.497-7 |
| Processo | 25000.024046/9797 | Categoria Regulatória | Similar | Data do registro | 13/11/2002 |
| Nome Comercial | DESLANOL | Registro | 104971229 | Vencimento do registro | 11/2027 |
| Princípio Ativo | DESLANOSÍDEO | | | Medicamento de referência | CEDILANIDE |
| Classe Terapêutica | GLICOSÍDEOS CARDIACOS | | | ATC | GLICOSÍDEOS CARDIACOS |
| Parecer Público | - | | | Bulário Eletrônico | Acesse aqui |
| Rotulagem | | | | | |

| Nº | Apresentação | Registro | Forma Farmacêutica | Data de Publicação | Validade |
|--|---|---------------|--------------------|--------------------|----------|
| 1 | 0,2 MG/ML SOL INJ IV/IM CT 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA | 1049712290018 | SOLUÇÃO INJETAVEL | 13/11/2002 | 24 meses |
| Princípio Ativo | DESLANOSÍDEO | | | | |
| Complemento Diferencial da Apresentação | - | | | | |
| Embalagem | <ul style="list-style-type: none"> • Primária - Ampola de vidro âmbar (Âmpola de vidro âmbar 2mL tipo bombê, gravação na cor azul clara e vibrac na cor verde escuro) • Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () | | | | |



| | |
|--------------------------------|--|
| Local de Fabricação | <ul style="list-style-type: none">• Fabricante: UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A CNPJ: - 60.665.981/0005-41 Endereço: POUSO ALEGRE - MG - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo• Fabricante: ANOVIS INDUSTRIAL FARMACÊUTICA LTDA. CNPJ: - 19.426.695/0001-04 Endereço: TABOÃO DA SERRA - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Embalagem secundária |
| Via de Administração | ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR |
| Conservação | CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ |
| Restrição de prescrição | Venda sob Prescrição Médica |
| Restrição de uso | Adulto e Pediátrico |
| Destinação | Comercial |
| Tarja | Vermelha |
| Apresentação fracionada | Não |
| | |



Consultas / Certificado de Boas Práticas - Medicamentos

Critérios para Consulta

CNPJ da Empresa Solicitante

61.418.042/0001-31



CIRURGICA FERNANDES - COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS E HOSPITALARES - SOCIEDA

Tipo de Certificado

 CBPF CBPDA

Origem da Empresa Certificada

 Nacional Internacional

Período de Publicação do Certificado

Data Inicial



Data final



Período de Validade do Certificado

Data Inicial



Data final



Linha de CBPF

Selecione



Formas Farmacêuticas

Selecione



Classe Certificação

Selecione



Certificado Emitido por

Selecione



Status do certificado

Selecione



Liberação paramétrica

 Sim Não

Consultar

Limpar





Consultas / Certificado de Boas Práticas - Medicamentos

Critérios para Consulta

CNPJ da Empresa Solicitante

01.057.428/0001-33



DESCARPACK DESCARTAVEIS DO BRASIL LTDA

Tipo de Certificado

 CBPF CBPDA

Origem da Empresa Certificada

 Nacional Internacional

Período de Publicação do Certificado

Data Inicial



Data final



Período de Validade do Certificado

Data Inicial



Data final



Linha de CBPF

Selecione



Formas Farmacêuticas

Selecione



Classe Certificação

Selecione



Certificado Emitido por

Selecione



Status do certificado

Selecione



Liberação paramétrica

 Sim Não

Consultar

Limpar





Consultas / Certificado de Boas Práticas - Medicamentos

Critérios para Consulta

CNPJ da Empresa Solicitante

08.546.929/0001-22



CARESTREAM DO BRASIL COMERCIO E SERVICOS DE PRODUTOS MEDICOS LTDA

Tipo de Certificado

 CBPF CBPDA

Origem da Empresa Certificada

 Nacional Internacional

Período de Publicação do Certificado

Data Inicial



Data final



Período de Validade do Certificado

Data Inicial



Data final



Linha de CBPF

Selecione



Formas Farmacêuticas

Selecione



Classe Certificação

Selecione



Certificado Emitido por

Selecione



Status do certificado

Selecione



Liberação paramétrica

 Sim Não

Consultar

Limpar





Consultas / Certificado de Boas Práticas - Medicamentos

Critérios para Consulta

CNPJ da Empresa Solicitante

01.005.728/0001-79



LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA

Tipo de Certificado

 CBPF CBPDA

Origem da Empresa Certificada

 Nacional Internacional

Período de Publicação do Certificado

Data Inicial



Data final



Período de Validade do Certificado

Data Inicial



Data final



Linha de CBPF

Selecione



Formas Farmacêuticas

Selecione



Classe Certificação

Selecione



Certificado Emitido por

Selecione



Status do certificado

Selecione



Liberação paramétrica

 Sim Não

Consultar

Limpar





Consultas / Certificado de Boas Práticas - Medicamentos

Critérios para Consulta

CNPJ da Empresa Solicitante

83.200.105/0001-11



MEDIX DISTRIBUIÇÃO COMERCIO E REPRESENTAÇÃO LTDA

Tipo de Certificado

 CBPF CBPDA

Origem da Empresa Certificada

 Nacional Internacional

Período de Publicação do Certificado

Data Inicial



Data final



Período de Validade do Certificado

Data Inicial



Data final



Linha de CBPF

Selecione



Formas Farmacêuticas

Selecione



Classe Certificação

Selecione



Certificado Emitido por

Selecione



Status do certificado

Selecione



Liberação paramétrica

 Sim Não

Consultar

Limpar





Consultas / Certificado de Boas Práticas - Medicamentos

Critérios para Consulta

CNPJ da Empresa Solicitante

03.033.589/0001-12



OLIMED MATERIAL HOSPITALAR S.A.

Tipo de Certificado

 CBPF CBPDA

Origem da Empresa Certificada

 Nacional Internacional

Período de Publicação do Certificado

Data Inicial



Data final



Período de Validade do Certificado

Data Inicial



Data final



Linha de CBPF

Selecione



Formas Farmacêuticas

Selecione



Classe Certificação

Selecione



Certificado Emitido por

Selecione



Status do certificado

Selecione



Liberação paramétrica

 Sim Não

Consultar

Limpar





Consultas / Certificado de Boas Práticas - Medicamentos

Critérios para Consulta

CNPJ da Empresa Solicitante

39.323.886/0001-40



SOCINTER SUL COMERCIO INTERNACIONAL LTDA

Tipo de Certificado

 CBPF CBPDA

Origem da Empresa Certificada

 Nacional Internacional

Período de Publicação do Certificado

Data Inicial



Data final



Período de Validade do Certificado

Data Inicial



Data final



Linha de CBPF

Selecione



Formas Farmacêuticas

Selecione



Classe Certificação

Selecione



Certificado Emitido por

Selecione



Status do certificado

Selecione



Liberação paramétrica

 Sim Não

Consultar

Limpar





Consultas / Certificado de Boas Práticas - Medicamentos

Critérios para Consulta

CNPJ da Empresa Solicitante

08.308.147/0001-55



SUPERMEDY IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO EIRELI - EPP

Tipo de Certificado

 CBPF CBPDA

Origem da Empresa Certificada

 Nacional Internacional

Período de Publicação do Certificado

Data Inicial



Data final



Período de Validade do Certificado

Data Inicial



Data final



Linha de CBPF

Selecione



Formas Farmacêuticas

Selecione



Classe Certificação

Selecione



Certificado Emitido por

Selecione



Status do certificado

Selecione



Liberação paramétrica

 Sim Não

Consultar

Limpar





Consultas / Certificado de Boas Práticas - Medicamentos

Critérios para Consulta

CNPJ da Empresa Solicitante

00.157.774/0005-54



TARGA MEDICAL S.A.

Tipo de Certificado

 CBPF CBPDA

Origem da Empresa Certificada

 Nacional Internacional

Período de Publicação do Certificado

Data Inicial



Data final



Período de Validade do Certificado

Data Inicial



Data final



Linha de CBPF

Selecione



Formas Farmacêuticas

Selecione



Classe Certificação

Selecione



Certificado Emitido por

Selecione



Status do certificado

Selecione



Liberação paramétrica

 Sim Não



Consultar

Limpar

Consultas / Certificado de Boas Práticas - Medicamentos



Critérios para Consulta

CNPJ da Empresa Solicitante

07.415.627/0001-52



TKL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA

Tipo de Certificado

 CBPF CBPDA

Origem da Empresa Certificada

 Nacional Internacional

Período de Publicação do Certificado

Data inicial



Data final



Período de Validade do Certificado

Data inicial



Data final



Linha de CBPF

Selecione



Formas Farmacêuticas

Selecione



Classe Certificação

Selecione



Certificado Emitido por

Selecione



Status do certificado

Selecione



Liberação paramétrica

 Sim Não

Consultar

Limpar





Consultas / Certificado de Boas Práticas - Medicamentos

Critérios para Consulta

CNPJ da Empresa Solicitante

12.283.775/0001-09



Unigloves Brasil Importadora LTDA

Tipo de Certificado

 CBPF CBPDA

Origem da Empresa Certificada

 Nacional Internacional

Período de Publicação do Certificado

Data Inicial



Data final



Período de Validade do Certificado

Data Inicial



Data final



Linha de CBPF

Selecione



Formas Farmacêuticas

Selecione



Classe Certificação

Selecione



Certificado Emitido por

Selecione



Status do certificado

Selecione



Liberação paramétrica

 Sim Não

Consultar

Limpar





Consultas / Certificado de Boas Práticas - Medicamentos

Critérios para Consulta

CNPJ da Empresa Solicitante

07.439.329/0001-00



DVT COMERCIO, IMPORTACAO E EXPORTACAO LTDA

Tipo de Certificado

 CBPF CBPDA

Origem da Empresa Certificada

 Nacional Internacional

Período de Publicação do Certificado

Data Inicial



Data final



Período de Validade do Certificado

Data Inicial



Data final



Linha de CBPF

Selecione



Formas Farmacêuticas

Selecione



Classe Certificação

Selecione



Certificado Emitido por

Selecione



Status do certificado

Selecione



Liberação paramétrica

 Sim Não

Consultar

Limpar





EMPRESA: Cuid Produtos Médicos Hospitalares Ltda - ME
ENDEREÇO: Rua Padre Angelo 114 - LÍTRIA A
BAIRRO: IBAVA CEP: 33960911 - ITANIRAMA
CNPJ: 13.000.313.0001-08

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido considerando que os produtos que a empresa pretende trabalhar, são como Agente Bio...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido considerando que os produtos que a empresa pretende trabalhar, são como Agente Bio...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

EMPRESA: NOR COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS BIOTECNICOS LTDA EPP
ENDEREÇO: RUA HAYSIANA, S/N QD 15 LT 19
BAIRRO: VILAR DOS TELES CEP: 25557200 - SÃO JERÔNIMO DE MARILIA
CNPJ: 06.844.903.0001-25

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base no artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2009. A empresa não apresentou a documentação necessária...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo...

RESOLUÇÃO - RE Nº 303, DE 8 DE FEVEREIRO DE 2013

A Diretora-Geral adjuvada de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Preparações e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº 146, de 3 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos artigos I, II, IV e V da Lei nº 41 e no inciso I, § 1º da Lei nº 41 de 1995, no âmbito da Inspeção Interna aprovada nos termos do Anexo I da Portaria nº 154 de 11 de agosto de 2008, republicada no DDC de 21 de agosto de 2008,

considerando a Resolução RDC nº 92, de 08 de novembro de 2008, considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de esta-inspeção, as informações constantes no anexo, e que após emissão e comparecimento os requisitos de Bom Padrão de Fabricação - Bom de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Considerar (a) Emissões (a), em termos do ANEXO, a prerrogativa da Certificação de Bom Padrão de Fabricação;

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

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor a partir da data de sua publicação.

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

Table with 2 columns: Field (e.g., Fabricante, Endereço, País) and Value (e.g., TERUMO EUROPA, Researchpark Zone 1 Haanbroek, Bélgica).

Table with 2 columns: Field (e.g., Fabricante, Endereço, País) and Value (e.g., B. BRAUN SURGICAL S.A., Carriletta de Terrassa, Espanha).

Table with 2 columns: Field (e.g., Fabricante, Endereço, País) and Value (e.g., B. BRAUN MEDICAL INDUSTRIES SDN BHD, BAYAN LEPAS FREE INDUSTRIAL ZONE, Malásia).

Este documento pode ser consultado no endereço eletrônico http://www.anvisa.gov.br/insumofarmacos, pelo código (04000) 0011 00033.

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24.040.2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



| |
|--|
| Fabricante: H. BRAUN AVIUM AG |
| Endereço: SCHWARZENBERGER WEG 73-79, 48112 - MUELHEIM - ALEMANHA |
| País: ALEMANHA |
| Importador: LABORATÓRIOS H. BRAUN S/A CNPJ: 31.873.254/0001-02 |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 801.308-8 |
| Expediente de Pedido: 0991482/12-7 |
| Caracterização de Bom Produto de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|--|
| Fabricante: ETIBCON, INC |
| Endereço: 3340 PULLIAM STREET - SAN ANGELO - TX - EUA |
| País: EUA |
| Importador: JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA CNPJ: 04.534.661/0001-01 |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 801.459-0 |
| Expediente de Pedido: 0992720/12-1 |
| Caracterização de Bom Produto de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Fabricante: SYNERGETICS, INC |
| Endereço: 3600 HUNGER DRIVE, KING OF PRUSSIA, FILADELFA - PA - EUA |
| País: EUA |
| Importador: JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA CNPJ: 04.534.661/0001-01 |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 801.459-0 |
| Expediente de Pedido: 0970125/12-9 |
| Caracterização de Bom Produto de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|--|
| Fabricante: BAUSCH & LOMB INC |
| Endereço: 1587 PELHAM ROAD - GREENVILLE - SC 29612 - EUA |
| País: EUA |
| Importador: BI INDUSTRIA OPTICA LTDA CNPJ: 27.011.622/0001-03 |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 801.308-8 |
| Expediente de Pedido: 0736186/12-8 |
| Caracterização de Bom Produto de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|--|
| Fabricante: GE DCU MEDICAL SYSTEMS GMBH |
| Endereço: WILHELM MAISEL STRASSE 14 90538 - WUNDELSTEIN - ALEMANHA |
| País: ALEMANHA |
| Importador: GE HEALTHCARE DO BRASIL COMERCIO E SERVICOS PARA EQUIPAMENTOS MEDICO-HOSPITALARES LTDA CNPJ: 06.028.372/0001-40 |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 800.712-5 |
| Expediente de Pedido: 0185537/12-8 |
| Caracterização de Bom Produto de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|--|
| Fabricante: GE HUNGARY KFT |
| Endereço: H.2008 DUDAORN, ABRON U.2, HUNGRIA |
| País: HUNGRIA |
| Importador: GE HEALTHCARE DO BRASIL COMERCIO E SERVICOS PARA EQUIPAMENTOS MEDICO-HOSPITALARES LTDA CNPJ: 06.028.372/0001-40 |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 800.712-5 |
| Expediente de Pedido: 0210903/12-0 |
| Caracterização de Bom Produto de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assinadados.html>, pelo código 3D10291407100132

| |
|--|
| Fabricante: GE KLING SINDLER TICARET A.S. |
| Endereço: MUSTAFA KEMAL MARALINI . 2159 SIKKAK, Mº 9 - ESENKÖY YOLU, 06920 - ANKARA - TURQUIA |
| País: TURQUIA |
| Importador: GE HEALTHCARE CLINICAL SYSTEMS DOBRA MENÇON MEDICALS LTDA CNPJ: 02.022.568/0001-83 |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 800.251-8 |
| Expediente de Pedido: 0399158/12-9 |
| Caracterização de Bom Produto de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Fabricante: TECHNOLAS PERFECT VISION GMBH |
| Endereço: MEISSERSCHMIDTSTR. 1-3, MÜNCHEN - BAVARIA - ALEMANHA |
| País: ALEMANHA |
| Importador: BI INDUSTRIA OPTICA LTDA CNPJ: 27.011.622/0001-03 |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 801.308-8 |
| Expediente de Pedido: 0376121/12-8 |
| Caracterização de Bom Produto de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|--|
| Fabricante: BAUSCH & LOMB INC |
| Endereço: 1365 TREE COURT INDUSTRIAL BOULEVARD - SAINT LOUIS - MISSOURI 63012 - EUA |
| País: EUA |
| Importador: BI INDUSTRIA OPTICA LTDA CNPJ: 27.011.622/0001-03 |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 801.308-8 |
| Expediente de Pedido: 0728186/12-1 |
| Caracterização de Bom Produto de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|--|
| Fabricante: BAUSCH & LOMB INC |
| Endereço: 1074 ACACIA STREET, SUITE 10-A, RANCHO CUCAMONGA - EUA |
| País: EUA |
| Importador: BI INDUSTRIA OPTICA LTDA CNPJ: 27.011.622/0001-03 |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 801.308-8 |
| Expediente de Pedido: 0758156/12-8 |
| Caracterização de Bom Produto de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|--|
| Fabricante: HITACHI HIGH-TECHNOLOGIES LTD |
| Endereço: 881, H-3900, HIJASHINASA-88H, IBARAKI-KEN 312-8588 - JAPAN |
| País: JAPÃO |
| Importador: ROCHE DIAGNOSTICA BRASIL LTDA CNPJ: 30.280.518/0001-86 |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 02.874-1 |
| Expediente de Pedido: 0317451/12-1 |
| Caracterização de Bom Produto de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco I, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Fabricante: 3M ESPE DENTAL PRODUCTS |
| Endereço: 2111 MCJAW AVENUE, IRVINE, CALIFORNIA, 92614 - EUA |
| País: EUA |
| Importador: 3M DO BRASIL LTDA CNPJ: 45.985.371/0001-08 |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 801.849-3 |
| Expediente de Pedido: 0219880/12-8 |
| Caracterização de Bom Produto de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/08/2004, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Certificado de Bom Produto para (a) Linha(s) de Produção Farmácia Farmaceuticas;
 Níveis: comprimidos;
 Indicação: soluções parenterais de peptídeo volume (sem esterilização terminal);
 Incluem: sódio;
 Produtos sujeitos a controle especial: comprimidos.

EMPRESA SOLICITANTE: Merck Sharp e Dohme Farmaceuticas Ltda.
 CNPJ: 45.987.033/0001-34
 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º 1.08.029-0
 EMPRESA CERTIFICADA: Schering-Plough (Singapore) PTE Ltd.
 ENDEREÇO: 71, Teck Street Drive, 438414
 PAIS: Singapur.

Certificado de Bom Produto para (a) Linha(s) de Produção Farmácia Farmaceuticas;
 Níveis: Cápsulas (quedas);
 Líquidos, Soroferos.

EMPRESA SOLICITANTE: Merck Sharp e Dohme Farmaceuticas Ltda.
 CNPJ: 45.987.033/0001-34
 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º 1.08.029-0
 EMPRESA CERTIFICADA: Schering-Plough S.A. de C.V.
 ENDEREÇO: Av. 16 de Septiembre No. 101, Cal. Kukulcan, Ciudad de México, Deleg. Xochimilco, C.P. 06900, Distrito Federal
 PAIS: México

Certificado de Bom Produto para (a) Linha(s) de Produção Farmácia Farmaceuticas;
 Embalagem secundária de injeções, pós injetáveis

EMPRESA SOLICITANTE: Sigmaphar do Brasil Importadora Ltda.
 CNPJ: 06.619.598/0001-24
 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º 1.08.582-4
 EMPRESA CERTIFICADA: Sigmaphar
 ENDEREÇO: 18, Rue de Font de Cerbel, 94187 Saint Maurice des Fosses Cedex
 PAIS: França

Certificado de Bom Produto para (a) Linha(s) de Produção Farmácia Farmaceuticas;
 Indicação: soluções parenterais de peptídeo volume (sem esterilização terminal)

EMPRESA SOLICITANTE: Lindebra Farmaceutica do Brasil Ltda.
 CNPJ: 05.399.786/0001-82
 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º 1.03.648-1
 EMPRESA CERTIFICADA: Lindebra Laboratorios Ltd.
 ENDEREÇO: Yöngü Bhanuñ Kalan, Hamli, Dist Sela, Himachal Pradesh
 PAIS: Índia

Certificado de Bom Produto para (a) Linha(s) de Produção Farmácia Farmaceuticas;
 Níveis: injeções, soluções, comprimidos e comprimidos orais

EMPRESA SOLICITANTE: Merck Sharp e Dohme Farmaceuticas Ltda.
 CNPJ: 45.987.033/0001-34
 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º 1.00.029-1
 EMPRESA CERTIFICADA: Laboratory Lincub.
 ENDEREÇO: 21 de La Guirra, 30213, Castellón Cedex
 PAIS: França

Certificado de Bom Produto para (a) Linha(s) de Produção Farmácia Farmaceuticas;
 Líquidos, soluções injetáveis

RESOLUÇÃO - RE Nº 4266 DE 19 DE OUTUBRO DE 2012

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Injeções, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais instituídas pela Portaria nº 349, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos artigos I, II, IV e V do art. 47 e no inciso I, e 1º do art. 53 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo Letra Perante nº 294 de 31 de agosto de 2006, reeditado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o Resolução RDC nº 191, de 18 de novembro de 2006 e que as empresas foram inscritadas no sistema de registros de Bom Produto de Fabricação - tipo de produtos para o sódio, sendo:

- Art. 1º Cancelar 8(a) empresa(s) inscrita(s) no ANEXO, a Certificação de Bom Produto de Fabricação;
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação;
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Fabricante: W.L. GORE & ASSOCIATES, INC
 Endereço: KINDRICK PEAK, 4250 W. - KILTHE LANE - FLAGSTAFF - ARIZONA - EUA
 País: EUA
 Importador: W.L. GORE E ASSOCIATES DO BRASIL LTDA CNPJ: 01.806.796/0001-62
 Autorização de Funcionamento Comum n.º 800.679-1
 Expediente de Pedido: 534991/10-8
 Certificação de Bom Produto de Fabricação para os produtos:
 Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados (a(s)) class(es) de risco III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 181, de 22 de outubro de 2006.

Fabricante: W.L. GORE & ASSOCIATES, INC
 Endereço: MEDICAL WEST, 1165 N. FLAMER STREET - FLAGSTAFF - ARIZONA - EUA
 País: EUA
 Importador: W.L. GORE E ASSOCIATES DO BRASIL LTDA CNPJ: 01.806.796/0001-62
 Autorização de Funcionamento Comum n.º 800.679-1
 Expediente de Pedido: 535952/10-3
 Certificação de Bom Produto de Fabricação para os produtos:
 Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados (a(s)) class(es) de risco III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 181, de 22 de outubro de 2006.

Fabricante: W.L. GORE & ASSOCIATES, INC
 Endereço: WOODY SPRINGS, 2450 W. - KILTHE LANE - FLAGSTAFF - ARIZONA - EUA
 País: EUA
 Importador: W.L. GORE E ASSOCIATES DO BRASIL LTDA CNPJ: 01.806.796/0001-62
 Autorização de Funcionamento Comum n.º 800.679-1
 Expediente de Pedido: 537544/10-4
 Certificação de Bom Produto de Fabricação para os produtos:
 Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados (a(s)) class(es) de risco IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 181, de 22 de outubro de 2006.

Fabricante: W.L. GORE & ASSOCIATES, INC
 Endereço: WOODY MOUNTAIN, 3750 W. - KILTHE LANE - FLAGSTAFF - ARIZONA - EUA
 País: EUA
 Importador: W.L. GORE E ASSOCIATES DO BRASIL LTDA CNPJ: 01.806.796/0001-62
 Autorização de Funcionamento Comum n.º 800.679-1
 Expediente de Pedido: 538042/10-7
 Certificação de Bom Produto de Fabricação para os produtos:
 Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados (a(s)) class(es) de risco IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 181, de 22 de outubro de 2006.

Fabricante: W.L. GORE & ASSOCIATES, INC
 Endereço: INCHO RIDGE, 3250 W. - KILTHE LANE - FLAGSTAFF - ARIZONA - EUA
 País: EUA
 Importador: W.L. GORE E ASSOCIATES DO BRASIL LTDA CNPJ: 01.806.796/0001-62
 Autorização de Funcionamento Comum n.º 800.679-1
 Expediente de Pedido: 538520/10-4
 Certificação de Bom Produto de Fabricação para os produtos:
 Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados (a(s)) class(es) de risco IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 181, de 22 de outubro de 2006.

Fabricante: W.L. GORE & ASSOCIATES, INC
 Endereço: MEDICAL CENTRAL, 190 N. FOX-RTH STREET - FLAGSTAFF - ARIZONA - EUA
 País: EUA
 Importador: W.L. GORE E ASSOCIATES DO BRASIL LTDA CNPJ: 01.806.796/0001-62
 Autorização de Funcionamento Comum n.º 800.679-1
 Expediente de Pedido: 536121/10-1
 Certificação de Bom Produto de Fabricação para os produtos:
 Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados (a(s)) class(es) de risco IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 181, de 22 de outubro de 2006.

Fabricante: W.L. GORE & ASSOCIATES, INC
 Endereço: DEER VALLEY, 2466 N. 19TH AVE - PHOENIX - ARIZONA - EUA
 País: EUA
 Importador: W.L. GORE E ASSOCIATES DO BRASIL LTDA CNPJ: 01.806.796/0001-62
 Autorização de Funcionamento Comum n.º 800.679-1
 Expediente de Pedido: 534991/10-8
 Certificação de Bom Produto de Fabricação para os produtos:
 Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados (a(s)) class(es) de risco III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 181, de 22 de outubro de 2006.

Fabricante: ZIMMER, INC
 Endereço: 1800 WEST CENTER STREET - WARRIOR - ALABAMA - EUA
 País: EUA
 Importador: TELUS COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA CNPJ: 01.321.117/0001-61
 Autorização de Funcionamento Comum n.º 800.254-1
 Expediente de Pedido: 8126182/12-7

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/externa/visualizar.asp>, pelo código 1811201216100000

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/04/2004, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos fabricados em países semo mencionados, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: MEDSTAR INC.
Endereço: 30-37 APPLE RIDGE ROAD - DANBURY - CT - EUA
País: EUA

Importador: MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA - CNPJ: 01.88420001-25
Autorização de Funcionamento Comum n.º: 801.473-0

Expediente de Pedido: 11782911-1
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos fabricados em países semo mencionados, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: LERCA INSTRUMENTS (SINGAPORE) PTE LTD
Endereço: 12, TIBAN GARDEN CRESCENT SINGAPORE, 09924 - SINGAPORE
País: SINGAPORE

Importador: ALCON LABORATORIOS DO BRASIL LTDA - CNPJ: 06.812.9220001-00
Autorização de Funcionamento Comum n.º: 801.475-4

Expediente de Pedido: 028928012-7
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos fabricados em países semo mencionados, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: COVIDEN
Endereço: BOULEVARD INSURGENTES 1900 - LIBRAMIENTO 2225 - TEGUANA, B.C. - MÉXICO
País: MÉXICO

Importador: MALLINCKRODT DO BRASIL LTDA - CNPJ: 28.112.8110001-01
Autorização de Funcionamento Comum n.º: 801.367-1

Expediente de Pedido: 024022612-7
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos fabricados em países semo mencionados, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: COVIDEN
Endereço: KM 17 AUTOPISTA SAN PEDRO - ZONA FRANCA SAN PEDRO - SANTO DOMINGO
País: REPÚBLICA DOMINICANA

Importador: AUTO RETURE DO BRASIL LTDA - CNPJ: 01.645.4980001-28
Autorização de Funcionamento Comum n.º: 102.490-0

Expediente de Pedido: 01346012-0
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos fabricados em países semo mencionados, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: COVIDEN
Endereço: BULEVARD 811-02, SARANETIA INDUSTRIAL, BSM, PONCE, PUERTO RICO, 00711
País: PUERTO RICO

Importador: AUTO RETURE DO BRASIL LTDA - CNPJ: 01.645.4980001-28
Autorização de Funcionamento Comum n.º: 102.490-0

Expediente de Pedido: 01102612-1
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos fabricados em países semo mencionados, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: I-SENS
Endereço: 1642-9 DONGHWA-RI, MUNMAE-EST - WONJU-SI, GANGWON-DO, 220-801 - COREIA DO SUL
País: COREIA DO SUL

Importador: BRAZIL IMPORT LTDA - CNPJ: 04.967.4080001-98
Autorização de Funcionamento Comum n.º: 801.173-8

Expediente de Pedido: 15861512-0
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos para diagnóstico de uso de amostras biológicas em países semo mencionados, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: SCURMED INDUSTRIA E COMERCIO DE EQUIPAMENTOS MEDICOS E DENTOLOGICOS LTDA
Endereço: AVENIDA MOREIRA, 939
País: BRASIL

Importador: AVENIDA MOREIRA, 939
País: BRASIL

Expediente de Pedido: 01194412-5

Fabricante: JARDIM CRUZEIRO DO SUL
Endereço: RUA PAULISTA, 1357-899
Município: SÃO CARLOS - SP

Autorização de Funcionamento Comum n.º: 807.772-8
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos acessórios, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 185, de 22 de outubro de 2001.

Razão Social: CELER TECNOLOGIA S/A - CNPJ: 06.846.6130001-01
Expediente de Pedido: 01084012-2

Endereço: RUA PAULISTA, 1333 - BURLINGAME, CA, 94010-111
País: ESTADOS UNIDOS

Importador: CELER TECNOLOGIA S/A - CNPJ: 06.846.6130001-01
Autorização de Funcionamento Comum n.º: 805.574-1

Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos acessórios, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 185, de 22 de outubro de 2001.

Razão Social: PRODUTOS HOSPITALARES MEDBLANC LTDA - CNPJ: 10.812.1910001-49

Expediente de Pedido: 21489111-4

Endereço: RUA OLINDA FERREIRA, 1472
Bairro: NOVA IBERIJA - CEP: 85.216-200

Município: CASCAVEL - SP

Autorização de Funcionamento Comum n.º: 805.755-7

Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos acessórios, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 185, de 22 de outubro de 2001.

Razão Social: INTRELI INDÚSTRIA DE REFRIGERAÇÃO E LUBRIFICANTES LTDA - CNPJ: 78.588.1840001-86

Expediente de Pedido: 025007912-3

Endereço: AVENIDA TRAVESSAS, 4457
Bairro: CENTRO - CEP: 86.072-360

Município: LONDRIANA - SP

Autorização de Funcionamento Comum n.º: 102.430-2

Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos acessórios, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 185, de 22 de outubro de 2001.

Razão Social: TRAUMEDICA INSTRUMENTAL E IMPLANTES LTDA - CNPJ: 72.784.7330001-95

Expediente de Pedido: 01197212-5

Endereço: RUA DRELL, 210
Bairro: PO INDUSTRIAL LIBRDA - CEP: 13.052-899

Município: CAMPINAS - SP

Autorização de Funcionamento Comum n.º: 806.574-1

Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos acessórios, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 185, de 22 de outubro de 2001.

Razão Social: SERV. SAÚDE EM MINAS SERVICOS, INDUS. E COMERCIO LTDA - CNPJ: 08.468.7650001-49

Expediente de Pedido: 11888011-7

Endereço: RUA SEM, ULBRA 1, Nº 89
Bairro: GENESECO APARECIDO DE OLIVEIRA - CEP: 13.408-000

Município: LADDA SANTA - SP

Autorização de Funcionamento Comum n.º: 807.805-1

Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos acessórios, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 185, de 22 de outubro de 2001.

Razão Social: MEIA BEM INDUSTRIAL LTDA - CNPJ: 02.513.8890001-62

Expediente de Pedido: 98242111-5

Endereço: AVENIDA 17, Nº 1887
Bairro: ESTÁDIO - CEP: 13.500-460

Município: RIO CLARO - SP

Autorização de Funcionamento Comum n.º: 800.247-8



Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos injeção, dispositivos registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 22 de outubro de 2006.

Razão Social: BELLAS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - CNPJ: 33.128.682/0001-89
Endereço de Fone: 351734-10-4

Endereço: AVENIDA JACOB JOSE ABU RACHEO, 100

Cidade: TERCEIRO DISTRITO INDUSTRIAL - CEP: 14.896-610

Município: ARARAQUARA - UF: SP

Associação de Funcionários: Comum a: 801.081-7

Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos injeção, dispositivos registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 22 de outubro de 2006.

Razão Social: BBO BRASK HEFTUNGSAKHA LTDA - CNPJ: 10.942.372/0001-99
Endereço de Fone: 080052612-1

Endereço: RUA VP I - D. EN. QUADRA 02 LOTE M (E MODULO 01)

Cidade: DASA - CEP: 73.132-030

Município: ANAPOLIM - UF: GO

Associação de Funcionários: Comum a: 806.804-1

Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos injeção, dispositivos registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 22 de outubro de 2006.

Razão Social: SM DO BRASIL LTDA - CNPJ: 45.985.371/0108-85
Endereço de Fone: 169819511-2

Endereço: AVENIDA GUARAGUÁ UNIVARES, 750

Cidade: JARDIM YOLANDA - CEP: 13.861-650

Município: SÃO JOSÉ DO RIO PRETO - UF: SP

Associação de Funcionários: Comum a: 801.849-1

Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos injeção, dispositivos registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 22 de outubro de 2006.

Razão Social: GBL CONSULÇÃO E COMERCIO LTDA - CNPJ: 00.452.271/0001-55
Endereço de Fone: 91362819-7

Endereço: RUA FERNANDO DE SOUZA E SILVA, 1890

Cidade: DOURINA NORTE - CEP: 89.051-475

Município: DULCEMINA - UF: SC

Associação de Funcionários: Comum a: 801.863-6

Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos injeção, dispositivos registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 22 de outubro de 2006.

Razão Social: IMPI US INDUSTRIA E COMERCIO DE SA - CNPJ: 00.456.204/0001-01
Endereço de Fone: 080098812-1

Endereço: RUA ENGENHEIRO MARIANO JATAHY FERREZ, 68

Cidade: SANTANA - CEP: 02.481-030

Município: SÃO PAULO - UF: SP

Associação de Funcionários: Comum a: 800.164-2

Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos injeção, dispositivos registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 22 de outubro de 2006.

Razão Social: GIBOROVINE INDUSTRIA E COMERCIO - CNPJ: 48.240.709/0001-90
Endereço de Fone: 71757711-1

Endereço: RUA PROFESSOR AYPONSO GISE DEBRAVANTI, 61

Cidade: JARAGUÁ - CEP: 62.928-810

Município: SÃO PAULO - UF: SP

Associação de Funcionários: Comum a: 187.237-1

Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos injeção, dispositivos registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 22 de outubro de 2006.

Razão Social: WAMA PRODUTOS PARA LABORATORIO - CNPJ: 46.801.787/0001-00
Endereço de Fone: 041730212-9

Endereço: RUA ALDO GERMANO ELFIN, 100

Cidade: JARAGUÁ - CEP: 62.928-810

Município: SÃO PAULO - UF: SP

Associação de Funcionários: Comum a: 801.885-1

Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos injeção, dispositivos registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 22 de outubro de 2006.

Razão Social: CIAT - CNPJ: 13.573-306
Endereço de Fone: 117-50

Endereço: RUA CARLOS - CEP: 13.573-306

Município: SÃO CARLOS - UF: SP

Associação de Funcionários: Comum a: 101.100-1

Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro injeção, dispositivos registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 206, de 17 de novembro de 2006 e RDC nº 41, de 18 de novembro de 2011.

Razão Social: NEWPROV PRODUTOS PARA LABORATORIO - CNPJ: 71.036.391/0001-00
Endereço de Fone: 79128811-1

Endereço: RUA 17 DE MARÇO, 390

Cidade: CURITIBA - CEP: 81.523-820

Município: PARANÁ - UF: PR

Associação de Funcionários: Comum a: 182.676-1

Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro injeção, dispositivos registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 206, de 17 de novembro de 2006.

Razão Social: CONTROLLAR CONTROLE DE QUALIDADE - CNPJ: 20.511.807/0002-07
Endereço de Fone: 913298012-1

Endereço: RUA ANA NERI, 152

Cidade: BOM JESUÍTA - CEP: 20.911-481

Município: RIO DE JANEIRO - UF: RJ

Associação de Funcionários: Comum a: 180.862-7

Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro injeção, dispositivos registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 206, de 17 de novembro de 2006.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4/MT, DE 10 DE OUTUBRO DE 2012

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 240, de 1 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 4º e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254 de 11 de agosto de 2009, republicada no DOU de 21 de agosto de 2009,

considerando a Lei 9782/99 e Decreto 7899/77, considerando o Regulamento RDC 20, de 27 de junho de 2006, considerando o Regulamento de Inspeção emitido pela VISA local, e tendo o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Instaurar o Pedido de Comprova de Conformidade de Bom Praticas de Fabricação de Produtos Médicos da empresa constante no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua publicação.

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIBEIRO

ANEXO

Razão Social: Basso Equipamentos Médicos e Odontológicos - CNPJ: 08.962.215/0001-80
Endereço de Fone: 080098812-1

Associação de Funcionários: Comum a: 805.263-7

Endereço de Fone: 080098812-1

Endereço: RUA ENGENHEIRO MARIANO JATAHY FERREZ, 68

Cidade: SANTANA - CEP: 89.051-475

Município: DOURINA NORTE - UF: SC

RESOLUÇÃO - RE Nº 4/MS, DE 10 DE OUTUBRO DE 2012

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 240, de 1 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 4º e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254 de 11 de agosto de 2009, republicada no DOU de 21 de agosto de 2009,

considerando a Lei 9782/99 e Decreto 7899/77, considerando o Regulamento RDC 55, de 27 de junho de 2006, considerando o Regulamento de Inspeção emitido pela VISA local, e tendo o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Instaurar o Pedido de Comprova de Conformidade de Bom Praticas de Armazenamento e Distribuição de Produtos Médicos da empresa constante no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua publicação.

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIBEIRO

ANEXO

Razão Social: Equilíbrio Comércio de Produtos Farmacêuticos - CNPJ: 01.213.461/0001-01
Endereço de Fone: 080098812-1

Associação de Funcionários: Comum a: 801.885-1

Endereço de Fone: 080098812-1

Endereço: RUA ENGENHEIRO MARIANO JATAHY FERREZ, 68

Cidade: SANTANA - CEP: 89.051-475

Município: DOURINA NORTE - UF: SC



ANEXO

ANEXO

Clado 44-B

| |
|---|
| Empresa: DE MEDICAL SYSTEMS BRASIL LTDA-MANDEUCCI LUIZ |
| Endereço: SAUTUAR 311, TRAT CARREI - BRASL |
| CNPJ: 08.840.111 |
| Inscrição: DE REALIZARE CLONAL SYSTEMS EQUIPAMENTOS MEDICOS LT-CNPJ Nº 011.99998-01 |
| Autarquia de Funcionamento: CONEXÃO Nº 001.014 |
| Endereço de Fornecedor: 00000-01-1 |
| Endereço de Produto: 00000-01-1 |
| Certificado de Bom Produto de Fabricação de Produtos para Saúde |

Letras:

| |
|---|
| Empresa: DE MEDICAL SYSTEMS BRASIL LTDA |
| Endereço: SAUTUAR 311, TRAT CARREI - BRASL |
| CNPJ: 08.840.111 |
| Inscrição: DE REALIZARE CLONAL SYSTEMS EQUIPAMENTOS MEDICOS LT-CNPJ Nº 011.99998-01 |
| Autarquia de Funcionamento: CONEXÃO Nº 001.014 |
| Endereço de Fornecedor: 00000-01-1 |
| Endereço de Produto: 00000-01-1 |
| Certificado de Bom Produto de Fabricação de Produtos para Saúde |

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.008, DE 22 DE NOVEMBRO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária...

considerando os requisitos de Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes na ata, e que (a) empresa(s) apresentou(m) os requisitos de Bom Produto de Distribuição com Armazenagem - lista de produtos para a saúde, nos(s):

Art. 1º Considerar (a)s empresa(s), na forma do ANEXO, a promulgação da Certificação de Bom Produto de Distribuição com Armazenagem de Produtos para Saúde.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| |
|---|
| Endereço: SAUTUAR 311, TRAT CARREI - BRASL |
| CNPJ: 08.840.111 |
| Inscrição: DE REALIZARE CLONAL SYSTEMS EQUIPAMENTOS MEDICOS LT-CNPJ Nº 011.99998-01 |
| Autarquia de Funcionamento: CONEXÃO Nº 001.014 |
| Endereço de Fornecedor: 00000-01-1 |
| Endereço de Produto: 00000-01-1 |
| Certificado de Bom Produto de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde |

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.008, DE 22 DE NOVEMBRO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária...

considerando os requisitos de Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes na ata, e que (a) empresa(s) apresentou(m) os requisitos de Bom Produto de Fabricação - lista de produtos para a saúde, nos(s):

Art. 1º Considerar (a)s empresa(s) cadastrada(s) no ANEXO, a promulgação da Certificação de Bom Produto de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico http://www.a.gov.br/portal/licitacoes, pelo código 0110201311290001

| |
|---|
| Empresa: DE MEDICAL SYSTEMS BRASIL |
| Endereço: SAUTUAR 311, TRAT CARREI - BRASL |
| CNPJ: 08.840.111 |
| Inscrição: DE REALIZARE CLONAL SYSTEMS EQUIPAMENTOS MEDICOS LT-CNPJ Nº 011.99998-01 |
| Autarquia de Funcionamento: CONEXÃO Nº 001.014 |
| Endereço de Fornecedor: 00000-01-1 |
| Endereço de Produto: 00000-01-1 |
| Certificado de Bom Produto de Fabricação de Produtos para Saúde |

| |
|---|
| Empresa: DE MEDICAL SYSTEMS BRASIL |
| Endereço: SAUTUAR 311, TRAT CARREI - BRASL |
| CNPJ: 08.840.111 |
| Inscrição: DE REALIZARE CLONAL SYSTEMS EQUIPAMENTOS MEDICOS LT-CNPJ Nº 011.99998-01 |
| Autarquia de Funcionamento: CONEXÃO Nº 001.014 |
| Endereço de Fornecedor: 00000-01-1 |
| Endereço de Produto: 00000-01-1 |
| Certificado de Bom Produto de Fabricação de Produtos para Saúde |

| |
|---|
| Empresa: DE MEDICAL SYSTEMS BRASIL |
| Endereço: SAUTUAR 311, TRAT CARREI - BRASL |
| CNPJ: 08.840.111 |
| Inscrição: DE REALIZARE CLONAL SYSTEMS EQUIPAMENTOS MEDICOS LT-CNPJ Nº 011.99998-01 |
| Autarquia de Funcionamento: CONEXÃO Nº 001.014 |
| Endereço de Fornecedor: 00000-01-1 |
| Endereço de Produto: 00000-01-1 |
| Certificado de Bom Produto de Fabricação de Produtos para Saúde |

| |
|---|
| Empresa: DE MEDICAL SYSTEMS BRASIL |
| Endereço: SAUTUAR 311, TRAT CARREI - BRASL |
| CNPJ: 08.840.111 |
| Inscrição: DE REALIZARE CLONAL SYSTEMS EQUIPAMENTOS MEDICOS LT-CNPJ Nº 011.99998-01 |
| Autarquia de Funcionamento: CONEXÃO Nº 001.014 |
| Endereço de Fornecedor: 00000-01-1 |
| Endereço de Produto: 00000-01-1 |
| Certificado de Bom Produto de Fabricação de Produtos para Saúde |

| |
|---|
| Empresa: DE MEDICAL SYSTEMS BRASIL |
| Endereço: SAUTUAR 311, TRAT CARREI - BRASL |
| CNPJ: 08.840.111 |
| Inscrição: DE REALIZARE CLONAL SYSTEMS EQUIPAMENTOS MEDICOS LT-CNPJ Nº 011.99998-01 |
| Autarquia de Funcionamento: CONEXÃO Nº 001.014 |
| Endereço de Fornecedor: 00000-01-1 |
| Endereço de Produto: 00000-01-1 |
| Certificado de Bom Produto de Fabricação de Produtos para Saúde |

| |
|---|
| Empresa: DE MEDICAL SYSTEMS BRASIL |
| Endereço: SAUTUAR 311, TRAT CARREI - BRASL |
| CNPJ: 08.840.111 |
| Inscrição: DE REALIZARE CLONAL SYSTEMS EQUIPAMENTOS MEDICOS LT-CNPJ Nº 011.99998-01 |
| Autarquia de Funcionamento: CONEXÃO Nº 001.014 |
| Endereço de Fornecedor: 00000-01-1 |
| Endereço de Produto: 00000-01-1 |
| Certificado de Bom Produto de Fabricação de Produtos para Saúde |

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.002, DE 22 DE NOVEMBRO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária...

considerando a presença de dois (dois) e que as empresas cadastradas os requisitos de Bom Produto de Distribuição com Armazenagem - lista de produtos para a saúde, nos(s):

Art. 1º Considerar (a)s empresa(s), na forma do ANEXO, a promulgação da Certificação de Bom Produto de Distribuição com Armazenagem de Produtos para Saúde.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.208-2 de 2001 e 2009/0301, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



ANEXO

ANEXO

Onça no 10

| | |
|---|--------------------------|
| Endereço: MEDICAL SYSTEMS BRASIL ULTRASSOM LTDA | CNPJ: 06.962.422/0001-11 |
| Endereço: AVENIDA ESTRELA DO NORTE, 1100 - JARDIM SÃO CARLOS - SÃO CARLOS - MG | |
| País: BRASIL | |
| Inscrição: 02 - REALIZADOR CLÍNICO - SISTEMA EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA - CNPJ: 06.962.422/0001-11 | |
| Autarquia de Funcionamento: Conselho nº 001.010-9 | |
| Características de Produto: 00000011-2 | |

Lotação:

| | |
|---|--------------------------|
| Endereço: MEDICAL SYSTEMS BRASIL LTDA | CNPJ: 06.962.422/0001-11 |
| Endereço: AVENIDA ESTRELA DO NORTE, 1100 - JARDIM SÃO CARLOS - SÃO CARLOS - MG | |
| País: BRASIL | |
| Inscrição: 02 - REALIZADOR CLÍNICO - SISTEMA EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA - CNPJ: 06.962.422/0001-11 | |
| Autarquia de Funcionamento: Conselho nº 001.010-9 | |
| Características de Produto: 00000011-2 | |

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.400, DE 22 DE NOVEMBRO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária...

considerando as solicitações da Resolução RDC nº 18, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção...

Art. 1º Conceder (s) empresa(s), no termo do ANEXO a programação da Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Endereço: SÓCIS INVESTIMENTOS COMERCIO DE MEDICAMENTOS E PRODUTOS SAUD. - CNPJ: 06.962.422/0001-11 | CNPJ: 06.962.422/0001-11 |
| Endereço: RUA DO SÓCIS, 1100 - JARDIM SÃO CARLOS - SÃO CARLOS - MG | |
| País: BRASIL | |
| Inscrição: 02 - PRODUTOS SAUD. - CNPJ: 06.962.422/0001-11 | |
| Autarquia de Funcionamento: Conselho nº 001.010-9 | |
| Características de Produto: 00000011-2 | |

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.401, DE 22 DE NOVEMBRO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária...

considerando as solicitações da Resolução RDC nº 18, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção...

Art. 1º Conceder (s) empresa(s) autorização, no ANEXO, a programação da Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

Este documento pode ser consultado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/semanal/2013/201311/2013111112300000

| | |
|--|--------------------------|
| Endereço: OBTIV MEDIC SAUD. | CNPJ: 06.962.422/0001-11 |
| Endereço: RUA ESTRELA DO NORTE, 1100 - JARDIM SÃO CARLOS - SÃO CARLOS - MG | |
| País: BRASIL | |
| Inscrição: 02 - PRODUTOS SAUD. - CNPJ: 06.962.422/0001-11 | |
| Autarquia de Funcionamento: Conselho nº 001.010-9 | |
| Características de Produto: 00000011-2 | |

| | |
|--|--------------------------|
| Endereço: DAUSITE CORPORATION | CNPJ: 06.962.422/0001-11 |
| Endereço: 224 SOUTH ROCK ROAD, MONROVIA, CALIFORNIA, 90801 - EUA | |
| País: EUA | |
| Inscrição: 02 - PRODUTOS SAUD. - CNPJ: 06.962.422/0001-11 | |
| Autarquia de Funcionamento: Conselho nº 001.010-9 | |
| Características de Produto: 00000011-2 | |

| | |
|--|--------------------------|
| Endereço: SINCORR BRASIL LTDA | CNPJ: 06.962.422/0001-11 |
| Endereço: AVENIDA ESTRELA DO NORTE, 1100 - JARDIM SÃO CARLOS - SÃO CARLOS - MG | |
| País: BRASIL | |
| Inscrição: 02 - PRODUTOS SAUD. - CNPJ: 06.962.422/0001-11 | |
| Autarquia de Funcionamento: Conselho nº 001.010-9 | |
| Características de Produto: 00000011-2 | |

| | |
|--|--------------------------|
| Endereço: BR. SAU | CNPJ: 06.962.422/0001-11 |
| Endereço: RUA ESTRELA DO NORTE, 1100 - JARDIM SÃO CARLOS - SÃO CARLOS - MG | |
| País: BRASIL | |
| Inscrição: 02 - PRODUTOS SAUD. - CNPJ: 06.962.422/0001-11 | |
| Autarquia de Funcionamento: Conselho nº 001.010-9 | |
| Características de Produto: 00000011-2 | |

| | |
|--|--------------------------|
| Endereço: APC INSTRUMENTOS CIRURGICOS LTDA | CNPJ: 06.962.422/0001-11 |
| Endereço: RUA ESTRELA DO NORTE, 1100 - JARDIM SÃO CARLOS - SÃO CARLOS - MG | |
| País: BRASIL | |
| Inscrição: 02 - PRODUTOS SAUD. - CNPJ: 06.962.422/0001-11 | |
| Autarquia de Funcionamento: Conselho nº 001.010-9 | |
| Características de Produto: 00000011-2 | |

| | |
|--|--------------------------|
| Endereço: ACCUMED PRODUTOS MEDIC. HIGIENIZANTES LTDA | CNPJ: 06.962.422/0001-11 |
| Endereço: RUA ESTRELA DO NORTE, 1100 - JARDIM SÃO CARLOS - SÃO CARLOS - MG | |
| País: BRASIL | |
| Inscrição: 02 - PRODUTOS SAUD. - CNPJ: 06.962.422/0001-11 | |
| Autarquia de Funcionamento: Conselho nº 001.010-9 | |
| Características de Produto: 00000011-2 | |

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.402, DE 22 DE NOVEMBRO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária...

considerando as solicitações da Resolução RDC nº 18, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção...

Art. 1º Conceder (s) empresa(s) autorização, no ANEXO, a programação da Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

Este documento pode ser consultado no endereço eletrônico http://www.in.gov.br/semanal/2013/201311/2013111112300000



Fornecedor: ARBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA - CNPJ: 06.958.781/0001-14
Autorização de Funcionamento Comum nº: 5.01405-0
Expediente de Petição: 00470671-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Especificações de um produto fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, cadastrado nos termos do item II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 27 de junho de 2014.

FABRILANO, VIALALTA, INTERNACIONAL
Endereço: ZA VAGUE DE LA NOE, 2580 - SOMALAIN
País: FRANÇA
Importador: LABORATORIOS H. BRAUN S/A - CNPJ: 11.677.248/0001-00
Fornecedor: LABORATORIOS H. BRAUN S/A - CNPJ: 11.677.248/0001-00
Expediente de Petição: 00470671-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Especificações de um produto fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, cadastrado nos termos do item II, e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 27 de junho de 2014.

FABRILANO, SEMENS AG
Endereço: WASSERKUPPENSTRASSE, 127 - DE 40482
País: ALEMANHA
Importador: SEMENS LTDA - CNPJ: 01.013.138/0001-34
Fornecedor: SEMENS LTDA - CNPJ: 01.013.138/0001-34
Expediente de Petição: 00470671-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Especificações de um produto fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, cadastrado nos termos do item II, e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 27 de junho de 2014.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.524, DE 27 DE JUNHO DE 2014

A Superintendência Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 198 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014,

considerando o teor da Ata técnica constante, resolve:

Art. 1º Inscrever o Pedido de Concessão de Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Arranjos de Produtos para Saúde (até empresa(s) interessada(s)) no ANEXO.

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

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

Razão Social: DIALAB CONSULTORIA, COMÉRCIO E REPRESENTAÇÃO LTDA - CNPJ: 11.807.854/0001-00
Endereço: RUA D LOTAMENUTO VARANDAS TROPICANES Nº 141, Q DA LOYD 34, GALVÃO 3, 5 e 6
Bairro: PLANALTEIRAS - CEP: 40.700-000
Município: LAGOA DEL REITAS - UF: BA
Autorização de Funcionamento Comum nº: Inexistente.
Expediente de Petição: 012270813-9
Nota: A empresa não possui Aproveitamento de Funcionamento para os produtos objeto de certificação, inscrição e atualização da análise de substância.

Razão Social: CARIBLAIN COMÉRCIO DE MATERIAIS HOSPITALAR LTDA - CNPJ: 12.368.456/0001-11
Endereço: AV. SYRION SENNA, 3000 BLDGO DE SALAS 10 E 101
Bairro: BARRA DA TIJUBA - CEP: 27.120-000
Município: RIO DE JANEIRO - UF: RJ
Autorização de Funcionamento Comum nº: 5.01955-8
Expediente de Petição: 001256522-2
Nota: De acordo com minuta de inspeção realizada pela Visão da Saúde/RSJ sem parecer finalizada.

Razão Social: DIOVASCULAR PRODUTOS MÉDICOS LTDA - CNPJ: 06.394.714/0001-99
Endereço: RUA SANTA CATARINA, Nº 45 - 1301 - 1008 A
Bairro: ALGA VERDE - CEP: 01.620-180
Município: SÃO PAULO - UF: SP
Autorização de Funcionamento Comum nº: 5.04723-0
Expediente de Petição: 015921013-9
Nota: LICENCIAMENTO DA ENTIDADE DA EMPRESA.

Razão Social: LINDFORM FABRICAÇÃO E SERVIÇOS LTDA - CNPJ: 02.576.181/0001-31
Endereço: RUA ARACATIARA, 455
Bairro: SANTA MARIA
Município: SANTO ANTONIO - CEP: 06.071-030
Autorização de Funcionamento Comum nº: 5.06833-1
Expediente de Petição: 001474912-1
Nota: Em desacordo com a Resolução RDC/Anvisa nº 206/2005.

Razão Social: MEDICALWORLD - PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 01.666.446/0001-08
Endereço: LAMENIA LINS, 1446
Bairro: RIACHO DAS
Município: CARUBIA - CEP: 35.283-000
Autorização de Funcionamento Comum nº: 5.05056-6
Expediente de Petição: 01550408-2
Nota: Em desacordo com a Resolução RDC/Anvisa nº 206/2005.

Esta declaração pode ser verificada no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/noticiadehoje.html>, pelo código 01103114861000037

Razão Social: MEGAMED COMÉRCIO LTDA - CNPJ: 05.972.824/0001-60
Endereço: RUA PAULA BARBOSA, Nº 174
Bairro: CASA AMARELA - CEP: 52.870-070
Município: RECIFE - UF: PE

Autorização de Funcionamento Comum nº: 5.02178-0
Expediente de Petição: 002187210-6
Nota: Em desacordo com a RDC nº 18, de 28 de março de 2013. O relatório de inspeção de 10/04/2014 apresenta resultado insatisfatório.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.525, DE 27 DE JUNHO DE 2014

A Superintendência Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 198 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014,

considerando o teor da Ata técnica constante, resolve:

Art. 1º Inscrever o Pedido de Concessão de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde (até empresa(s) interessada(s)) no ANEXO.

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

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

Fabricante: MOLLER MEDICAL GmbH
Endereço: WASSERKUPPENSTRASSE, 26-31, FLEDA, HEDDEN
País: ALEMANHA
Importador: SURICATER COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS S/A - CNPJ: 05.564.516/0001-88
Fornecedor: HOSPITAL ARS LTDA
Autorização de Funcionamento Comum nº: 5.04213-1
Expediente de Petição: 045430611-2
Nota: Em desacordo com a RDC nº 16, de 28 de março de 2013.

Razão Social: HEMORRAM IND E COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - CNPJ: 09.330.418/0001-67
Endereço: AV. RAIMUNDO LEO BARROS, 107
Bairro: IBIÚ INDUSTRIAL III - CEP: 12.208-620
Município: IBIÚ - UF: SP
Autorização de Funcionamento Comum nº: 1.03118-7
Expediente de Petição: 000000000-0
Nota: Em desacordo com a Resolução RDC/Anvisa nº 206/2005.

Razão Social: HENRIQUE INDUSTRIA, COMÉRCIO DE APARELHOS E SERVIÇOS LTDA - CNPJ: 48.015.651/0001-08
Endereço: RUA PINTA BRANCA, Nº 124
Bairro: ALTO DA MANOBUSSA
Município: SÃO PAULO - CEP: 05.428-010
UF: SP
Autorização de Funcionamento Comum nº: 5.01013-1
Expediente de Petição: 001924912-1
Nota: Em desacordo com a Resolução RDC/Anvisa nº 206/2005.

Razão Social: MICRODINT MICRO USINAGEM DE PRECISÃO LTDA - CNPJ: 02.018.112/0001-81
Endereço: RUA AUGUSTO FERREIRA DE MORAES 124
Bairro: SOUZA - CEP: 04.763-000
Município: SÃO PAULO - UF: SP
Autorização de Funcionamento Comum nº: 1.04815-7
Expediente de Petição: 00099101-0
Nota: A empresa não possui aproveitamento temporário de petição, em desacordo com a Resolução RDC/Anvisa nº 206/2005.

Razão Social: SINDY INDUSTRIA E COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA - CNPJ: 16.443.875/0001-47
Endereço: RUA AURIFÉO, 175
Bairro: JACUARE - CEP: 25.345-000
Município: SÃO PAULO - UF: SP
Autorização de Funcionamento Comum nº: 1.06162-4
Expediente de Petição: 04495010-0
Nota: A empresa não possui aproveitamento temporário de petição, em desacordo com a Resolução RDC/Anvisa nº 206/2005.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.526, DE 27 DE JUNHO DE 2014

A Superintendência Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 198 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014,

considerando o art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder (s) Empresa(s) interessada(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Arranjos de Produtos para Saúde por meio de sua renovação automática.

Art. 2º Adotar processo(s) Certificado(s) (até) emitido(s) de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



ANEXO

Baço Social: B.L. COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA CNPJ: 06.492.970/0001-09
 Endereço: RUA ESPERIDÃO LEITE, 1896, 2º ANDAR
 Bairro: CENAS DE BOMAS CEP: 06096-700
 Município: BOMAS ALTORE UF: SP

Autorização de Funcionamento Comum nº 1.03019-3
Expediente de Petição: 098032/13-4

Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Atividades de Produtos para Saúde
RESOLUÇÃO - RE Nº 1.337, DE 27 DE JUNHO DE 2014

A Superintendência Setorial de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº 1.021, de 19 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I e II do art. 6º do Regulamento Interno aprovado em termos do Anexo I da Portaria nº 658 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014, resolve:

Art. 1º Cancelar (às) Empresa(s) com(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde por não de sua renovação satisfatória.

Art. 2º A(s) empresa(s) Certificação(s) ter(ã) validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

ANEXO

Baço Social: B.L. COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA CNPJ: 06.492.970/0001-09
 Endereço: RUA ESPERIDÃO LEITE, 1896, 2º ANDAR
 Bairro: CENAS DE BOMAS CEP: 06096-700
 Município: BOMAS ALTORE UF: SP

Autorização de Funcionamento Comum nº 1.03019-3
Expediente de Petição: 098032/13-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde
 Equipamentos e processos de sua fabricação, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, em conformidade com o disposto no art. 108 e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Baço Social: SIEMENS LTDA CNPJ: 44.011.138/0001-34
 Endereço: AVENIDA MULTISÉCULO III
 Bairro: BRUNO CEP: 23.060-900
 Município: SÃO PAULO UF: SP

Autorização de Funcionamento Comum nº 1.03019-3

Expediente de Petição: 091256/13-7

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde

Equipamentos de uso médico nacional, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, em conformidade com o disposto no inciso I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Baço Social: ADLBY PLASTICOL LTDA CNPJ: 05.799.200/0001-07

Endereço: RUA JOAQUIM FRANCISCO DE PAULA, 3600

Bairro: CENAS DE BOMAS CEP: 06.254-888

Município: JABUCA DO SUL UF: SP

Autorização de Funcionamento Comum nº 1.03019-3

Expediente de Petição: 098032/13-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde

Materiais de uso médico nacional, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, em conformidade com o disposto no inciso I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Baço Social: COMPUET BOMEDICA LTDA CNPJ: 01.001.529/0001-74

Endereço: ESTRADA DANIELA, 1250 - PRÉDIO A

Bairro: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 46.242-000

Município: CONCEIÇÃO DO JACUIPÉ UF: BA

Autorização de Funcionamento Comum nº 1.03019-3

Expediente de Petição: 098032/13-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde

Materiais de uso médico nacional, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, em conformidade com o disposto no inciso I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

SUPERINTENDÊNCIA DE PORTOS, AEROPORTOS, FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.337, DE 27 DE JUNHO DE 2014

A Superintendência de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o inciso IV da Portaria nº 1.021, de 19 de junho de 2014, publicada no DOU, de 29 de junho de 2014, tendo em vista o inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado em termos do Anexo I da Portaria nº 658, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e ainda aprovado pela Resolução RDC nº 61, de 19 de maio de 2004, resolve:

Art. 1º Cancelar a Matriz de Empresa de Manutenção de Instalação de Automação de Funcionamento de Empresa, em conformidade com o disposto no inciso.

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

PAULO BIANCARDI COURY

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: HILARION TRADING IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
 C-AGE-1000
 AUTORIZAÇÃO: 9.05418-1
 CNPJ: 11.442.539/0001-00
 PROCESSO Nº: 24759.014/0072013-12 (02703/14-5)
 ENDEREÇO: RUA ESPANHA, Nº 284
 BAIRRO: JARDIM SÃO PAULO
 MUNICÍPIO: SÃO PAULO
 UF: SP
 CEP: 06.502-225
 ÁREA: PAF
 PERÍODO: 18/02/2014 a 18/02/2015
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de manutenção por conta e ordem de terceiros de partes de produtos registrados na ANVISA - Medicamentos e de Materiais-primeiros com emprego na indústria farmacêutica.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.338, DE 27 DE JUNHO DE 2014

A Superintendência de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o inciso IV da Portaria nº 1.021, de 19 de junho de 2014, publicada no DOU, de 29 de junho de 2014, tendo em vista o inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado em termos do Anexo I da Portaria nº 658, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e ainda aprovado pela Resolução RDC nº 61, de 19 de maio de 2004, resolve:

Art. 1º Cancelar a Matriz de Empresa de Automação de Funcionamento de Empresa em conformidade com o disposto no inciso.

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

PAULO BIANCARDI COURY

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: OCEAN WORLD SHIPPING - AGÊNCIA MARÍTIMA E OPERADORA PORTUÁRIA LTDA - EPP
 AUTORIZAÇÃO: 9.05466-1
 CNPJ: 16.524.257/0000-84
 PROCESSO Nº: 24767.000/0002013-00 (104140/13-0)
 ENDEREÇO: AVENIDA ANA COSTA, Nº 471 - SALA 708
 BAIRRO: GONZAGA
 MUNICÍPIO: SANTOS
 UF: SP
 CEP: 11.060-000
 ÁREA: PAF
 PERÍODO: 18/02/2014 a 18/02/2015
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de administração em representação de terceiros, em nome de representantes legais em representação direta por contratação, visando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

MATRIZ
EMPRESA: MÓDICA GRUPO NACIONAL DE SERVIÇOS LTDA
 AUTORIZAÇÃO: 9.01112-4
 CNPJ: 01.384.697/0001-28
 PROCESSO Nº: 25759.017/0072001-37 (019682/14-7)
 ENDEREÇO: PRAÇA SÃO PEDRO, Nº 81 - 1º ANDAR
 BAIRRO: CENTRO
 MUNICÍPIO: MONTENEGRA
 UF: SP
 CEP: 13.405-000
 ÁREA: PAF
 PERÍODO: 21/06/2013
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de desmontagem da distribuição em sistemas termomotores de serviço por partes de injeção, cabeçotes, eixo, e outros, em oficinas, portos organizados, armazéns, portos de fronteira e recintos alfandegados.

MATRIZ
EMPRESA: NORTH STAR SUDAMER - SERVIÇOS MARÍTIMOS LTDA
 AUTORIZAÇÃO: 9.05466-8
 CNPJ: 17.833.569/0000-34
 PROCESSO Nº: 25767.704/042013-77 (003880/14-4)
 ENDEREÇO: AVENIDA PEDRO LUISA, Nº 1048 - SALA 004
 BAIRRO: APARECIDA
 MUNICÍPIO: SANTOS
 UF: SP
 CEP: 13.405-000
 ÁREA: PAF
 PERÍODO: 18/02/2014 a 18/02/2015
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de administração em representação de terceiros, em nome de representantes legais em representação direta por contratação, visando as providências necessárias ao seu despacho em portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

PAULO BIANCARDI COURY

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: LUIZ CARLOS DA SILVA MARTINS DE OLIVEIRA CARLOSIEBRO - ME
 AUTORIZAÇÃO: 9.05422-4
 CNPJ: 08.874.720/0001-87
 PROCESSO Nº: 24759.002/002013-32 (008456/14-4)
 ENDEREÇO: AVENIDA WASHINGTON LUIZ, S/N - SOBS: AS SINIFRA
 BAIRRO: AEROPORTO
 MUNICÍPIO: SÃO PAULO
 UF: SP
 CEP: 44.625-000
 ÁREA: PAF
 PERÍODO: 18/02/2014 a 18/02/2015
 ATIVIDADE: Prestação de serviço de testes, calibrações e procedimentos de controle de qualidade, partes organizadas, aeroportos e portos de fronteira.



ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: DE COMÉRCIO E REPRESENTAÇÃO LTDA | CNPJ: 06.498.377/0001-99 |
| Endereço: RUA SARMENTO LEITE 3999, CA. 80 | |
| Bairro: CEARÁ | CEP: 60.098-138 |
| Município: PORTO ALEGRE | UF: RS |

Atividade de Funcionamento Censal nº 1.00029-8
Expediente de Petição: 090202/12-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Armazenagem de Produtos para Saúde
RESOLUÇÃO - RE Nº 1.557, DE 17 DE JUNHO DE 2014

A Superintendência Substituta de Inspeção Sanitária no ato de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 19 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 106 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado sob o termo de Anuário I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014, resolve:

Art. 1º Conceder (A) Fornecedor(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A(s) prorrogação(ões) Certificação(ões) ter(em) validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: SIN FARMACIA DE ANÁLISES MÉDICAS LTDA | CNPJ: 07.515.932/0001-00 |
| Endereço: RUA PRADO FERREIRO DE TOLEDO, 427 | |
| Bairro: VILA LINDA | CEP: 64.184-138 |
| Município: SÃO PAULO | UF: SP |

Atividade de Funcionamento Censal nº 1.00029-8
Expediente de Petição: 090202/12-4

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde

Extemporânea e transiente de sua renovação automática por esta empresa junto à ANVISA, considerando o(s) classif(ões) de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: ARMENIA LTDA | CNPJ: 44.411.176/0001-14 |
| Endereço: AVENIDA MULTISGA 1888 | |
| Bairro: MORUMBÍ | CEP: 05.309-900 |
| Município: SÃO PAULO | UF: SP |

SUPERINTENDÊNCIA DE PORTOS, AEROPORTOS, FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS
RESOLUÇÃO - RE Nº 1.375, DE 17 DE JUNHO DE 2014

A Superintendência de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no ato das atribuições que lhe conferem o inciso IV da Portaria nº 1.021, de 19 de junho de 2014, publicada no DOU de 20 de junho de 2014, tendo em vista o inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado sob o termo de Anuário I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e ainda amparado pela Resolução RDC nº 61, de 19 de março de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Empresa em conformidade com o disposto acima.

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

PAULO BIANCARDI COURY
ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: HILARKON TRADING IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
AUTORIZAÇÃO: 4.04418-1
CNPJ: 15.666.353/0001-98
PROCESSO Nº: 25759.014/02/2013-20 (00702/14-3)
ENDEREÇO: RUA ESPANHA, Nº 284
BAIRRO: JARDIM SÃO LUIZ
MUNICÍPIO: SÃO PAULO
UF: SP
CEP: 06.581-225
ÁREA: PAJ
ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiros detentor de produto registrado na ANVISA - Medicamentos e de Matrizes-prótese com emprego na indústria farmacêutica.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.328, DE 17 DE JUNHO DE 2014

A Superintendência de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no ato das atribuições que lhe conferem o inciso IV da Portaria nº 1.021, de 19 de junho de 2014, publicada no DOU de 20 de junho de 2014, tendo em vista o inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado sob o termo de Anuário I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e ainda amparado pela Resolução RDC nº 61, de 19 de março de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder Renovação de Autorização de Funcionamento de Empresa em conformidade com o disposto acima.

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

PAULO BIANCARDI COURY

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: HILARKON TRADING IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
AUTORIZAÇÃO: 4.04418-1
CNPJ: 15.666.353/0001-98
PROCESSO Nº: 25759.014/02/2013-20 (00702/14-3)
ENDEREÇO: RUA ESPANHA, Nº 284
BAIRRO: JARDIM SÃO LUIZ
MUNICÍPIO: SÃO PAULO
UF: SP
CEP: 06.581-225
ÁREA: PAJ
PERÍODO: 18/02/2014 A 18/02/2015
ATIVIDADE: Prestação de serviço de importação por conta e ordem de terceiros detentor de produto registrado na ANVISA - Medicamentos e de Matrizes-prótese com emprego na indústria farmacêutica.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.328, DE 17 DE JUNHO DE 2014

A Superintendência de Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no ato das atribuições que lhe conferem o inciso IV da Portaria nº 1.021, de 19 de junho de 2014, publicada no DOU de 20 de junho de 2014, tendo em vista o inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado sob o termo de Anuário I da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 02 de junho de 2014, e ainda amparado pela Resolução RDC nº 61, de 19 de março de 2004, resolve:

Art. 1º Conceder Renovação de Autorização de Funcionamento de Empresa, em conformidade com o disposto acima.

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

PAULO BIANCARDI COURY
ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: LUIZ CARLOS DA SILVA MARTINS DE OLIVEIRA CABELERERIA - ME
AUTORIZAÇÃO: 9.05425-4
CNPJ: 08.274.720/0001-67
PROCESSO Nº: 25719.002/2012-32 (008415/14-4)
ENDEREÇO: AVENIDA WASHINGTON LUIZ, S/N - SOBRÁ, ANSINOBA
BAIRRO: AEROPORTOS
MUNICÍPIO: SÃO PAULO
UF: SP
CEP: 04.625-06
ÁREA: PAJ
PERÍODO: 18/02/2014 A 18/02/2015
ATIVIDADE: Prestação de serviço de beleza, cabeleireira e pedicure em unidades aquáticas, parques recreativos, academias e pontos de beleza.

MATRIZ
EMPRESA: OCEAN WORLD SHIPPING - AGÊNCIA MARÍTIMA E OPERADORA PORTUÁRIA LTDA - EPP
AUTORIZAÇÃO: 4.05546-1
CNPJ: 09.524.270/0001-08
PROCESSO Nº: 25747.009/00/2010-90 (00140013-2)
ENDEREÇO: AVENIDA ANA COSTA, Nº 471 - GALA 708
BAIRRO: GONZAGA
MUNICÍPIO: SANTOS
UF: SP
CEP: 13.060-000
ÁREA: PAJ
PERÍODO: 18/02/2014 A 18/02/2015
ATIVIDADE: Prestação de serviço de administração ou representação de negócios, em nome de representação legal ou responsável direto por embarcação, nosaado as providências necessárias ao seu despacho em portos estrangeiros e terminais aquáticos instalados no território nacional.

MATRIZ
EMPRESA: MORSICA GRUPO NACIONAL DE SERVIÇOS LTDA
AUTORIZAÇÃO: 9.01123-4
CNPJ: 01.389.073/0001-29
PROCESSO Nº: 25759.001/17/2001-17 (019860/14-7)
ENDEREÇO: TRAJA JOÃO PESSOA, Nº 81 - 1º ANDAR
BAIRRO: CENTRO
MUNICÍPIO: MORUNGABA
UF: SP
CEP: 13.260-000
ÁREA: PAJ
PERÍODO: 21/06/2014 A 21/06/2015
ATIVIDADE: Prestação de serviço de discriminação ou inventário em veículos terrestres em trânsito por pontos de fronteira, embarcações, aeronaves, terminais aquáticos, portos estrangeiros, aeroportos, pontos de fronteira e recintos alfandegados.

MATRIZ
EMPRESA: NIRTH STAR SUDESTE SERVIÇOS MARÍTIMOS LTDA
AUTORIZAÇÃO: 9.01400-8
CNPJ: 17.835.330/0001-78
PROCESSO Nº: 25767.70454/2012-77 (003600/14-4)
ENDEREÇO: AVENIDA PEDRO LEMMA, Nº 1648 - GALA 604
BAIRRO: APARICIBA
MUNICÍPIO: SANTOS
UF: SP
CEP: 13.025-001
ÁREA: PAJ
PERÍODO: 18/02/2014 A 18/02/2015
ATIVIDADE: Prestação de serviço de administração ou representação de negócios, em nome de representação legal ou responsável direto por embarcação, nosaado as providências necessárias ao seu despacho em portos estrangeiros e terminais aquáticos instalados no território nacional.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.a.gov.br/validacao/valid>, pelo código: 10120204000000194

Documento assinado eletronicamente por Paulo B. Coury nº 1.366.2 de 24/06/2014, que possui a infraestrutura de Chave Pública Brasileira - ICP-Brasil.



RESOLUÇÃO - DE Nº 1.008, DE 21 DE MARÇO DE 2014

A Governadora Substituta de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº 140, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 23 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o parecer da Diretoria de Insumos e que as empresas estejam em regular situação de habilitação - item 4.1. do Edital nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Cancelar Autorização de Funcionamento para Empresas de Anestésicos Descentralizados, constantes no Anexo B desta Resolução.

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

SIMONE DE OLIVEIRA RIBEIRO RODRIGUES

ANEXO

- EMPRESA: Alga Insumos e tecnologia sp
 ENDEREÇO: avenida das metalúrgicas, 1873
 BAIRRO: distrito industrial 1 CEP: 13077502 - SÃO JOÃO DA BOA VISTA/SP
 CNPJ: 25.251.940/0001-32
 PROCESSO: 25351.02422/2013-08 AUTORIZAÇÃO: 1.03384
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANANTE DOMIS
 DISTRIBUIR: SANANTE DOMIS
 EMPALAR: SANANTE DOMIS
 EXPORTAR: SANANTE DOMIS
 FARMACAR: SANANTE DOMIS
 REIMBALAR: SANANTE DOMIS
 EMPRESA: GGI INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA AMADEU RICHÇA RODRIGUES 655
 BAIRRO: VILA EDEN CEP: 18087120 - SOBOCABA/SP
 CNPJ: 08.006.330/0001-56
 PROCESSO: 25351.13465/2014-10 AUTORIZAÇÃO: 105808
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANANTE DOMIS
 DISTRIBUIR: SANANTE DOMIS
 EMPALAR: SANANTE DOMIS
 EXPORTAR: SANANTE DOMIS
 FARMACAR: SANANTE DOMIS
 FARMACIA: SANANTE DOMIS
 REIMBALAR: SANANTE DOMIS
 EMPRESA: RIAADE SUPLEMENTOS MEDICOS LTDA - EPP
 ENDEREÇO: Rua Jansen José do Nascimento Farias, 202
 BAIRRO: Palmira CEP: 14092340 - BIRIBIRÁ/PR
 CNPJ: 15.037.634/0001-75
 PROCESSO: 25351.14932/2014-09 AUTORIZAÇÃO: 105794
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANANTE DOMIS
 DISTRIBUIR: SANANTE DOMIS
 EXPORTAR: SANANTE DOMIS
 EMPRESA: NUCLEO SAUDE AMBIENTAL E AGROPECUARIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA POTSDAM Nº 49
 BAIRRO: VILA HAMBURGUESA CEP: 0531808 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 06.593.188/0001-11
 PROCESSO: 25351.20198/2014-03 AUTORIZAÇÃO: 105792
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANANTE DOMIS
 DISTRIBUIR: SANANTE DOMIS
 EXPORTAR: SANANTE DOMIS
 EMPRESA: orla paraguassu ltda
 ENDEREÇO: avenida Brasil sul 60119
 BAIRRO: vila João CEP: 73318889 - ANÁPOLIS/GO
 CNPJ: 21.296.422/0001-01
 PROCESSO: 25351.12177/2014-02 AUTORIZAÇÃO: 105791
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: SANANTE DOMIS

RESOLUÇÃO - DE Nº 1.015, DE 21 DE MARÇO DE 2014

A Governadora Substituta de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº 140, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 23 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o parecer da Diretoria de Insumos e que as empresas estejam em regular situação de habilitação - item 4.1. do Edital nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Cancelar autorização de funcionamento constantes no ANEXO A, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

Art. 2º A presente autorização será retirada de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.

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

SIMONE DE OLIVEIRA RIBEIRO RODRIGUES

- EMPRESA: PCF, Importação, Comércio e Manutenção de Material Cirúrgico S/A
 ENDEREÇO: Avenida das Américas, 500 - Bloco 4 - Sala 319
 BAIRRO: Barra da Tijuca CEP: 22040000 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 01.756.136/0004-63
 PROCESSO: 25351.04886/2013-02 AUTORIZAÇÃO: 105790
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: Cia do Gr. Comércio de Produtos Odontológicos Ltda - ME
 ENDEREÇO: Rua Monsenhor Sigwalt, 117
 BAIRRO: Centro CEP: 13085040 - TAUBATÉ/SP
 CNPJ: 09.183.723/0001-29
 PROCESSO: 25351.08883/2014-03 AUTORIZAÇÃO: 105789
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EMPALAR: CORRELATOS
 EXPORTAR: CORRELATOS
 REIMBALAR: CORRELATOS
 EMPRESA: orla paraguassu ltda
 ENDEREÇO: avenida Brasil sul 60119
 BAIRRO: vila João CEP: 73318889 - ANÁPOLIS/GO
 CNPJ: 21.296.422/0001-01
 PROCESSO: 25351.12177/2014-02 AUTORIZAÇÃO: 105788
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: RAREIS da Brasil Comercio Internacional Ltda
 ENDEREÇO: Avenida moagem 2465
 BAIRRO: JD. Independência CEP: 14078419 - BIRIBIRÁ/PR
 CNPJ: 12.078.646/0002-62
 PROCESSO: 25351.10245/2014-08 AUTORIZAÇÃO: 105787
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 EXPORTAR: CORRELATOS
 IMPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: Alga Insumos e tecnologia distribuidora de materiais e medicamentos hospitalares ltda epp
 ENDEREÇO: rua Jansen Cortez nº 408 - 5ª andar
 BAIRRO: Jansen bds CEP: 94574902 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 12.412.965/0001-49
 PROCESSO: 25351.75020/2013-12 AUTORIZAÇÃO: 105786
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 EXPORTAR: CORRELATOS
 IMPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: CLINICA COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA ADEL SEDIAS 205
 BAIRRO: SANTO AMARO CEP: 04754000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 15.330.274/0001-85
 PROCESSO: 25351.11886/2014-12 AUTORIZAÇÃO: 105785
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 EXPORTAR: CORRELATOS
 IMPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: TRANSPORTADORA TRANSEL LTDA
 ENDEREÇO: Av. Ricardo Basso, Centro, 1609
 BAIRRO: Jd. das Beatinhas CEP: 13169000 - CAMPINAS/SP
 CNPJ: 46.892.450/0001-10
 PROCESSO: 25351.42903/2013-22 AUTORIZAÇÃO: 105784
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: PROXY PRODUTOS ORTOPEDICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA CARMO DO RIO VERDE 241 - C/32
 BAIRRO: SANTO AMARO CEP: 04729610 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 19.261.636/0001-78
 PROCESSO: 25351.66231/2013-24 AUTORIZAÇÃO: 105783
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 EXPORTAR: CORRELATOS
 IMPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: TIAK MEDICAL COMERCIO DE EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: ALAMEDA DOS ELIPNAS Nº 3A, CONJUNTO Nº 399
 BAIRRO: PLANALTO PAULISTA CEP: 04688000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 17.993.048/0001-17
 PROCESSO: 25351.75069/2013-26 AUTORIZAÇÃO: 481188576
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPORTAR: CORRELATOS
 IMPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: Alga Insumos e tecnologia aplicada ltda - me
 ENDEREÇO: AV CARLOS CHAGUEIRA 3061/05 1179

- BAIRRO: JARDIM ATAMI CEP: 07832000 - MARINGÁ/PR
 CNPJ: 06.146.953/0001-45
 PROCESSO: 25351.12586/2014-31 AUTORIZAÇÃO: 105782
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: INSTRUMENTAL SÃO JORGE LTDA
 ENDEREÇO: AV. MANOEL CLAVES, 2376
 BAIRRO: SÃO CAETANO CEP: 45622548 - ITABUNANA/BA
 CNPJ: 34.254.320/0001-77
 PROCESSO: 25351.31782/2014-33 AUTORIZAÇÃO: 105781
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EMPRESA: HENRIET DE ARAUJO SOUSA - CPF - 024218444-18 - ME
 ENDEREÇO: Rua Palco C/8, nº 62
 BAIRRO: Rio Negro CEP: 34014450 - JUIZ DE FORAMA/MG
 CNPJ: 12.311.756/0001-21
 PROCESSO: 25351.11271/2014-25 AUTORIZAÇÃO: 105780
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: DROGACENTRO CRUZEIRO LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA PRAATINHOVA, 524
 BAIRRO: VILA PAULISTA CEP: 12701130 - CRUZEIRO/SP
 CNPJ: 45.651.735/0002-46
 PROCESSO: 25351.47887/2013-48 AUTORIZAÇÃO: 105779
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: Syngro Brasil, Comercial Importadora e Exportadora Lda
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 101 Nº 9248S, KM22,4
 BAIRRO: CIDADE NOVA CEP: 84000000 - TUAJÁ/PR
 CNPJ: 18.217.796/0001-74
 PROCESSO: 25351.68720/2013-66 AUTORIZAÇÃO: 105778
 ATIVIDADE/CLASSE
 IMPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: imhresmedica cientifica analise ltda
 ENDEREÇO: rua amacuas nº 98
 BAIRRO: Jardim Brasil 1 CEP: 91230400 - INDIÁPOLIS/RS
 CNPJ: 41.236.666/0001-39
 PROCESSO: 25351.59625/2013-72 AUTORIZAÇÃO: 105777
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 EMPRESA: Disting ligística serviços e transporte ltda
 ENDEREÇO: rodovia santos luis viçosa 100 km 01, s/nº 106
 BAIRRO: Itaipava CEP: 83116001 - ITAJAÍ/SC
 CNPJ: 04.824.534/0001-55
 PROCESSO: 25351.11317/2014-78 AUTORIZAÇÃO: 105776
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: SOLARSH COMERCIO DE MATERIAL MEDICO E HOSPITALAR LTDA-ME
 ENDEREÇO: Avenida Lima CMA, 186 A
 BAIRRO: JEDUZZINHO CEP: 45206200 - RECURSOS/BA
 CNPJ: 14.470.455/0001-05
 PROCESSO: 25351.61835/2013-77 AUTORIZAÇÃO: 105775
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: M.M. CASERTA MATERIAIS MÉDICO CIRÚRGICO
 ENDEREÇO: Av. Pereira Barreto nº 1389 - Sala 118 - Torre Norte
 BAIRRO: Paulista CEP: 09180618 - SANTO ANDRÉ/SP
 CNPJ: 14.031.576/0001-62
 PROCESSO: 25351.52265/2013-83 AUTORIZAÇÃO: 105774
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: I MED COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA DR. ARLEI FARIAS, 694
 BAIRRO: PO. SANTA LUCIA CEP: 47040000 - BARRERAS/BA
 CNPJ: 21.526.268/0001-15
 PROCESSO: 25351.81763/2014-97 AUTORIZAÇÃO: 105773
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPORTAR: CORRELATOS



ANEXO

Fabricante: MEDCOS SARI
Endereço: RUA SHRADEY, 29 DE 2009 - LE LUCLE
País: SUÍÇA

Importador: JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
CNPJ: 04.516.060/0001-01

Autorização de Funcionamento: Comum nº: 8.01492-0
Endereço de Funcionamento: 02062/11-1

Material de uso médico fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, enquadrado nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: KAO MICHIGI AO
Endereço: AM MICHIGIAREN 10, ZWONITZ 06297
País: ALEMANHA

Importador: QUÍMICA EQUIPAMENTOS E SUPRIMENTOS INDUSTRIAIS LTDA
CNPJ: 01.294.104/0001-48

Autorização de Funcionamento: Comum nº: 1.01598-1
Endereço de Funcionamento: 00945/11-8

Material de uso médico fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, enquadrado na classe de risco IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: DENTISPLY CAULK
Endereço: 58 WEST CLARK AVENUE, MILFORD, DE
País: EUA

Importador: DENTISPLY INDUSTRY LTDA
CNPJ: 11.116.236/0001-54

Autorização de Funcionamento: Comum nº: 8.01964-8
Endereço de Funcionamento: 01143/11-0

Material de uso médico fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, enquadrado nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: LEMAITRE VASCULAR INC
Endereço: 61 SOUTHWICK AVENUE, W-INDUSTRIAL, MA 01890
País: EUA

Importador: TROMBIC COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS LTDA
CNPJ: 05.649.301/0001-69

Autorização de Funcionamento: Comum nº: 8.03024-1
Endereço de Funcionamento: 01949/11-1

Material de uso médico fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, enquadrado nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: PRONIA BIOMEDICAL TECHNOLOGY INC
Endereço: 175 RIVER PARK CIRCLE, MARQUETTE, MICHIGAN 49855
País: EUA

Importador: TMC DIAGNOSTICA E DISTRIBUICAO LTDA
CNPJ: 16.317.678/0001-18

Autorização de Funcionamento: Comum nº: 8.03744-8
Endereço de Funcionamento: 01949/11-1

Material de uso médico fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, enquadrado nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: LABORATORIOS GIBBY'S S.A
Endereço: AV. SAN CARLOS, 8 - LAS TORRES DE COTILLAS - MURCIA
País: ESPANHA

Importador: GIBBY'S BRASIL LTDA
CNPJ: 02.411.899/0001-71

Autorização de Funcionamento: Comum nº: 8.01346-2
Endereço de Funcionamento: 01244/11-8

Material de uso médico fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, enquadrado nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Argomed GmbH & Co. Medizintechnik KG
Endereço: Weichenstrasse 6, Karlsruhe, 75182-7 - Alemanha
País: Alemanha

Importador: FIDUCY IMPORTACAO E COMERCIO LTDA
CNPJ: 41.804.603/0001-44

Autorização de Funcionamento: Comum nº: 1.01790-1

RESOLUÇÃO - RE Nº 182, DE 21 DE MARÇO DE 2014

A Diretoria-Geral Substituto de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária em uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 248, de 1 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos artigos 1, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 53 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I de Portaria nº 254 de 11 de agosto de 2006, republicado no D.O.U. de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 184, de 2006, resolve:

Art. 1º Instaurar e Prorrogar o Pedido de Renovação de Autorização de Funcionamento por Empresas de Medicamentos, concernente da seguinte forma:

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

SIMONE DE OLIVEIRA SPIS RODRIGO

Exportadora de Produtos: 98079/10-2

Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:

Material de uso médico fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, enquadrado nos classes de risco II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: Argomed GmbH & Co. Medizintechnik KG
Endereço: Weichenstrasse 6, Karlsruhe, 75182-7 - Alemanha
País: Alemanha

Importador: WAND BRASE INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS PARA A SAUDE LTDA
CNPJ: 41.804.603/0001-44

Autorização de Funcionamento: Comum nº: 1.01790-1
Endereço de Funcionamento: 00177/11-9

Material de uso médico fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, enquadrado nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: WIESSER LABORATORIOS S.A. S.R.L.
Endereço: MAJOL 2571, 2000 - ROSARIO
País: ARGENTINA

Importador: LADINBRAZ COMERCIAL LTDA
CNPJ: 13.888.882/0001-32

Autorização de Funcionamento: Comum nº: 1.01885-9
Endereço de Funcionamento: 01316/11-8

Material de uso médico fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, enquadrado nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: WIESSER LABORATORIOS S.A. S.R.L.
Endereço: MAJOL 2571, 2000 - ROSARIO
País: ARGENTINA

Importador: LADINBRAZ COMERCIAL LTDA
CNPJ: 13.888.882/0001-32

Autorização de Funcionamento: Comum nº: 1.01885-9
Endereço de Funcionamento: 01316/11-8

Material de uso médico fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, enquadrado nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: SIMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICS INC
Endereço: 410 S. 301-THI BERGEY STREET - MINNEAPOLIS, MINN - EUA
País: ESTADOS UNIDOS DA AMERICA

Importador: SIMENS HEALTHCARE DIAGNOSTICOS LTDA
CNPJ: 01.449.930/0001-81

Autorização de Funcionamento: Comum nº: 1.03411-6
Endereço de Funcionamento: 01316/11-8

Material de uso médico fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, enquadrado nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Rede Social: SM DO BRASIL LTDA
CNPJ: 01.881.371/0001-08

Endereço: RODOVIA ANHANGUERA, KM 119
Bairro: JARDIM MANCHESTER
Município: SUMARÉ
UF: SP

Autorização de Funcionamento: Comum nº: 8.02449-3
Endereço de Funcionamento: 01244/11-8

Material de uso médico fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, enquadrado nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Rede Social: ALAMAR TECNO CIENTIFICA LTDA
Endereço: RUA OMAR MALEDO NOGUEIRA, Nº 735
Bairro: JARDIM PORTINARI
Município: DIADIMA
UF: SP

Autorização de Funcionamento: Comum nº: 8.00981-2
Endereço de Funcionamento: 01316/11-8

Material de uso médico fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, enquadrado nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

EMPRESA: A. E. C. (matriz) legítima lida - no ENDREÇO: Avenida dos girassóis, 460
BAIRRO: Jardim pauco CEP: 1310120 - ITI/SP
CNPJ: 11.689.281/0001-88
PROCESSO: 25515.46380/2009-12

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Pedido indistinto em função de solicitação de alteração no lote previamente após realização de autoinspeção, contratando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: WINDA CONSELHEIRO CARRÃO 2902, ALTOS BAIRRO, VILA CARRÃO CEP: 040200 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 09.801.851/0001-39
PROCESSO: 25515.18416/2011-41

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não cumprimento de exigência formulada sob o número de notificação 1846/13, contratando os artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. E de responsabilidade do interessado a verificação de existência de exigências, conforme estabelecido no artigo 6º e 5º, da RDC nº 204/2005. Adicionalmente, a Autorização de Funcionamento - AFE em vigor, tendo em vista que a empresa não realizou a renovação (relativa ao período de 2013/2014). Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

EMPRESA: NITHI MED PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA
ENDREÇO: RUA SOEIRA MINORA DAS DORES, Nº 108

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2004, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/imprensa/ver/noticia>, pelo código 0102014912400001



MINISTÉRIO DA SAÚDE
Agência Nacional de Vigilância Sanitária
Gerência Geral Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e
Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e
Publicidade

Certificado de Boas Práticas de Fabricação e
Controle de Produtos para Saúde

Expediente nº: 0172479/12-7

Considerando o disposto na Lei n.º 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o Decreto n.º 3.029, de 16 de abril de 1999 e a publicação no Diário Oficial da União de 27/08/2012, certifico que os estabelecimentos da empresa, a seguir descrita, cumprem com a legislação sanitária vigente, quanto às Boas Práticas de Fabricação e Controle exigidas pela autoridade sanitária brasileira, e estão em consonância com a Resolução Merconal GAC n.º 04/95 para produtos médicos, ou Resolução GAC n.º 65/96 sobre produtos para diagnóstico de uso *in vitro*, estando seus estabelecimentos sujeitos a inspeções periódicas.

| | | |
|---|------------------------|---------------------------------|
| EMPRESA: ALT EQUIPAMENTOS MEDICOS | | CNPJ: 08.044.106/0001-07 |
| ODONTOLÓGICOS LTDA | | |
| ENDEREÇO: RUA MAJOR RUBENS VAZ, 915 | | |
| BAIRRO: CAMPOS ELISIOS | CEP: 14.080-510 | |
| MUNICÍPIO: RIBEIRÃO PRETO | UF: SP | |
| AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 803.489-6 | | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle de Produtos para Saúde: | | |
| Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e II conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n. 185, de 22 de outubro de 2001. | | |

Válido até: 26/08/2014

Brasília - DF, sexta-feira, 21 de setembro de 2012

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos,
Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade



Certificado de Bom Prático de Fabricação de Produtos para Saúde:
Medicinas de uso médico humano, devidamente registradas por esta empresa, junto à ANVISA, enquadradas pelo Classificador de risco I, II e IV, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: BRAMÉDICA ESTÉTICA E ANDES LTDA | CNPJ: 02.704.201/0001-21 |
| Endereço da Pessoa: 04078703-2 | |
| Endereço: AVENIDA 22 DE MAIO, 9696, LOTES 15/16 | |
| Bairro: ENGENHO VELHO | CEP: 24.890-000 |
| Município: DIARCEMA | UF: RJ |
| Associação de Funcionários: Compania nº 104.621-5 | |

Certificado de Bom Prático de Fabricação de Produtos para Saúde:
Medicinas de uso médico humano, devidamente registradas por esta empresa junto à ANVISA, enquadradas pelo Classificador de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Certificado de Bom Prático de Fabricação de Produtos para Saúde:
Medicinas de uso médico humano, devidamente registradas por esta empresa, junto à ANVISA, enquadradas pelo Classificador de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: ROYLLAS QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA | CNPJ: 09.562.914/0001-44 |
| Endereço da Pessoa: 181879112-0 | |
| Endereço: BR 480, KM 697 (PROLONGAMENTO AV. SÃO FRANCISCO) Nº 289 | |
| Bairro: CAÇARAS | CEP: 36.205-660 |
| Município: BARRACENS | UF: MG |
| Associação de Funcionários: Compania nº 800.026-7 | |

Certificado de Bom Prático de Fabricação de Produtos para Saúde:
Medicinas de uso médico humano, devidamente registradas por esta empresa junto à ANVISA, enquadradas pelo Classificador de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: PULERENTAL INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA | CNPJ: 48.875.407/0001-30 |
| Endereço da Pessoa: 081500711-8 | |
| Endereço: RUA PHILIP LEISER, 310 | |
| Bairro: RIO COTIA | CEP: 36.716-285 |
| Município: COTIA | UF: SP |
| Associação de Funcionários: Compania nº 192.134-4 | |

Certificado de Bom Prático de Fabricação de Produtos para Saúde:
Medicinas de uso médico humano, devidamente registradas por esta empresa junto à ANVISA, enquadradas pelo Classificador de risco I e II, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: RÉNYLAK QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA | CNPJ: 06.562.910/0001-44 |
| Endereço da Pessoa: 900164022-7 | |
| Endereço: BR 480, KM 697 (PROLONGAMENTO AV. SÃO FRANCISCO) Nº 309 | |
| Bairro: CAÇARAS | CEP: 36.205-660 |
| Município: DARRACINA | UF: MG |
| Associação de Funcionários: Compania nº 800.026-7 | |

Certificado de Bom Prático de Fabricação de Produtos para Saúde:
Medicinas de uso médico humano, devidamente registradas por esta empresa junto à ANVISA, enquadradas pelo Classificador de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: GLANDSMITHLINE BRASE LTDA | CNPJ: 11.247.765/0001-10 |
| Endereço da Pessoa: 01810613-2 | |
| Endereço: ESTRADA DOS BANQUEIRANTES, 8604 | |
| Bairro: JACAREPAGUÁ | CEP: 22.785-170 |
| Município: RIO DE JANEIRO | UF: RJ |
| Associação de Funcionários: Compania nº 891.416-1 | |

Certificado de Bom Prático de Fabricação de Produtos para Saúde:
Medicinas de uso médico humano, devidamente registradas por esta empresa junto à ANVISA, enquadradas pelo Classificador de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: CARDIOPRINTISE LTDA | CNPJ: 78.892.356/0001-13 |
| Endereço da Pessoa: 886614072-4 | |
| Endereço: RUA IMACULADA CONCEIÇÃO 1155, BLOCO M, PO. TRICOLOR OCEANO BLUE | |
| Bairro: PRADO VELHO | CEP: 88.215-591 |
| Município: CURITIBA | UF: PR |
| Associação de Funcionários: Compania nº 101.038-7 | |

Certificado de Bom Prático de Fabricação de Produtos para Saúde:
Medicinas de uso médico humano, devidamente registradas por esta empresa junto à ANVISA, enquadradas pelo Classificador de risco IV, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: CARDON INDUSTRIA E COMÉRCIO DE CALÇADOS DE PAVILÃO LTDA | CNPJ: 01.011.306/0001-39 |
| Endereço da Pessoa: 083252312-4 | |
| Endereço: RUA 15 DE NOVEMBRO, 242 | |
| Bairro: AREADO | CEP: 89.148-880 |
| Município: HIRANAMA | UF: SC |
| Associação de Funcionários: Compania nº 892.280-6 | |

Certificado de Bom Prático de Fabricação de Produtos para Saúde:
Medicinas de uso médico humano, devidamente registradas por esta empresa junto à ANVISA, enquadradas pelo Classificador de risco I, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: BAUMER S/A | CNPJ: 01.174.161/0001-30 |
| Endereço da Pessoa: 09217213-1 | |
| Endereço: AVENIDA PRESIDENTE ANTÔNIO TANARES LEITE, 181 | |
| Bairro: PQ. DA EMPRESA | CEP: 13.863-330 |
| Município: MOJUBIM | UF: SP |
| Associação de Funcionários: Compania nº 101.455-0 | |

Certificado de Bom Prático de Fabricação de Produtos para Saúde:
Medicinas de uso médico humano, devidamente registradas por esta empresa junto à ANVISA, enquadradas pelo Classificador de risco I, II e IV, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: CARDIO SISTEMAS COMERCIAL E INDUS. TRIAL LTDA | CNPJ: 51.941.258/0001-05 |
| Endereço da Pessoa: 87398510-7 | |
| Endereço: AVENIDA PAULISTA, 509 - CONS. 161 - 1º ANDAR | |
| Bairro: PARAÍSO | CEP: 01.311-910 |
| Município: SÃO PAULO | UF: SP |
| Associação de Funcionários: Compania nº 103.810-4 | |

Certificado de Bom Prático de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico humano, devidamente registradas por esta empresa junto à ANVISA, enquadradas pelo Classificador de risco II, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO - RE Nº 580, DE 10 DE OUTUBRO DE 2013

A Gerência-Geral, sobretitular de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade de Agência Nacional de Vigilância Sanitária no ato de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos artigos 1º, II, III e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 da Lei nº 636, de 11 de agosto de 1950, aprovada no DOU de 11 de agosto de 1950,

considerando a Portaria de Inspeção emitida pela VISA, e ainda o preceito da dita lei, resolve:

Art. 1º Indicar o Perfil de Controle de Qualidade de Bom Prático de Distribuição e de Automação de Produtos para Saúde.

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

SIMONI DE OLIVEIRA REIS RODRIGUES

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: SUMEDICAL INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA | CNPJ: 10.528.697/0001-21 |
| Endereço da Pessoa: 04129512-4 | |
| Endereço: AVENIDA NEREU RABELO, 2155 (1ª SALA 0150) | |
| Bairro: LINDÓBASTIANO | CEP: 89.812-311 |
| Município: CHAPECO | UF: SC |
| Associação de Funcionários: Compania nº 805.898-1 | |

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: HERMET II DO BRASILE LTDA | CNPJ: 05.917.264/0001-48 |
| Endereço da Pessoa: 062828912-7 | |
| Endereço: RUA MACHADO DE OLIVEIRA, 301, 1º ANDAR, CONDOMÍNIO 12001512 | |
| Bairro: VILA CLEMENTINO | CEP: 04.084-001 |
| Município: SÃO PAULO | UF: SP |
| Associação de Funcionários: Compania nº 800.444-3 | |

Medicinas de uso médico humano, devidamente registradas por esta empresa junto à ANVISA, enquadradas pelo Classificador de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/imprensa/imprensa>, pelo código 1010311991400251

Documento assinado eletronicamente conforme MP nº 2.200-7 de 2001 e 2004/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



| |
|---|
| Razão Social: ELEKTA MEDICAL SYSTEMS COMÉRCIO E SERVIÇOS PARA RADIOTERAPIA LTDA CNPJ: 09.528.196/0001-68 Endereço da Pessoa: 59565911-7 Endereço: RUA CARMELO DA CUNHA, 80 - 1º ANDAR - COPEL 31, 12, 13 e 14 - Bairro: SAULITE - Cep: 04.144-990 - Município: SÃO PAULO - Autorização de Funcionamento Comum nº: 805.893-2 Motivo: Em desacordo com a RDC nº 18, de 28 de março de 2013. |
|---|

| |
|---|
| Razão Social: ORTHODEN TÉCNICA ORTOPÉDICA LTDA CNPJ: 06.114.513/0001-17 Endereço da Pessoa: 38779012-9 Endereço: RUA PAES DE LINSHERES, 513 - Bairro: VILA ROSA - CEP: 13.825-000 - Município: SOBRALBA - UF: SP - Autorização de Funcionamento Comum nº: 895.146-9 Motivo: Em desacordo com a RDC nº 18, de 28 de março de 2013. |
|---|

| |
|--|
| Razão Social: ENIMBLAR COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS PARA LABORATORIOS LTDA CNPJ: 07.705.344/0001-09 Endereço da Pessoa: 19970112 e 19989011-9 Endereço: RODOVIA PR 261, KM 99 - Bairro: ALTAVISTA - Cep: 83.190-890 - Município: TUCURUÍ - UF: PR - Autorização de Funcionamento Comum nº: 804.302-5 Motivo: Em desacordo com a RDC nº 18, de 28 de março de 2013. |
|--|

| |
|--|
| Fabricante: UHN SPINE EUROPE SA Endereço: 41 RUE DU 21 DECEMBRE - DENEVE - SUICA - País: SUICA Importador: ODFI CONSULTING COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA - CNPJ: 04.888.555/0001-82 Endereço da Pessoa: 800.023-8 Autorização de Funcionamento Comum nº: 800.023-8 Endereço da Pessoa: 080.000.020 Motivo: Em desacordo com a RDC nº 18, de 28 de março de 2013. |
|--|

| |
|--|
| Razão Social: MCV DERMATOLÓGICA LTDA CNPJ: 02.171.724/0001-64 Endereço da Pessoa: 79939992-9 Endereço: RUA PAULISTA CASTELHANO, 138 - Bairro: CAMPO GRANDE - Cep: 12.031-108 - Município: RIBEIRÃO - UF: SP - Autorização de Funcionamento Comum nº: 801.593-1 Motivo: Em desacordo com a RDC nº 18, de 28 de março de 2013. |
|--|

| |
|---|
| Fabricante: RSC DIAGNOSTIC SYSTEMS LTD Endereço: 22 YABLONSKAYA - NIZHNY NOVGOROD - RUSSIA - País: RUSSIA Importador: RA DE OLIVEIRA DIAGNÓSTICA EPP - CNPJ: 05.328.040/0001-89 Endereço da Pessoa: 885.130-4 Endereço da Pessoa: 41078411-6 Motivo: Em desacordo com a RDC nº 18, de 28 de março de 2013. |
|---|

| |
|---|
| Razão Social: ASTEL DERMATOLÓGICA QUÍMICA LTDA CNPJ: 04.798.579/0001-88 Endereço da Pessoa: 35.261812-9 Endereço: RUA ANTONIO DA FONSECA MARTINS, 43A - Bairro: VILA SÃO JOSE - Cep: 09.581-020 - Município: SÃO CAETANO DO SUL - UF: SP - Autorização de Funcionamento Comum nº: 801.176-2 Motivo: Em desacordo com a RDC nº 18, de 28 de março de 2013. |
|---|

| |
|--|
| Fabricante: BHOBA MEDISYS PVT. LTD. Endereço: 46/1 & 46/2 - PASHWAN-SUS ROAD-SUS VILLAGE, TAL -MULSHI, PUNE - MAHARASHTRA - PUNE-410211, INDIA - País: INDIA Importador: MEDICAL BRAZE IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA - CNPJ: 06.421.516/0001-13 Endereço da Pessoa: 808.923-7 Autorização de Funcionamento Comum nº: 808.923-7 Endereço da Pessoa: 85071510-7 Motivo: Em desacordo com a RDC nº 18, de 28 de março de 2013. |
|--|

RESOLUÇÃO - RE Nº 1408, DE 10 DE OUTUBRO DE 2013

A Diretoria-Geral Substituída de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 5º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o Relatório de Inspeção, e ainda a parcer de seus itens compostos, resolve:

Art. 1º Instaurar o Pedido de Concessão da Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODRIGO

ANEXO

| |
|--|
| Razão Social: AAF DO BRASIL PRODUTOS ODONTOLÓGICOS LTDA CNPJ: 04.356.850/0001-91 Endereço da Pessoa: 12425031-7 Endereço: AVENIDA DOS ESTUDANTES, 199 - Bairro: CAJURU - CEP: 86.220-000 - Município: RIBESÓIA - UF: PR - Autorização de Funcionamento Comum nº: 804.124-1 Motivo: Em desacordo com a RDC nº 18, de 28 de março de 2013. |
|--|

| |
|---|
| Fabricante: PVALVE INC Endereço: 403 CAMPBELL AVENUE, MENLO PARK - CALIFORNIA - EUA - País: EUA Importador: AIDOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA - CNPJ: 16.958.791/0001-18 Endereço da Pessoa: 801.465-0 Endereço da Pessoa: 95780110-6 Motivo: Em desacordo com a RDC nº 18, de 28 de março de 2013. |
|---|

RESOLUÇÃO - RE Nº 1425, DE 01 DE OUTUBRO DE 2013

A Diretoria-Geral Substituída de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 5º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o parecer de seus itens, resolve:

Art. 1º Conceder à Daprasa constar no ANEXO, a Inscrição de Boas Práticas de Fabricação de Produtos de Boas Práticas de Fabricação vigentes.

Art. 2º A presente inclusão mantém a data de validade da 03/04/2015, conforme publicação original dada pela RDC nº 1.245 de 05/04/2013, publicada no Diário Oficial da União nº 66, de 08 de abril de 2013, seção 1, páginas 61 e 64 e em substituição da seção 1, páginas 125.

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

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODRIGO

ANEXO

| |
|---|
| EMPRESA SOLICITANTE: GlaxoSmithKline Brasil Ltda CNPJ: 13.247.743/0001-19 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.107.1 EMPRESA CERTIFICADA: GlaxoSmithKline Biológicos S.A. ENDEREÇO: Rua de Lauro de Freitas, Rua Piratininga, 20, 1.900 Weyer - PAIS: Bélgica Certificação de Boas Práticas para o Lote de Produtos: ENEMATO Formacel (100). Insumos farmacêuticos ativos biológicos: vírus do varicela zoster; vírus do sarampo atenuado; vírus da caxumba atenuado; vírus da rubéola atenuado; antigênicos recombinantes do papilomavírus humano tipos 16 e 18; vírus do sarampo atenuado tipos G1 e P1/8; polissacarídeo de Haemophilus influenzae tipo 9; polissacarídeo conjugado do grupo 1; polissacarídeo pneumocócico dos sorotipos 1, 2, 3, 4, 6B, 7C, 9V, 14, 18C, 19F e 23F e proteína D de hemófilos influenzae e polissacarídeo de St. Meningococcus do sorotipo 4, W e Y. Produtos médicos: soroalbumina (com papaína) injetável; suspensão parenteral de papaína solúvel com papaína injetável e póis. |
|---|

| |
|---|
| Razão Social: A.L.H. SUD EPP CNPJ: 06.021.891/0001-51 Endereço da Pessoa: 42416618-8 Endereço: RUA UN, 477 - Bairro: NOVA ESPERANÇA SAHYS - CEP: 11.473-200 - Município: VÁLE DO ANIL - UF: SP - Autorização de Funcionamento Comum nº: 804.283-3 Motivo: Em desacordo com a RDC nº 18, de 28 de março de 2013. |
|---|

| |
|---|
| Razão Social: LAGINA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA CNPJ: 06.071.000/0001-70 Endereço da Pessoa: 977444512-1 Endereço: RUA TANARIS DE LYRA, 2021 - Bairro: VILA INA - CEP: 81.045-180 - Município: SÃO JOSE DOS PINHAIS - UF: PR - Autorização de Funcionamento Comum nº: 800.128-9 Motivo: Em desacordo com a RDC nº 18, de 28 de março de 2013. |
|---|

Este documento pode ser verificado na seguinte endereço: <http://www.in.gov.br/transparencia/fez>, pelo código 20130101101400202

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.208-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



EMPRESA: COMERCIO DE MEDICAMENTOS O GRAAL DE OUBI LTDA
ENDEREÇO: RUA KELLERS Nº131
BAIRRO S.FRANCISCO CEP: 8640100 - CURITIBA/PR
CNPJ: 03.370.193/0001-27
PROCESSO: 23151.00394/2009-09
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de Livro de Registro em Relatório de Inspeção atualizados ou de Livro de Registro de controle anterior com processo de renovação do ano vigente, consoante o artigo 9º, § 2º, da Resolução RDC 01/2010.

EMPRESA: CT-FRIA HILIBEU BRASIL BATISTA - DROGARIA - ME
ENDEREÇO: rua antônio maria beam nº 292
BAIRRO: cidade lida CEP: 88190440 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 07.232.712/0001-85
PROCESSO: 23151.00398/2009-03
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O processo de renovação de Livro de Registro em Relatório de Inspeção atualizados ou de Livro de Registro de controle anterior com processo de renovação do ano vigente, consoante o artigo 9º, § 2º, da Resolução RDC 01/2010.

EMPRESA: PHARMADROGAS GENEKORAS LTDA
ENDEREÇO: RUA BARAO DE POURO ALGORE Nº 143
BAIRRO: SÃO DIMAS CEP: 1640000 - CONSUMEIRO L.A. JACUÍ/MS
CNPJ: 04.123.644/0001-77
PROCESSO: 23151.21455/2009-04
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de Livro de Registro em Relatório de Inspeção, consoante o artigo 9º, § 1º, da Resolução RDC 01/2010.

EMPRESA: MOURA E VALE LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA CENTRAL S/N QUADRA 6 LOTE 1-A GAL 1-2
BAIRRO: JARDIM NOVA ESPERANÇA CEP: 74465100 - GOMA-NEAQU
CNPJ: 28.196.051/0000-80
PROCESSO: 23151.18442/2009-03
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de Livro de Registro em Relatório de Inspeção atualizados ou de Livro de Registro de controle anterior com processo de renovação do ano vigente, consoante o artigo 9º, § 2º, da Resolução RDC 01/2010.

EMPRESA: DROGARIA DO SEMI LTDA
ENDEREÇO: RUA 11 DE JANEIRO Nº 365 LOMA 03
BAIRRO: CENTRO CEP: 63018000 - CANOAS/RS
CNPJ: 00.171.814/0001-99
PROCESSO: 23151.10566/2009-07
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O CNPJ consta de Livro de Registro em Relatório de Inspeção de produto.

EMPRESA: ARL LABORATORIO FARMACEUTICO LTDA
ENDEREÇO: RUA JOAO VITOR ALI Nº 42 LOMA 2 1040410
BAIRRO: CENTRO CEP: 80013200 - CURITIBA/PR
CNPJ: 03.085.085/0002-78
PROCESSO: 23151.00733/2009-07
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de Livro de Registro em Relatório de Inspeção atualizados ou de Livro de Registro de controle anterior com processo de renovação do ano vigente, consoante o artigo 9º, § 2º, da Resolução RDC 01/2010.

EMPRESA: META FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: AV. BERNARDINI DE CAMPOS Nº 100
BAIRRO: FARASO CEP: 6490408 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 54.306.105/0001-00
PROCESSO: 23151.10053/2009-06
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de Livro de Registro em Relatório de Inspeção, consoante o artigo 9º, § 1º, da Resolução RDC 01/2010.

EMPRESA: DROGARIA MIRANDA E FIALDO LTDA
ENDEREÇO: PRAÇA PADRE AGUIAR Nº 21
BAIRRO: CENTRO CEP: 16590000 - SÃO MIGUEL DO ANTAZ/MS
CNPJ: 03.107.830/0001-08
PROCESSO: 23151.20143/2009-08
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de Livro de Registro em Relatório de Inspeção atualizados ou de Livro de Registro de controle anterior com processo de renovação do ano vigente, consoante o artigo 9º, § 2º, da Resolução RDC 01/2010.

RESOLUÇÃO - RE Nº 674, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2012

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 31 de março de 2011, do Presidente da República, publicado no DOU de 7º de abril de 2011, e inciso VIII do art. 15, o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 1.417, de 20 de setembro de 2011,

considerando a solicitação de registro pela empresa Laboratórios Brásil S/A, CNPJ nº 01.180.447/0001-31 e Autorização de Funcionamento nº 1.00.146.4,

considerando ainda o parecer de área técnica o que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Bom Práticas de Fabricação - Área Farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo de ANEXO, a Certificação de Bom Práticas de Fabricação.

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

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

JAIME CÉSAR DE MOURA OLIVEIRA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/sistema/inf/inf.html>, pelo código: 0101201202780003

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: Brásil Labor
ENDEREÇO: Pça. Par. - Tupyas, Tel - Itaipá, Dist - Paracambi, GOMAR, - 188.150.
PAÍS: Brasil
Certificado de Bom Práticas para o Livro de Produção/Formas Farmacêuticas.

RESOLUÇÃO - RE Nº 675, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2012

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 31 de março de 2011, do Presidente da República, publicado no DOU de 1º de abril de 2011, e inciso VIII do art. 15, o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 1.417, de 20 de setembro de 2011,

considerando a solicitação de registro pela empresa Arova Farmacêutica Ltda., CNPJ nº 11.150.064/0001-12 e Autorização de Funcionamento nº 1.00.492.9,

considerando ainda o parecer de área técnica o que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Bom Práticas de Fabricação - Área Farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo de ANEXO, a Certificação de Bom Práticas de Fabricação.

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

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

JAIME CÉSAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: Arova Pharms (Má) LTDA
ENDEREÇO: BRAS-IND-Par Industrial Paracambi, Itaipá Par
PAÍS: Brasil
Certificado de Bom Práticas para o Livro de Produção/Formas Farmacêuticas.

RESOLUÇÃO - RE Nº 676, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2012

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 31 de março de 2011, do Presidente da República, publicado no DOU de 1º de abril de 2011, e inciso VIII do art. 15, o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 1.417, de 20 de setembro de 2011,

considerando a solicitação de registro pela empresa Saalif-Arova Farmacêutica Ltda., CNPJ nº 02.085.073/0001-57 e Autorização de Funcionamento nº 1.01.300.3,

considerando ainda o parecer de área técnica o que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Bom Práticas de Fabricação - Área Farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo de ANEXO, a Certificação de Bom Práticas de Fabricação.

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

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

JAIME CÉSAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: Arova Pharms Manufacturing Par, Ltd
ENDEREÇO: 61 Dal Circle, Singapore 619580
PAÍS: Singapura
Certificado de Bom Práticas para Insumo Farmacêutico.

RESOLUÇÃO - RE Nº 677, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2012

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 31 de março de 2011, do Presidente da República, publicado no DOU de 1º de abril de 2011, e inciso VIII do art. 15, o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 1.417, de 20 de setembro de 2011,

considerando a solicitação de registro pela empresa Abil Laboratórios Farmacêuticos S.A., CNPJ nº 35.150.944/0001-12 e Autorização de Funcionamento nº 1.00.492.4,

considerando ainda o parecer de área técnica o que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Bom Práticas de Fabricação - Área Farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo de ANEXO, a Certificação de Bom Práticas de Fabricação.

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

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

JAIME CÉSAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: De Waddy's Laboratories Ltd. - Biological Division
ENDEREÇO: Nº 47, Redhills Village, Qutubshahar Mandal, Rang Reddy District, Andhra Pradesh
PAÍS: Índia
Certificado de Bom Práticas para Insumo: Livro de Produção Insumos Biológicos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 678, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2012

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 31 de março de 2011, do Presidente da República, publicado no DOU de 1º de abril de 2011, e inciso VIII do art. 15, o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 1.417, de 20 de setembro de 2011,

considerando a solicitação de registro pela empresa Waddy's Laboratories Ltda., CNPJ nº 01.072.393/0001-51, Autorização de Funcionamento nº 1.02.118.1,

considerando ainda o parecer de área técnica o que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Bom Práticas de Fabricação - Área Farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo de ANEXO, a Certificação de Bom Práticas de Fabricação.

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

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

JAIME CÉSAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: Waddy's Pharmaceutical Solutions LLC
ENDEREÇO: 921 South Cary Pk., Birmingham, AL 35248
PAÍS: Estados Unidos da América
Certificado de Bom Práticas para o Livro de Produção - Insumo Farmacêuticos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 679, DE 22 DE FEVEREIRO DE 2012

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 31 de março de 2011, do Presidente da República, publicado no DOU de 1º de abril de 2011, e inciso VIII do art. 15, o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 1.417, de 20 de setembro de 2011,

considerando a solicitação de registro pela empresa Geopipe de Brasil Ltda., CNPJ nº 08.112.060/0001-01 e Autorização de Funcionamento nº 1.02.543.8,

considerando ainda o parecer de área técnica o que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Bom Práticas de Fabricação - Área Farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo de ANEXO, a Certificação de Bom Práticas de Fabricação.

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

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

JAIME CÉSAR DE MOURA OLIVEIRA

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: Geopipe Corporation
ENDEREÇO: 506 Soldiers Field Road, Allston, MA 02134
PAÍS: Estados Unidos da América
Certificado de Bom Práticas para Insumo: Livro de Produção. Insumos Biológicos e terapêuticos.

Geopipe: Alilantimocina (pós-Torvaldo) e Derivados (pós-Torvaldo).
Estatuto secundário de Insumos: Pós-Torvaldo e derivados produzidos de insumos vivos (sem propagação asséptica).

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24/09/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



| | |
|---|---------|
| Município: SÃO PAULO | S/P. SP |
| Atividade de Funcionamento: Empresa n.º 801.099-1 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos utilizados, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, compreendendo as classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 181, de 21 de outubro de 2007. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.199, DE 16 DE MARÇO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC n.º 95, de 08 de novembro de 2006, consolidando a Resolução RDC n.º 18, de 23 de outubro de 2007, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes na ata, a que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a prorrogação da Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Fabricante: ROCHE DIABETES CARE AG | |
| Endereço: KIRCHBERGSTRASSE, 109 - BURGDORF - CH-1401 - SUÍÇA | |
| País: SUÍÇA | |
| Inscrição: ROCHE DIAGNÓSTICA BRASE LTDA | CNPJ: 20.280.358/0001-96 |
| Atividade de Funcionamento: Empresa n.º 102.874-1 | |
| Específico de Produto: 1098890/11-2 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados em planta acima mencionada, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, compreendendo as classes de risco III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 181, de 21 de outubro de 2007. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.198, DE 16 DE MARÇO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC n.º 95, de 08 de novembro de 2006, consolidando a Resolução RDC n.º 18, de 23 de outubro de 2007, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes na ata, a que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a prorrogação da Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: BOCTIN DICKINSON INDÚSTRIAS CIRUR- MEX-AX LTDA | CNPJ: 21.551.578/0001-74 |
| Específico de Produto: 852382/11-6 | |
| Endereço: PRAÇA AGRÍCOLA LA PAZ IRRITANTE | |
| N.º 121 - Complemento: PARTE 2 | |
| Bairro: PO. INDUSTRIAL ANHAGUERA | CEP: 06.276-000 |
| Município: OSASIO | S/P. SP |
| Atividade de Funcionamento: Empresa n.º 100.354-3 | |
| Certificado de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição para os produtos: | |
| Produtos médicos, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, compreendendo as classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 181, de 21 de outubro de 2007. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.181, DE 16 DE MARÇO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC n.º 95, de 08 de novembro de 2006, consolidando a Resolução RDC n.º 18, de 23 de outubro de 2007, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes na ata, a que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a prorrogação da Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

Este documento pode ser consultado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assessoria/diario>, pelo código: 01102012011900044



ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: SIGUS DO BRASIL QUÍMICO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE MATERIAIS HOSPITALAR- PAULISTA | CNPJ: 01.543.875/0001-28 |
| Específico de Produto: 128080/11-4 | |
| Endereço: AVENIDA DAS AMÉRICAS | |
| N.º 3225 - Complemento: SALAS 303/305 | |
| Bairro: BARRA DA TIJUCA | CEP: 22.431-001 |
| Município: RIO DE JANEIRO | S/P. RJ |
| Atividade de Funcionamento: Empresa n.º 801.222-1 | |
| Certificado de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição para os produtos: | |
| Produtos médicos, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, compreendendo as classes de risco III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 181, de 21 de outubro de 2007. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.182, DE 16 DE MARÇO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC n.º 95, de 08 de novembro de 2006, consolidando a Resolução RDC n.º 18, de 23 de outubro de 2007, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes na ata, a que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: BIOTÊXTIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA | CNPJ: 01.623.803/0001-09 |
| Específico de Produto: 84072/11-4 | |
| Endereço: AVENIDA DOS RIOS | |
| N.º 175 - Complemento: | |
| Bairro: VILA RIOS | CEP: 26.340-000 |
| Município: CARMO DO RIO VERDE | S/P. GO |
| Atividade de Funcionamento: Empresa n.º 801.135-1 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos têxteis, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, compreendendo as classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 181, de 21 de outubro de 2007. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.184, DE 16 DE MARÇO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC n.º 95, de 08 de novembro de 2006, consolidando a Resolução RDC n.º 18, de 23 de outubro de 2007, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes na ata, a que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: FIRST LINE MEDICAL DEVICE S/A | CNPJ: 05.941.046/0001-25 |
| Específico de Produto: 961280/11-4 | |
| Endereço: RUA DEBENTRO RITO | |
| N.º 119 - Complemento: | |
| Bairro: PARQUE INDUSTRIAL III (FAZENDA) | CEP: 13.215-189 |
| Município: JUNDIAÍ | S/P. SP |
| Atividade de Funcionamento: Empresa n.º 836.314-8 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, compreendendo as classes de risco I, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 181, de 21 de outubro de 2007. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.186, DE 16 DE MARÇO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC n.º 95, de 08 de novembro de 2006, consolidando a Resolução RDC n.º 18, de 23 de outubro de 2007, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes na ata, a que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a prorrogação da Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

Este documento pode ser consultado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assessoria/diario>, pelo código: 01102012011900044

Documento assinado eletronicamente conforme MP nº 1.200-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



MINISTÉRIO DA SAÚDE
Agência Nacional de Vigilância Sanitária
Gerência Geral de Inspeção e Controle de Medicamentos e Produtos

CERTIFICADO

AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO DE EMPRESA Nº. 8.01.922-8

Com fundamento no Artigo 95, Parágrafos 1º e 2º, do Regimento Interno aprovado pela Resolução n.º 1, de 26 de abril de 1999, fica autorizada a funcionar a partir de 31/03/2004 em todo território nacional pela Agência Nacional de Vigilância Sanitária do Ministério da Saúde, para o exercício das atividades a seguir discriminadas:

RAZÃO SOCIAL: BEST FABRIL LTDA EPP

Autorização/MS: 8.01.922-8

Data Autorização: 31/03/2004

CNPJ: 74.360.116/0001-78

N.º Processo: 25351.016625/2004-76

Endereço: RUA CAIAPÓS

N.º: 777

Bairro: JARDIM SÃO FRANCISCO

Município: SANTA BÁRBARA D'OESTE

UF: SP

Cep: 13.456-025

Fone: (011) 3463 - 6971

**CLASSE: PRODUTOS PARA
SAÚDE
CORRELATOS**

**ATIVIDADES: ARMAZENAR
DISTRIBUIR**

**EMBALAR
EXPEDIR**

**FABRICAR
REEMBALAR**

Brasília, 24 de abril de 2009

MARILIA COELHO CUNHA

Gerente Geral de Inspeção e Controle de Insumos, Medicamentos e Produtos



ANEXO

| | |
|--|-----------------|
| Emp. Social: FOMED EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA - EPP CNPJ: 08.902.400/0001-11 | |
| Endereço: AV. BENEDITO DE LIMA, 152 | |
| Bairro: VILA JOSEFINO | CEP: 07.076-000 |
| Município: SÃO PAULO | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.90318-2 | |
| Expediente de Petição: 049925/13-4 | |
| Matriz: Em desassento com a legislação vigente. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.001, DE 27 DE MARÇO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 540, de 7 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o Relatório de Inspeção realizada pela ANVISA, e emitida o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Insularizar o Produto de Controle de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde;

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Fabricante: MAJOR INFORMATICA S.P.A. | |
| Endereço: VIA LUIZ DINAUDI 217 - JARDIM MONCALIBRE - ITALIA | |
| Cidade: ITÁLIA | |
| Importador: DISTICARE LTDA | CNPJ: 05.106.945/0001-06 |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.10112-4 | |
| Expediente de Petição: 012949/13-4 | |
| Matriz: Distribuída com as particularidades legais atreladas e homologadas pela legislação vigente. | |

| | |
|--|--------------------------|
| Fabricante: MEDIS. MEDIZINSKHE MESHTEKNIK OOO | |
| Endereço: WERNICHOVSKIMENSKAYA, 1, HANGAI, SIBIR | |
| Cidade: HANGAI | |
| Importador: P-LAB TECNOLOGIAS E INOVACOES LTDA | CNPJ: 07.919.919/0001-08 |
| UF: RJ | |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.02886-1 | |
| Expediente de Petição: 34023/13-2 | |
| Matriz: Em desassento com a RDC nº 16, de 28 de março de 2013. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.001, DE 27 DE MARÇO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 540, de 7 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o art. 41, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Considerar (s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A(s) presente(s) Certificação(ões) terão(ã) validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

| | |
|--|-----------------|
| Emp. Social: QUÍMICA QUÍMICA BÁSICA LTDA CNPJ: 03.400.783/0001-07 | |
| Endereço: RUA TRISTE DE MENDES, 42 - SANTA BRANCA | |
| Bairro: SANTA BRANCA | CEP: 13.565-130 |
| Cidade / Município: BELLIZHORIZONTE | UF: MG |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.03923-8 | |
| Expediente de Petição: 078223/13-8 | |
| Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde. | |

| | |
|--|-----------------|
| Emp. Social: FOMED EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA - EPP CNPJ: 08.902.400/0001-11 | |
| Endereço: AV. BENEDITO DE LIMA, 152 | |
| Bairro: VILA JOSEFINO | CEP: 07.076-000 |
| Município: SÃO PAULO | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.90318-2 | |
| Expediente de Petição: 049925/13-4 | |
| Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde. | |

| | |
|--|-----------------|
| Emp. Social: FARMACIA NORTE PRODUTOS MEDICOS SCS CNPJ: 07.459.547/0001-31 | |
| Endereço: RUA VISCONDE DE HERVAL, Nº 120 | |
| Bairro: AZEVEDA | CEP: 96.129-120 |
| Cidade / Município: PORTO ALEGRE | UF: RS |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.80112-4 | |
| Expediente de Petição: 0163.999/13-5 | |
| Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde. | |

Fica disponível para ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assinatura/bsc>, pelo código: 016020401100000

| | |
|--|-----------------|
| Emp. Social: POCUS MEDICAL EQUIPAMENTOS MEDICOS CNPJ: 07.768.561/0001-64 | |
| Endereço: RUA PEDRO DE TOLEDO, 89 - CR. 23, 34, 43, 59 | |
| Bairro: SAIGRE | CEP: 08.034-000 |
| Cidade / Município: SÃO PAULO | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.03447-1 | |
| Expediente de Petição: 0724196/13-2 | |
| Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.001, DE 27 DE MARÇO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 540, de 7 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o art. 41, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Considerar (s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A(s) presente(s) Certificação(ões) terão(ã) validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

| | |
|--|-----------------|
| Emp. Social: RESPIRATORY CARE HOSPITALAR LTDA CNPJ: 01.126.605/0001-19 | |
| Endereço: RUA RAFAEL ABEL, Nº 118 | |
| Bairro: CENTRO | CEP: 06.930-000 |
| Cidade / Município: JUCUITIBA | UF: MG |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.01130-1 | |
| Expediente de Petição: 0758144/13-1 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. | |
| Matriz: com equipamentos de uso médico descartáveis, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, constantes no Anexo II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de setembro de 2010. | |

| | |
|---|-----------------|
| Emp. Social: MICRO TUBE INDUSTRIA (EMPRESA) S.A. CNPJ: 07.415.712/0001-31 | |
| Endereço: RUA EDSON ALVES E REPRESENTAÇÃO DE MATERIAIS C.L. BARROS LTDA | |
| Endereço: RUA ESTRELA LALLES ARCCOL, 70 | |
| Bairro: CASA VERDE ALTA | CEP: 02.564-000 |
| Cidade / Município: SÃO PAULO | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.03985-8 | |
| Expediente de Petição: 076334/13-8 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. | |
| Matriz: de uso médico descartáveis, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, constantes no Anexo II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de setembro de 2010. | |

| | |
|---|-----------------|
| Emp. Social: UNIMED LTDA CNPJ: 06.660.111/0001-62 | |
| Endereço: RUA DAS CANDIAS Nº 781 | |
| Bairro: ALTO | CEP: 13.560-000 |
| Cidade / Município: BELLIZHORIZONTE | UF: MG |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.01242-1 | |
| Expediente de Petição: 071470/13-1 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. | |
| Matriz: de uso médico descartáveis, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, constantes no Anexo II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de setembro de 2010. | |

| | |
|---|-----------------|
| Emp. Social: BIOMED - INDUSTRIA DE PLANTAS LTDA CNPJ: 05.001.800/0001-04 | |
| Endereço: RUA FERREIRA ROCHA Nº 11 | |
| Bairro: VILA ROSAL | CEP: 13.280-000 |
| Cidade / Município: SÃO JOSE DO RIO PRETO | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 1.31701-1 | |
| Expediente de Petição: 076822/13-8 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. | |
| Matriz: de uso médico descartáveis, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, constantes no Anexo II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de setembro de 2010. | |

| | |
|---|-----------------|
| Emp. Social: MEDICINA PROFIÉTOS E SOLUÇÕES PARA A D.C. S.A. CNPJ: 06.944.075/0001-04 | |
| Endereço: AV. DAS INDUSTRIAS, 1185 | |
| Bairro: INDUSTRIAL | CEP: 13.240-000 |
| Cidade / Município: CAXIAS DO SUL | UF: RS |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 8.06225-2 | |
| Expediente de Petição: 077527/13-2 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. | |
| Matriz: de uso médico descartáveis, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, constantes no Anexo II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de setembro de 2010. | |

| | |
|---|-----------------|
| Emp. Social: FIB TECNOLOGIA ELETRONICA BRASILEIRA CNPJ: 06.095.707/0001-18 | |
| Endereço: AV. OSWALDO CRISTÓFARO, 1011 | |
| Bairro: VILA OLÍMPIA | CEP: 04.010-000 |
| Cidade / Município: SÃO PAULO | UF: SP |

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2004, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

COMERCIALIZAÇÃO E REPRODUÇÃO PROIBIDAS



Certificado de Boas Práticas

Página 1 de 1

NOVA BUSCA

| CNPJ | EMPRESA SOLICITANTE | EMPRESA CERTIFICADA | ENDEREÇO | PAÍS | TIPO DE CERTIFICAÇÃO | LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS | RESOLUÇÃO | DATA DA PUBLICAÇÃO | VALIDADE DO D CERTIFICADO IN |
|--------------------|-----------------------------|-----------------------------|----------|--------|----------------------|---|-----------|--------------------|------------------------------|
| 19.400.787/0001-07 | QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA | QUIBASA QUÍMICA BÁSICA LTDA | | BRASIL | CBPF | PRODUTOS PARA DIAGNÓSTICO DE USO "IN VITRO" | 1105 | 31/03/2014 | 31/03/2016 |

NOVA BUSCA



187 Registro de Produto de Risco 2 - Detergente e Condicionador
KALYKIN INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 3.07546-4
KALYCLEAN C 244
2571123552012-36 3.1344.0143.001-1
INDUSTRIAL 082017

ROMBOPOL PLASTICA - FILME DE POLIETILENO 6 Meses
121230 DESINCRUSTANTE ALCALINO
387 Registro de Produto de Risco 2 - Detergente e Condicionador
LAUNER QUIMICA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 3.01512-8

COPRIDA DETERGENTE ACIDO DESINCRUSTANTE
(UNEA 25551.2551472012-55 3.2501.0007.001-0
INDUSTRIAL 082017

BOMBONA PLASTICA OPACA - CAIXA DE PAPELADO 36 Meses
1212209 DESINCRUSTANTE ACIDO
187 Registro de Produto de Risco 2 - Detergente e Condicionador
MULTIQUIMICA PRODUTOS QUIMICOS LTDA 3.25259-0
GRILL CLEANER SP
25351.2345492012-36 3.2199.0156.001-1
INSTITUCIONAL 082017

FRASCOS 18 Meses
(2)1042 DETERGENTE DESINFECTANTE
187 Registro de Produto de Risco 2 - Detergente e Condicionador
GRILL CLEANER SP
25351.2345492012-36 3.2199.0156.001-1
INSTITUCIONAL 082017

COMBIBLIX 24 Meses
(2)1042 DETERGENTE DESINFECTANTE
187 Registro de Produto de Risco 2 - Detergente e Condicionador
RECKITT BENCKISER (BRASIL) LTDA 080227-0
VEJA X-14 2 IM I
25351.1900902012-63 3.0227.0937.001-3
DOMESTICAR 082017

FRASCOS PLASTICO OPACO COM-DATHEHO - CAIXA DE PAPELADO 1 Anos
330961 DESINFECTANTE PARA USO GERAL
3882 Registro de Produto de Risco 2 - Desinfetante para Uso Geral
VEJA X-14 2 IM I
25351.1900902012-63 3.0227.0937.001-1
DOMESTICAR 082017

FRASCOS PLASTICO OPACO REPL. - CAIXA DE PAPELADO 1 Anos
330961 DESINFECTANTE PARA USO GERAL
3882 Registro de Produto de Risco 2 - Desinfetante para Uso Geral
WALTER INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 3.04754-6
BO-CIRCULO 1
25351.2309682012-88 3.4754.0001.001-5
INDUSTRIAL 082017

MADE 1 Anos
331020 PRODUTO 0010-0200
3822 Registro de Produto de Risco 2 - Produto Biológico
BO-CIRCULO 1
25351.2509682012-88 3.4754.0001.001-5
INDUSTRIAL 082017

TANDEM PLASTICO 1 Anos
331021 PRODUTO 0010-0200
3882 Registro de Produto de Risco 2 - Produto Biológico
BO-CIRCULO 1
25351.2309682012-88 3.4754.0001.001-1
INDUSTRIAL 082017

ACONDIÇÃOAMENTO NAD PREVENTO NA TABELA 1 (Anos)
331020 PRODUTO 0010-0200
3882 Registro de Produto de Risco 2 - Produto Biológico

**GRUPO GERAL DE INSPEÇÃO,
MONITORAMENTO DA QUALIDADE, CONTROLE
E FISCALIZAÇÃO DE INSUMOS, MEDICAMENTOS
E PRODUTOS, PROPAGANDA E PUBLICIDADE**

RESOLUÇÃO - RE Nº 1273, DE 3 DE AGOSTO DE 2012

O Gerente-Geral do Centro de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254 de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a solicitação de inspeção pela empresa Agem Pirene Indústria Farmacêutica Ltda., CNPJ nº 02.413.017/0001-28, inscrita no Registro de Funcionamento nº 1.01764-4, considerando ainda o teor do item 2 que a empresa foi inspecionada satisfatoriamente no registro de Boas Práticas de Fabricação - Área Farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO REIS

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assinatura/validar>, pelo código 10162012080600000

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: USM Farmacológica Inc.
ENDEREÇO: 2800 Maria Lashbrook St, Highway, Greenfield, North Las Vegas, NV 89134
RAIS: Estados Unidos da América
Certificação de Boas Práticas para área (Linkage) de Produção/ Funcionamento Farmacêutica:
Registração sob o processo de registro volume (sem identificação sanitária)

RESOLUÇÃO - RE Nº 1274, DE 3 DE AGOSTO DE 2012

O Gerente-Geral do Centro de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254 de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a solicitação de inspeção pela empresa Agem Pirene Indústria Farmacêutica Ltda., CNPJ nº 02.413.017/0001-28, inscrita no Registro de Funcionamento nº 1.01764-4, considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 21 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no ato, e que a empresa encontra-se inscrita no Registro de Boas Práticas de Fabricação - Área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a prerrogativa da Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO REIS

ANEXO

Fabricante: DEPUY SPINE SARI.
Endereço: CHEMIN BLANC 16, CH-2800, LE LOCLE - SUÍÇA.
País: SUÍÇA
Importador: JOHNSON E JOHNSON DO BRASIL S.A. (CNPJ: 14.516.641/0001-34)
EMPRESA IMPORTADORA: COMERCIO DE BENS PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
Atividade de Funcionamento Comum: 801409-0
Inspeção de Produção: 11/07/11-12
Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados em planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na classe de controle, mediante registro de classificação detida na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2008.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1275, DE 3 DE AGOSTO DE 2012

O Gerente-Geral do Centro de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254 de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2005 e que a empresa foi inspecionada satisfatoriamente no registro de Boas Práticas de Fabricação - Área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO REIS

ANEXO

Grupo Social: VIE PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
RAIS: COMERCIO LTDA
Endereço de Produção: 2801010-0
Endereço: RUA HERALDO ROSA, 82
Município: JARDIM BOTANICA - CEP: 14.200-000
Atividade de Funcionamento Comum: 801402-9
Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos nacionais, devidamente registrados para este país, com registro junto à ANVISA, enquadrados na classe de controle I e II, mediante registro de classificação detida na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2008.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1276, DE 3 DE AGOSTO DE 2012

O Gerente-Geral do Centro de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254 de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a Resolução RDC nº 254, de 25 de dezembro de 2007 e que a empresa foi inspecionada satisfatoriamente no registro de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição - Área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO REIS

ANEXO

Grupo Social: DEDINAMICA PRODUTOS E SERVIÇOS PARA LABORATORIOS LTDA
RAIS: COMERCIO LTDA
Endereço de Produção: 6905071-0
Endereço: RUA CARLOS COSTA, 18
Município: RIO DE JANEIRO - CEP: 20.870-090
Atividade de Funcionamento Comum: 800709-7
Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição para os produtos: Produtos médicos, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na classe de risco I e II, mediante registro de classificação detida na Resolução RDC nº 200, de 17 de novembro de 2008.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1277, DE 3 DE AGOSTO DE 2012

O Gerente-Geral do Centro de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254 de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a Resolução RDC nº 304, de 25 de dezembro de 2007 e que a empresa foi inspecionada satisfatoriamente no registro de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição - Área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO REIS

ANEXO

Grupo Social: DEDINAMICA PRODUTOS E SERVIÇOS PARA LABORATORIOS LTDA
RAIS: COMERCIO LTDA
Endereço de Produção: 6905071-0
Endereço: RUA CARLOS COSTA, 18
Município: RIO DE JANEIRO - CEP: 20.870-090
Atividade de Funcionamento Comum: 800709-7
Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição para os produtos: Produtos médicos, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na classe de risco I e II, mediante registro de classificação detida na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2008.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1278, DE 3 DE AGOSTO DE 2012

O Gerente-Geral do Centro de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254 de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a Resolução RDC nº 254, de 25 de dezembro de 2007 e que a empresa foi inspecionada satisfatoriamente no registro de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição - Área de produtos para a saúde, resolve:

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



MINISTÉRIO DA SAÚDE
Agência Nacional de Vigilância Sanitária
Gerência Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e
Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e
Publicidade

Certificado de Boas Práticas de Armazenamento e
Distribuição de Produtos para Saúde

Expediente nº: 0562296/12-4

Considerando o disposto na Lei n.º 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o Decreto n.º 3.029, de 16 de abril de 1999 e a publicação no Diário Oficial da União de, 22/10/2012 certifico que os estabelecimentos da empresa, a seguir descrita, cumprem com a legislação sanitária vigente, quanto às Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição exigidas pela autoridade sanitária brasileira, e estão em consonância com a Resolução Mervasul CMC n.º 04/95 para produtos médicos, ou Resolução CMC n.º 65/96 sobre produtos para diagnóstico de uso in vitro, estando seus estabelecimentos sujeitos a inspeções periódicas.

| | |
|--|------------------------|
| EMPRESA: BIO MED PRODUTOS MÉDICOS E HOSPITALARES LTDA CNPJ: 93.148.979/0001-00 | |
| ENDEREÇO: AVENIDA POLÔNIA, 1217 | |
| BAIRRO: SÃO GERALDO | CEP: 90.230-110 |
| MUNICÍPIO: PORTO ALEGRE | UF: RS |
| AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 805.170-5 | |
| Certificado de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição de Produtos para Saúde: | |
| Produtos médicos, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

Válido até: 21/10/2014

Brasília - DF, quarta-feira, 31 de outubro de 2012

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO REIS

Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos,
Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade

BJA - Trecho 05, Área Especial 57, Bloco B / Brasília (DF) - CEP 71.205-050 - NB: www.anvisa.gov.br
Esta certificação terá validade quando estiver em vigor a Resolução ANVISA.

12^o Tabelionato de Notas de Porto Alegre
Tabelião Rafael Leocádio dos Santos Neto
Av. Dom Carlos José Góes, 100 - (Jard. Bot.) - 91110-000
www.tabelionato12.com.br

Autentico a presente cópia reprográfica, de uma página, existente neste tabelionato, a qual confere com o original, do que dou fé.

044801129000780832 Empl. R\$ 2,00 Selo R\$ 0,30
Porto Alegre-RS 13/11/2012

Rafael Oliveira Metzner - Escrevente



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.498, DE 13 DE ABRIL DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 2 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a Resolução RDC nº 354, de 23 de dezembro de 2002;

considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no ato, e que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a prerrogativa da Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 1 (dois) anos a partir de sua publicação.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO REIS

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: HB COMÉRCIO DE PRODUTOS AUDITIVOS LTDA | CNPJ: 08.530.931/0001-04 |
| Endereço da Fábrica: BRUSSE/RS | |
| Endereço: RUA DOM PEDRO II | |
| Nº: 1229 Complemento: | |
| Bairro: HILLENOPOLIS | CEP: 98.350-141 |
| Município: PORTO ALEGRE | UF: RS |
| Autorização de Funcionamento Comercial: UNX0000UMYVWS (002.343-8) | |
| Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição para os produtos: | |
| Produtos médicos, dispositivos registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2009. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.499, DE 13 DE ABRIL DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 2 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a Resolução RDC nº 354, de 23 de dezembro de 2002;

considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no ato, e que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a prerrogativa da Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO REIS

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: MGLJZINK COMERCIAL LTDA | CNPJ: 01.772.798/0002-33 |
| Endereço da Fábrica: 06220011-4 | |
| Endereço: ESTRADA VINHEDO VIBACOPIS S/N, KM 04 ZUJOS MEDTRONIC | |
| Nº: Complemento: | |
| Bairro: DISCRITO INDUSTRIAL | CEP: 13.288-000 |
| Município: VINHEDO | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento Comercial: 806.822-4 | |
| Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição para os produtos: | |
| Produtos médicos, dispositivos registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2009. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.786, DE 13 DE ABRIL DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 2 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2009;

considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no ato, e que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a prerrogativa da Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO REIS

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/noticias/brasil>, pelo código 13102912641680108

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: BROSANI INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS E ODONTOLÓGICOS LTDA | CNPJ: 06.543.981/0001-23 |
| Endereço da Fábrica: 86799611-7 | |
| Endereço: AVENIDA TEREZINA DE SOUZA CARNEIRO | |
| Nº: 1317 Complemento: | |
| Bairro: DISCRITO INDUSTRIAL HUGO PARIN | CEP: 84.290-000 |
| Município: ARARIPI | UF: PR |
| Autorização de Funcionamento Comercial: K65H16MFWC27 (002.905-0) | |
| Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos, dispositivos registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2009. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.791, DE 13 DE ABRIL DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 2 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2009;

considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no ato, e que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a prerrogativa da Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO REIS

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: TRIDENOV COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA | CNPJ: 31.258.478/0002-20 |
| Endereço da Fábrica: 09238812/08 | |
| Endereço: RUA GUARANI | |
| Nº: 37 Complemento: | |
| Bairro: QUATRO DE JULHO | CEP: 11.388-210 |
| Município: RIO DE JANEIRO | UF: RJ |
| Autorização de Funcionamento Comercial: 806.155-2 | |
| Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos, dispositivos registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2009. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.792, DE 13 DE ABRIL DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 2 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2009;

considerando o § 1º do art. 3º e o art. 4º da Resolução RDC nº 66 de 05 de outubro de 2009, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO REIS

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: FRENUS MEDICAL CARE LTDA | CNPJ: 01.688.598/0001-38 |
| Endereço da Fábrica: 13185011-4 | |
| Endereço: RUA AMORÉLIA | |
| Nº: 891 Complemento: | |
| Bairro: JARDIM ROSINA | CEP: 13.188-000 |
| Município: JAGUARIUNA | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento Comercial: PM41XY06999M (002.338-5) | |
| Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos, dispositivos registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2009. | |

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2004, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.298, DE 8 DE SETEMBRO DE 2011

O Sistema-Cami de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade do Agência Nacional de Vigilância Sanitária se vale de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 740, de 5 de março de 2011, tendo em vista o disposto nos incisos I, E, IV e V da art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 51 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254 de 11 de agosto de 2006, republicada no D.O.U. de 21 de agosto de 2006.

Considerando os requisitos de Resolução RDC nº 18, de 27 de outubro de 2008, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes na ata, e que a(s) empresa(s) imp(s)em os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Considera a(s) imp(s)em em termos do ANEXO, a participação da Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO REIS

ANEXO

| |
|---|
| Fabricante: ATEK-MEDICAL COSTA RICA SRL |
| Endereço: 15 - 300 ESTE CINADA - ZONA FRANCA METROPOLITANA - HERRERA 10 HEREDIA - COSTA RICA |
| País: COSTA RICA |
| Importador: BOSTON SCIENTIFIC DO BRASIL LTDA CNPJ: 01.513.940/0001-14 |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 001.413-3 |
| Expediente de Processo: 087550/12-4 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. |
| Equipamentos e Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) classes(ões) de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. |

| |
|--|
| Fabricante: RESPHONICS, INC |
| Endereço: 173 CHASTAIN MEADOWS COURT - KENNESAW - GEORGIA 30144-1724 |
| País: EUA |
| Importador: PHILIPS MEDICAL SYSTEMS LTDA CNPJ: 58.295.213/0001-79 |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 002.167-1 |
| Expediente de Processo: 002649/12-2 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. |
| Equipamentos e Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) classes(ões) de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. |

| |
|---|
| Fabricante: ABBOTT VASCULAR |
| Endereço: GABRIEL BOGGS 42, ONNHEL, CO, ZIPPERARY |
| País: ILANDA |
| Importador: ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA CNPJ: 56.998.701/0001-16 |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 891.465-0 |
| Expediente de Processo: 892262/12-4 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. |
| Equipamentos e Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) classes(ões) de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. |

| |
|---|
| Fabricante: ABBOTT VASCULAR |
| Endereço: 26731 YNEZ ROAD, TEMECULA, CA, 92591 |
| País: EUA |
| Importador: ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA CNPJ: 56.998.701/0001-16 |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 891.465-0 |
| Expediente de Processo: 892262/12-4 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. |
| Equipamentos e Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) classes(ões) de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. |

| |
|---|
| Fabricante: COOK IRELAND LIMITED |
| Endereço: CHALLORAN ROAD, NATIONAL TECHNOLOGY PARK - LIMERICK |
| País: ILANDA |
| Importador: HANDLE COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉD. CNPJ: 54.716.261/0001-39 |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 093.007-1 |
| Expediente de Processo: 0074/00/15-6 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. |
| Equipamentos e Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) classes(ões) de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. |

Este documento pode ser verificado no sistema eletrônico <http://www.in.gov.br/imprensa/infodef>, pelo código 21182013088400113

| |
|--|
| Fabricante: JOHNSON & JOHNSON MEDICAL (SUZHOU) LTD |
| Endereço: 298, CHANG YANQI STREET - SUZHOU INDUSTRIAL PARK, SUZHOU - JIANGSU PROVINCE |
| País: CHINA |
| Importador: JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA CNPJ: 54.516.661/0001-01 |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 891.438-0 |
| Expediente de Processo: 1021200/12-2 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. |
| Equipamentos e Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) classes(ões) de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. |

| |
|--|
| Fabricante: MEDTRONIK AG |
| Endereço: AKERSGRASSE 4, BÜLACH, CH 8180 |
| País: SUÍÇA |
| Importador: SYNTHES INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA CNPJ: 14.577.170/0001-70 |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 100.293-4 |
| Expediente de Processo: 089880/12-1 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. |
| Equipamentos e Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) classes(ões) de risco III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. |

| |
|--|
| Fabricante: ABBOTT LABORATORIOS VASCULAR ENTERPRISES LTD, DUBLIN BERINGEN HEATH, IE |
| Endereço: ANTHOPESTRASSE, 8222 BEHRINGEN, SCHAFFHAUSEN, SUÍÇA |
| País: SUÍÇA |
| Importador: ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA CNPJ: 56.998.701/0001-16 |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 891.465-0 |
| Expediente de Processo: 892262/12-4 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. |
| Equipamentos e Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) classes(ões) de risco III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. |

| |
|---|
| Fabricante: GERRUJER MARTIN GMBH & CO. KG |
| Endereço: LUDWIGTALER STRASSE 132 - TUTTLINGEN - BADEN WÜRTTEMBERG 78531 |
| País: ALEMANHA |
| Importador: FLUX LAB COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRÚRGICOS CNPJ: 01.823.760/0001-00 |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 899.813-3 |
| Expediente de Processo: 827394/12-0 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. |
| Equipamentos e Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) classes(ões) de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. |

| |
|--|
| Sede Social: BRIGHT INDUSTRIA DE TECNOLOGIA ELETRÔNICA LTDA CNPJ: 06.089.431/0001-08 |
| Expediente de Processo: 078205/12-8 |
| Endereço: AVENIDA 24 Nº 1212 |
| Bairro: JARDIM KENNEDY CEP: 13.261-240 |
| Município: RIO CLARO UF: SP |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 094.103-4 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. |
| Equipamentos e Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) classes(ões) de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. |

| |
|--|
| Sede Social: CRAL ARTIGOS PARA LABORATORIO LTDA CNPJ: 48.30.849/0004-70 |
| Expediente de Processo: 022925/12-7 |
| Endereço: RUA SAN JOSÉ, 361 |
| Bairro: LOTIAMENTO SAN JOSÉ CEP: 06.713-885 |
| Município: COTIA UF: SP |
| Autorização de Funcionamento Comum nº: 893.174-3 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde. |
| Materiais de uso médico utilizados, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos(à) classes(ões) de risco I, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. |

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 2001 e 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



| | |
|--|--------|
| Município: SÃO PAULO | UF: SP |
| Associação de Funcionários Civis n.º 801.086-1 | |
| Certificado de Boa Prática de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos utilizados, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II, III e IV, conforme regime de classificação definido na Resolução RDC n.º 185, de 22 de outubro de 2001. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.199, DE 16 DE MARÇO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 3 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2006, considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 21 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no site, e que a empresa cumpre os requisitos da Boa Prática de Fabricação - termo de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a prorrogação da Certificação de Boa Prática de Fabricação.

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

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua publicação.

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Fabricante: ROCHE DIABETES CARE AG | |
| Endereço: KIRCHBERGSTRASSE, 100 - BURGDORF - CH-5400 - SUICA | |
| País: SUICA | |
| Importador: ROCHE DIAGNÓSTICA BRASIL LTDA | CNPJ: 30.290.188/0001-06 |
| Associação de Funcionários Civis n.º 102474-1 | |
| Expediente de Prática: 109509111-2 | |
| Certificado de Boa Prática de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta suíça mencionada, devidamente registrados por este órgão junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco III e IV, conforme regime de classificação definido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.198, DE 16 DE MARÇO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 3 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 164, de 25 de dezembro de 2007, considerando o § 1º do art. 3º e o art. 4º da Resolução RDC nº 66 de 05 de outubro de 2007, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a prorrogação da Certificação de Boa Prática de Armazenamento e Distribuição.

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

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua publicação.

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: BECTON DICKINSON INDUSTRIAS CIRURGICAS LTDA | CNPJ: 21.251.379/0008-74 |
| Expediente de Prática: 95128111-6 | |
| Endereço: PRAÇA AGRÍCOLA LA PAZ TRISTANTE | |
| Nº: 121 | Complemento: PARTE 2 |
| Bairro: PD INDUSTRIAL ANHANGUERA | CEP: 06.270-032 |
| Município: OSARCO | UF: SP |
| Associação de Funcionários Civis n.º 590.164-3 | |
| Certificado de Boa Prática de Armazenamento e Distribuição para os produtos: | |
| Produtos médicos devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II, III e IV, conforme regime de classificação definido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.161, DE 16 DE MARÇO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 3 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 354, de 23 de dezembro de 2007, considerando o § 1º do art. 3º e o art. 4º da Resolução RDC nº 66 de 05 de outubro de 2007, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a prorrogação da Certificação de Boa Prática de Armazenamento e Distribuição.

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

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua publicação.

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

Foi documentado pelo site eletrônico em endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assessoria/licitand>, pelo código: 2012031905000004

ANEXO

| | |
|---|----------------------------|
| Razão Social: SEIUS DO BRASIL COMERCIO IMPORTACAO E EXPORTACAO DE MATERIAIS HOSPITALARES LTDA | CNPJ: 01.343.875/0001-28 |
| Expediente de Prática: 12995011-4 | |
| Endereço: AVENIDA DAS AMERICAS | |
| Nº: 3929 | Complemento: SALAS 301/308 |
| Bairro: BARRA DA TIJUCA | CEP: 22.631-900 |
| Município: RIO DE JANEIRO | UF: RJ |
| Associação de Funcionários Civis n.º 801.272-7 | |
| Certificado de Boa Prática de Armazenamento e Distribuição para os produtos: | |
| Produtos médicos, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco III e IV, conforme regime de classificação definido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.162, DE 16 DE MARÇO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 3 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2006, considerando o § 1º do art. 3º e o art. 4º da Resolução RDC nº 66 de 05 de outubro de 2007, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a Certificação de Boa Prática de Fabricação.

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

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua publicação.

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: PROTÉXTE INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA | CNPJ: 01.225.803/0001-39 |
| Expediente de Prática: 84951211-4 | |
| Endereço: AVENIDA DOS RIOS | |
| Nº: 372 | Complemento: |
| Bairro: VILA RIOS | CEP: 75.340-000 |
| Município: CARMILHO RO VERDE | UF: GO |
| Associação de Funcionários Civis n.º 801.133-2 | |
| Certificado de Boa Prática de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos devidamente registrados por este órgão junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e II, conforme regime de classificação definido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.163, DE 16 DE MARÇO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 3 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2006, considerando o § 1º do art. 3º e o art. 4º da Resolução RDC nº 66 de 05 de outubro de 2007, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a Certificação de Boa Prática de Fabricação.

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

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua publicação.

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: FIRST LINE MEDICAL DEVICE S/A | CNPJ: 05.041.048/0001-20 |
| Expediente de Prática: 95128111-6 | |
| Endereço: RUA DEBRYSHO RITO | |
| Nº: 119 | Complemento: |
| Bairro: PARQUE INDUSTRIAL III (FAZENDA) | CEP: 13.212-140 |
| Município: JUNDIAÍ | UF: SP |
| Associação de Funcionários Civis n.º 824.114-3 | |
| Certificado de Boa Prática de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos devidamente registrados por este órgão junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco II e III, conforme regime de classificação definido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.164, DE 16 DE MARÇO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 3 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



RESOLUÇÃO - DE Nº 1.106, DE 5 DE SETEMBRO DE 2011

O Gerente-Geral de Inspeção, Manutenção e Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Preparações e Fabricados da Agência Nacional de Vigilância Sanitária...

considerando os requisitos de Registro RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes na ata, e que a(s) empresa(s) comparet(m) os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - Área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s), na forma do ANEXO, a concessão da Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO REIS

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes: Fabricante: ADEK MEDICAL COSTA RICA SRL, Endereço: 1E - 300 ESTE CENADA - ZONA FRANCA METROPOLITANA - BARCELONA DE HEREDIA - COSTA RICA, País: COSTA RICA, Inscrição: DOXION SCIENTIFIC DO BRASIL LTDA, CNPJ: 01.513.946/0001-14, Associação de Funcionamento: Comum nº: 801.451-0, Expediente de Processo: 100753812-3.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes: Fabricante: RESPIRONICS INC, Endereço: 77 CHANTAIN MEADOWS CIRCLE - RAINBOW - GEORGIA 30106-3724, País: EUA, Inscrição: PHILIPS MEDICAL SYSTEMS LTDA, CNPJ: 19.493.414/0001-29, Associação de Funcionamento: Comum nº: 102.167-1, Expediente de Processo: 102699912-2.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes: Fabricante: ABBOTT VASCULAR, Endereço: CASHEL ROAD CLOSHELL CO. TIPPERARY, País: IRLANDA, Inscrição: ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA, CNPJ: 36.998.711/0001-18, Associação de Funcionamento: Comum nº: 801.465-0, Expediente de Processo: 082262712-4.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes: Fabricante: ABBOTT VASCULAR, Endereço: 2461 VINEY ROAD, IRVING, CA, 92291, País: EUA, Inscrição: ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA, CNPJ: 36.998.711/0001-18, Associação de Funcionamento: Comum nº: 801.465-0, Expediente de Processo: 082262712-3.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes: Fabricante: CODE IRELAND LIMITED, Endereço: OSALLORAN ROAD NATIONAL TECHNOLOGY PARK - LIMERICK, País: IRLANDA, Associação: HANOLE COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICO S/A, CNPJ: 54.756.242/0001-39, Associação de Funcionamento: Comum nº: 803.397-1, Expediente de Processo: 807409113-6.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes: Fabricante: JOHNSON & JOHNSON MEDICAL (SUZHOU) LTD, Endereço: 298 CHANG YANG STREET - SUZHOU INDUSTRIAL PARK, SUZHOU - JIANGSU PROVINCE, País: CHINA, Inscrição: JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA, CNPJ: 36.516.061/0001-01, Associação de Funcionamento: Comum nº: 801.451-0, Expediente de Processo: 102528012-2.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes: Fabricante: BIOTRONIK AG, Endereço: ACKERSTRASSE 4, 86409, CH 8100, País: SUÍÇA, Inscrição: SYNTHES INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA, CNPJ: 36.577.570/0001-70, Associação de Funcionamento: Comum nº: 102.243-4, Expediente de Processo: 809544712-1.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes: Fabricante: ABBOTT LABORATORIOS VASCULAR ENTERPRISES LTD DUBLIN DUBLIN 4 IRELAND, Endereço: ANDRISTSTRASSE 822 BEHRINGEN, SCHAEFFHAUSEN, BEHRINGEN, País: SUÍÇA, Inscrição: ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA, CNPJ: 36.998.701/0001-18, Associação de Funcionamento: Comum nº: 801.465-0, Expediente de Processo: 082265412-1.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes: Fabricante: GEBRÜDER MARTIN SIMON & CO. KG, Endereço: LUDWIGSTRASSE 102 - TUTTLINGEN - BADEN-WÜRTTEMBERG, 70411, País: ALEMANHA, Inscrição: ELEX LAB COMÉRCIO DE MATERIAIS CIRÚRGICOS E HOSPITALARES LTDA, CNPJ: 01.626.174/0001-69, Associação de Funcionamento: Comum nº: 800.811-3, Expediente de Processo: 027044612-9.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes: Endótipo Social: BRISPT INDUSTRIA DE TECNOLOGIA ELETROÔNICA LTDA, CNPJ: 06.009.411/0001-80, Expediente de Processo: 014620512-6, Endereço: AVENIDA 55 Nº 1211, Bairro: JARDIM KENNEDY, CEP: 13.502-580, Município: RIO CLARO, UF: SP, Associação de Funcionamento: Comum nº: 394.103-4.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Includes: Endótipo Social: CEAL ARTIGOS PARA LABORATÓRIO LTDA, CNPJ: 48.740.840/0004-70, Expediente de Processo: 01950512-7, Endereço: RUA SAN JOSÉ, 301, Bairro: LOJAMENTO SAN JOSÉ, CEP: 36.713-862, Município: COTIA, UF: SP, Associação de Funcionamento: Comum nº: 803.734-0.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assessoria/licitacoes>, pelo código 1014201100000113

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 2001 e 24/04/2006, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



ANEXO

ANEXO

Cidade de São Paulo:

| |
|---|
| Endereço: R. MEDICAL SYSTEMS BRASIL, INTERMUNDO LTDA |
| Endereço: RUYLIAN SCS TRAC CARMELO - BRASIL |
| País: BRASIL |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Endereço de Fabricação: Rua Pádua de Fátima, s/n, São Paulo |
| Endereço de Fabricação: 05008-122 |

Latam-10

| |
|---|
| Endereço: R. MEDICAL SYSTEMS BRASIL, INTERMUNDO LTDA |
| Endereço: A ESCAR STREET, 4028, TRAT CARMELO - BRASIL |
| País: BRASIL |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Endereço de Fabricação: Rua Pádua de Fátima, s/n, São Paulo |
| Endereço de Fabricação: 05008-122 |

RESOLUÇÃO-RE Nº 4488, DE 22 DE NOVEMBRO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Alimentos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos artigos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando os requisitos da Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no anexo, e que esta empresa(s) comparet(s) no respectivo(s) Bases Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem - Área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s), na forma do ANEXO, a portadora de Certificação de Bases Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| |
|---|
| Endereço: R. MEDICAL SYSTEMS BRASIL, INTERMUNDO LTDA |
| Endereço: RUYLIAN SCS TRAC CARMELO, 100 |
| País: BRASIL |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Endereço de Fabricação: Rua Pádua de Fátima, s/n, São Paulo |
| Endereço de Fabricação: 05008-122 |

RESOLUÇÃO-RE Nº 4489, DE 22 DE NOVEMBRO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Alimentos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos artigos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando os requisitos da Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no anexo, e que esta(s) empresa(s) comparet(s) no respectivo(s) Bases Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem - Área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, a portadora de Certificação de Bases Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

Esta documentação pode ser verificada no endereço eletrônico <http://www13.gov.br/antecadastros>, pelo código rastreio 5112500091.

| |
|---|
| Endereço: R. MEDICAL SYSTEMS BRASIL, INTERMUNDO LTDA |
| Endereço: RUYLIAN SCS TRAC CARMELO - BRASIL |
| País: BRASIL |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Endereço de Fabricação: Rua Pádua de Fátima, s/n, São Paulo |
| Endereço de Fabricação: 05008-122 |

| |
|---|
| Endereço: R. MEDICAL SYSTEMS BRASIL, INTERMUNDO LTDA |
| Endereço: A ESCAR STREET, 4028, TRAT CARMELO - BRASIL |
| País: BRASIL |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Endereço de Fabricação: Rua Pádua de Fátima, s/n, São Paulo |
| Endereço de Fabricação: 05008-122 |

| |
|---|
| Endereço: R. MEDICAL SYSTEMS BRASIL, INTERMUNDO LTDA |
| Endereço: A ESCAR STREET, 4028, TRAT CARMELO - BRASIL |
| País: BRASIL |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Endereço de Fabricação: Rua Pádua de Fátima, s/n, São Paulo |
| Endereço de Fabricação: 05008-122 |

| |
|---|
| Endereço: R. MEDICAL SYSTEMS BRASIL, INTERMUNDO LTDA |
| Endereço: RUYLIAN SCS TRAC CARMELO, 100 |
| País: BRASIL |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Endereço de Fabricação: Rua Pádua de Fátima, s/n, São Paulo |
| Endereço de Fabricação: 05008-122 |

| |
|---|
| Endereço: R. MEDICAL SYSTEMS BRASIL, INTERMUNDO LTDA |
| Endereço: RUYLIAN SCS TRAC CARMELO, 100 |
| País: BRASIL |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Endereço de Fabricação: Rua Pádua de Fátima, s/n, São Paulo |
| Endereço de Fabricação: 05008-122 |

| |
|---|
| Endereço: R. MEDICAL SYSTEMS BRASIL, INTERMUNDO LTDA |
| Endereço: RUYLIAN SCS TRAC CARMELO, 100 |
| País: BRASIL |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Inscrição no CNPJ: 06.947.000/0001-01 |
| Endereço de Fabricação: Rua Pádua de Fátima, s/n, São Paulo |
| Endereço de Fabricação: 05008-122 |

RESOLUÇÃO-RE Nº 4490, DE 22 DE NOVEMBRO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Alimentos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos artigos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o passar de três meses e que as empresas comparet(s) no respectivo(s) Bases Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem - Área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s), na forma do ANEXO, a portadora de Certificação de Bases Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 2009-2/01, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



ANEXO

ANEXO

Data de 10:

| | |
|---|------------------------|
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |

Contato:

| | |
|---|------------------------|
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.406, DE 22 DE NOVEMBRO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 346, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando as exigências da Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de esta-destinação, as informações constantes na ata, e que as(s) empresa(s) inscrita(s) no cadastro de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem - área de produtos para a saúde, realize:

- Art. 1º Conceder (s) inscrição(s), no âmbito do ANEXO, e prerrogativa da Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde.
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|------------------------|
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.405, DE 22 DE NOVEMBRO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 346, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando as exigências da Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de esta-destinação, as informações constantes na ata, e que as(s) empresa(s) inscrita(s) no cadastro de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem - área de produtos para a saúde, realize:

- Art. 1º Conceder (s) inscrição(s), no âmbito do ANEXO, e prerrogativa da Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde.
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

Este documento pode ser verificado em qualquer endereço <http://www.in.gov.br/leitor/leitor.html>, pelo código 3016201112500091

| | |
|---|------------------------|
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |

| | |
|---|------------------------|
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |

| | |
|---|------------------------|
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |

| | |
|---|------------------------|
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |

| | |
|---|------------------------|
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |

| | |
|---|------------------------|
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |
| Endereço: RUA HENRIQUE WITTEN BRASL - GUARARAPES - SP | CNPJ: 06.912.340/00-01 |

RESOLUÇÃO-RE Nº 4.404, DE 22 DE NOVEMBRO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 346, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando as exigências da Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de esta-destinação, as informações constantes na ata, e que as empresa(s) inscrita(s) no cadastro de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem - área de produtos para a saúde, realize:

- Art. 1º Conceder (s) inscrição(s), no âmbito do ANEXO, e prerrogativa da Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde.
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-1 de 2001 e 2499781, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil



considerando ainda a Resolução RDC nº 14, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no anexo, a que a empresa sempre se submeteu de Bom Prêmio de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a prorrogação da Certificação de Bom Prêmio de Fabricação.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 3 (três) anos a partir de sua publicação.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Table with company details for RUIA SOCIAL MEXICANA SA, CNPJ 15.107.246/0001-34, including address and contact information.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.791, DE 20 DE ABRIL DE 2012

O Gerente-Geral do Gerência de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 35 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de setembro de 2009, considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no anexo, a que a empresa sempre se submeteu de Bom Prêmio de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a prorrogação da Certificação de Bom Prêmio de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Table with company details for ORETI CLINICAL FARMACÊUTICA, S/A, CNPJ 06.114.000/0001-01, including address and contact information.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.790, DE 20 DE ABRIL DE 2012

O Gerente-Geral do Gerência de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 35 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de setembro de 2009, considerando ainda o § 1º do art. 2º e o art. 4º da Resolução RDC nº 66 de 05 de outubro de 2007, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Bom Prêmio de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Table with company details for RUIA SOCIAL MEXICANA SA, CNPJ 15.107.246/0001-34, including address and contact information.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.790, DE 20 DE ABRIL DE 2012

O Gerente-Geral do Gerência de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 35 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de setembro de 2009 e que a empresa se submeteu de Bom Prêmio de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Bom Prêmio de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Table with company details for FARMACIA FARMACIA MODERNA, CNPJ 06.114.000/0001-01, including address and contact information.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.789, DE 20 DE ABRIL DE 2012

O Gerente-Geral do Gerência de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 35 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a Resolução RDC nº 1490 de 11 de setembro de 2001, considerando ainda o § 1º do art. 2º e o art. 4º da Resolução RDC nº 66 de 05 de outubro de 2007, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Bom Prêmio de Fabricação de Cosméticos.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 02 (dois) anos, a partir de sua publicação.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Table with company details for INOVA FARMACIA, CNPJ 06.114.000/0001-01, including address and contact information.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.801, DE 20 DE ABRIL DE 2012

O Gerente-Geral do Gerência de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 35 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a Resolução RDC 16, de 23 de abril de 2009, considerando ainda o parágrafo de não aplicação temporária, resolve:

Art. 1º Indicar a Pessoa de Referência do Certificado de Bom Prêmio de Fabricação da empresa constante no anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Table with company details for RUIA SOCIAL MEXICANA SA, CNPJ 15.107.246/0001-34, including address and contact information.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.800, DE 20 DE ABRIL DE 2012

O Gerente-Geral do Gerência de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 35 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2008, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresa de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes do anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 348 de 12 de maio de 1998 e suas alterações, observando-se as produções e restrições estabelecidas.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Table with company details for EMPRESA SUPRAFARMAS COMÉRCIO E REPRESENTAÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA, including address and contact information.



RESOLUÇÃO - RE Nº 4.142, DE 28 DE SETEMBRO DE 2012

O Governo-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

Considerando a Resolução - RDC nº 225, de 23 de agosto de 2003,

Considerando a Portaria nº 327, de 30 de julho de 1997, que instituiu a Resolução GMC nº 56/96, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Serenitas Domestocármicas.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 02 (dois) anos a partir de sua publicação.

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

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|-----------------|
| Razão Social: LARNEWS INDUSTRIAS QUIMICAS LT./CNPJ: 01.840.597/0001-37 | RA |
| Endereço: RUA ADEMIR BOMBO, 185 | |
| Município: MOGI GUAÇU | CEP: 13.046-106 |
| Município: MOGI GUAÇU | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento n.º: 1.002.017-2 | |
| Processo n.º: 2001.01845/2012-98 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para as Líneas de Produção / Fornecedor: | |
| I - A empresa está autorizada a fabricar: | |
| SANEANTES DOMESTOCÁRMICOS | |
| II - Nas seguintes Líneas de Produção / Fornecedor: | |
| LÍQUIDOS | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.143, DE 28 DE SETEMBRO DE 2012

O Governo-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

Considerando a Resolução - RDC nº 225, de 23 de agosto de 2003, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Serenitas Domestocármicas.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 02 (dois) anos a partir de sua publicação.

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

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: LUCKMANN INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA A SAÚDE LTDA EPP | CNPJ: 74.296.451/0001-04 |
| Endereço: RUA FERMINO COSTA, 296 | |
| Município: CASQUEIAS | CEP: 88.005-010 |
| Município: FLORIANÓPOLIS | UF: SC |
| Autorização de Funcionamento n.º: 3.012.36-1 | |
| Processo n.º: 2012.01845/2012-71 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para as Líneas de Produção / Fornecedor: | |
| I - A empresa está autorizada a fabricar: | |
| SANEANTES DOMESTOCÁRMICOS | |
| II - Nas seguintes Líneas de Produção / Fornecedor: | |
| LÍQUIDOS | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.144, DE 28 DE SETEMBRO DE 2012

O Governo-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

Considerando a Resolução - RDC nº 225, de 23 de agosto de 2003, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Serenitas Domestocármicas.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 02 (dois) anos a partir de sua publicação.

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

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assessoria/assessoria>, pelo código 101020210100009

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: CINORD SUDESTE QUÍMICA LTDA ME | CNPJ: 06.875.626/0001-04 |
| Endereço: RUA BENEDITO DA COSTA, 28 | |
| Município: JARDIM AMÉLIA | CEP: 14.250-000 |
| Município: SERRANA | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento n.º: 3.003.001-4 | |
| Processo n.º: 2001.01845/2012-14 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para as Líneas de Produção / Fornecedor: | |
| I - A empresa está autorizada a fabricar: | |
| SANEANTES DOMESTOCÁRMICOS | |
| II - Nas seguintes Líneas de Produção / Fornecedor: | |
| LÍQUIDOS | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.146, DE 28 DE SETEMBRO DE 2012

O Governo-Geral de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2006 e que a empresa foi impugnada com base no relatório de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde,

considerando ainda a determinação judicial proferida no âmbito do Processo nº 34751-22.2012.4.01.3408, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|--|
| Fabricante: FLEURS LABORATOIRES | |
| Endereço: MOULIN DE VERVILLE - VALMONDOIS, F5706 - FRANÇA | |
| País: FRANÇA | |
| Importador: OLIMBAUTEN COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LT-CNPJ: 01.903.063/0001-42 | |
| RA | |
| Autorização de Funcionamento Comum n.º: 802.006-1 | |
| Expediente de Petição: 120198/11 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos gerentes ao plano saúde mencionado, devidamente registrados junto à ANVISA, conforme lista anexa, desde que sejam produzidos de acordo com as condições estabelecidas na Resolução RDC nº 193, de 22 de outubro de 2005. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.149, DE 28 DE SETEMBRO DE 2012

O Governo-Geral de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2006, que estabelece critérios de auto-inspeção, em conformidade constantes no ato, e que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a prorrogação da Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: ST. FINE MEDICAL BRASS LTDA | CNPJ: 01.916.240/0001-42 |
| Expediente de Petição: 2004401/12-0 | |
| Endereço: RUA FREI CANICA, 1380192 - CUNJN: 71.720.929/92 TERRÃO | |
| Município: CONSOLAÇÃO | CEP: 01.307-002 |
| Município: SÃO PAULO | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento Comum n.º: 303.115-4 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos sujeitos, devidamente registrados junto à ANVISA, mencionados (para efeitos) de item IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 21 de outubro de 2005. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.150, DE 28 DE SETEMBRO DE 2012

O Governo-Geral de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2006 e que a empresa foi impugnada com base no relatório de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde,

considerando ainda a determinação judicial proferida no âmbito do Processo nº 34751-22.2012.4.01.3408, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

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



Certificado de Boas Práticas

NOVA BUSCA

| CNPJ | EMPRESA SOLICITANTE | EMPRESA CERTIFICADA | ENDEREÇO | PAÍS | TIPO DE CERTIFICAÇÃO | LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS | RESOLUÇÃO | DATA DA PUBLICAÇÃO | VALIDADE DO CERTIFICADO | DATA DA INSPEÇÃO |
|--------------------|---|---|---|-------|----------------------|---|-----------|--------------------|-------------------------|------------------|
| 02.455.073/0001-01 | Claris Produtos Farmacêuticos do Brasil Ltda. | Claris Lifesciences Limited - Unidade 4 | Village Chacharwadi Vasana, Taluka Sanand, Ahmedabad 382 213, Gujarat State | Índia | CBPF | Injetáveis: Soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal); soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal); emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal); emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal). Incluindo, ainda: Produtos sujeitos a controle especial: Emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal); emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal). | 2270 | 28/05/2012 | 27/05/2014 | 26/03/2012 |
| 02.455.073/0001-01 | Claris Produtos Farmacêuticos do Brasil Ltda. | Claris Lifesciences Limited- Unidade 1 | Village Chacharwadi, Vasana, Taluka Sanand, Ahmedabad-382 213, Gujarat State. | Índia | CBPF | Injetáveis: Emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal), emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). Incluindo, ainda: Produtos sujeitos a controle especial: Emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal), emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). | 2271 | 28/05/2012 | 27/05/2014 | 19/03/2012 |
| | | | | | | Injetáveis: Soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização final); | | | | |



| | | | | | | | | | | |
|--------------------|---|---|--|-------|------|---|------|------------|------------|------------|
| 02.455.073/0001-01 | Claris Produtos Farmacêuticos do Brasil Ltda. | Claris Lifesciences Limited - Unidade 4 | Village Chacharwadi Vasna, Taluka Sanand, Ahmedabad, Gujarat State | Índia | CBPF | soluções parenterais de grande volume (com esterilização final); emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização final); emulsões parenterais de grande volume (com esterilização final). Incluindo, ainda: Produtos sujeitos a controle especial: Emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização final); emulsões parenterais de grande volume (com esterilização final). | 2439 | 31/05/2010 | 30/05/2012 | 22/04/2010 |
| 02.455.073/0001-01 | Claris Produtos Farmacêuticos do Brasil Ltda. | Claris Lifesciences Limited- Unidade 1 | Village Chacharwadi Vasana, Taluka Sanand, Ahmedabad, Gujarat State. | Índia | CBPF | Injetáveis: Emulsões parenterais de grande volume (com esterilização final), emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização final), soluções parenterais de grande volume (com esterilização final) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização final). Incluindo ainda: Produtos Sujeitos a Controle Especial: Emulsões parenterais de grande volume (com esterilização final), emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização final), soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização final). | 3605 | 24/08/2009 | 23/08/2011 | 22/06/2009 |

NOVA BUSCA





| |
|--|
| Indústria: PALHOÇA - RJ - SC |
| Autorização de Funcionamento: Portaria nº 1.07.013-9 |
| Certificado de Bom Fim de Fabricação para os Produtos: |
| Equipamento odontológico Obter |
| Equipamento odontológico Obter Spina |
| Equipamento odontológico Obter Osmio |
| Equipamento odontológico Obter Sica |
| Equipamento odontológico Obter Capi |
| Equipamento odontológico Obter Virova |
| Equipamento odontológico Obter Advanço |
| Equipamento odontológico Obter Advanço Evolução |
| Equipamento odontológico Obter OsmioMedico |
| Equipamento odontológico Obter Web System |
| Equipamento Odontológico Portátil - Odontoportal Obter |
| Cadeiras Médicas Modulares e Semi Automáticas |
| Cadeira Celma |
| Cadeira Duxador |
| Cadeira Duxorio |
| Semi-Elita |
| Cadeiras Médicas Automáticas |
| Cadeira Laboratorial |
| Cadeira Odontol. Quarta Radiológica |
| Cadeira Clínica |
| Cadeira Ortodôntica |
| Maquiagem |
| Maquiagem Odontológica |
| Maquiagem Virotil |

RESOLUÇÃO DE Nº 02, DE 17 DE NOVEMBRO DE 2003

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 137, do Diretor-Previdente, de 16 de maio de 2003, considerando o § 3º do artigo 111 do Regulamento Interno aprovado pela Portaria nº 591, de 25 de agosto de 2000, republicado no DOU de 22 de dezembro de 2000, considerando ainda a Resolução RDC nº 151, de 28 de novembro de 2002 que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no ato e na declaração de análise do produto, o qual a empresa cumpre os requisitos de Bom Fim de Fabricação - Área de produção para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma da ANEXO, a certificação de Bom Fim de Fabricação.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

CLÁUDIO MAHROVITCH PESSANHA HENRIQUES

ANEXO

| |
|---|
| Razão Social: CREMER S.A. C.N.P.J.: 02.643.725/0001-18 |
| Endereço: RUA JOAQUIM N.º 281/285 Bairro: ITOLPANA, SILLA - CEP: 48.018-971 |
| Município: BLUMENAU - UF: SC |

Autorização de Funcionamento: Portaria nº 1.07.013-9

Certificado de Bom Fim de Fabricação para os Produtos:

| |
|---|
| ALGODÃO HIDRÓFILO - CREMER / DELICATO |
| ALGODÃO ORTODONTICO - CREMER |
| ATAJURA DE CREPOM - CREMER / CYSNE / PROCTEX |
| ATAJURA URMADA - CREMER / CYSNE / PROCTEX |
| ATAJURA DE GAZE - AMERICA |
| ATAJURA DROUPESICA - CREMER |
| ATAJURA DE CHEPOM PLÁSTICA - CREMER |
| BOMBAS DE GAZE - ESTRELA-NINHA/IRIS/PROCTEX |
| COMPRESSA CIRÚRGICA DE GAZE ESTERIL - CRISTALINA / NIDA / PROCTEX |
| COMPRESSA DE GAZE - ESTRELA / IRIS / NIDA / ALVA / CRISTALINA / PROCTEX |
| COMPRESSA PARA CURATIVO - CREMER |
| COMPRESSA CIRÚRGICA DE GAZE ESTERIL - CREMER |
| COMPRESSA DE GAZE ESTERIL - NIDA / ESTRELA |
| COMPRESSA PARA CURATIVO CIRÚRGICO ESTERIL - CREMER |
| COMPRESSA DE GAZE INTÉRI - CRISTALINA / PROCTEX |
| IRIS / ALVA |

RESOLUÇÃO DE Nº 03, DE 17 DE NOVEMBRO DE 2003

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 137, do Diretor-Previdente, de 16 de maio de 2003, considerando o § 3º do artigo 111 do Regulamento Interno aprovado pela Portaria nº 591, de 25 de agosto de 2000, republicado no DOU de 22 de dezembro de 2000, considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2000 e que a empresa foi inspecionada de acordo com os requisitos de Bom Fim de Fabricação - Área de produção para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma da ANEXO, a Certificação de Bom Fim de Fabricação.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

CLÁUDIO MAHROVITCH PESSANHA HENRIQUES

ANEXO

| |
|---|
| Razão Social: ENGIPLAN - ENGENHARIA DE IMPLANTES C.N.P.J.: 07.710.344/0001-79 |
| INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA |
| Endereço: AVENIDA 08 |
| Nº 227 Bairro: VILA DA EMPRESA - CEP: 31.308-221 |
| Município: RIO CLARO - UF: SP |
| Autorização de Funcionamento: Portaria nº 1.07.096-1 |
| Certificado de Bom Fim de Fabricação para os Produtos: |

| |
|---|
| PARAFUSOS ORTODONTICOCIRURGICAL (ESPONJOSO/MALDEAR) EM AÇO INOXIDÁVEL |
| PLACA SEMI TUBULAR ENGIPLAN |
| PLACA DE AÍDIO COMPRESSÃO ENGIPLAN |
| PLACA ESPECIAL ENGIPLAN |
| PLACA DE RECONSTRUÇÃO MANEJABIL ENGIPLAN |
| SISTEMA SIOPLAN ENGIPLAN - PRÓTESE PARA ARTROPLASTIA DE JOELHO |
| ACETABULO BIPOLAR UNOIMPLAN |
| PLACA PARA COLUMNA ZARION ENGIPLAN |
| CABECA INTERCAMBIÁVEL ENGIPLAN |
| HAZEL FEMORAL NÃO CEMENTADA ENGIPLAN |
| PARAFUSO DE INCOMPATIBILIDADE ENGIPLAN |
| HAZEL INTRAMEDULAR BLOQUEADA FEMORAL/TIBIAL/UMERAL |
| PRISO DE SCHANZ |
| FIXADOR RI 20 |
| FIXADOR DINART 200 |
| FIXADOR TI 21 |
| FIXADOR TI 25 |
| DISTRATOR OSSEO |
| PARAFUSO FIDUCIÁRIO SISTEMA DOELAN |
| PARAFUSO ORTODONTICO EM TITÂNIO TITAN ENGIPLAN |
| COMPONENTE ACETABULAR DOBZUSADO |

RESOLUÇÃO DE Nº 04, DE 17 DE NOVEMBRO DE 2003

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 137, do Diretor-Previdente, de 16 de maio de 2003, considerando o inciso III do art. 46 e o § 3º do art. 111 do Regulamento Interno aprovado pela Portaria nº 591, de 25 de agosto de 2000, republicado em 12 de dezembro de 2000.

Art. 1º Indefere o Registro e a Autorização de Molde dos Produtos para a Saúde, na conformidade da solicitação.

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

CLÁUDIO MAHROVITCH PESSANHA HENRIQUES

ANEXO

| |
|---|
| ANVISA - AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA |
| RELATÓRIO DE EMPRESAS E PRODUTOS |
| Nome Empresa: Anvisa |
| Nome Técnico No. Processo: |
| Nome Comercial: |
| Lugar de Fabricação: |
| Aprovação do Produto: |
| Classe No. Registro: |
| Período (anos): |
| FARMACVU DISTRIBUIDORA IMP. DEP. E ASSESSORIA LTDA |
| 040104 |
| Instituto Nacional (Banco Nacional) 2535160385/00-71 |
| CIEMED INCLINATORS MAGNATEK ICT 2000 |
| MIDEX - ARGENTINA |
| A Empresa não protocola a documentação para a avaliação do produto. |
| Os produtos da FA.S. e similares referidos não passaram a Empresa. |

| |
|---|
| Classe: 1 0000000000 |
| 02 - Indeferimento de Autorização de Molde |
| Banco: Registro 2535116538202-17 |
| INFANT WARMER MAGNATEK NEM MTER 2004 |
| MIDEX - ARGENTINA |
| A Empresa não protocola a documentação para a avaliação do produto. |
| Os produtos da FA.S. e similares referidos não passaram a Empresa. |
| Classe: 1 0000000000 |
| 02 - Indeferimento de Autorização de Molde |
| GM DOS REIS JUNIOR LTDA 022470 |
| Encosto Osso 253510453802-15 |
| SPONJOSA - ORGO ESPONJOSO SINTETICO ESABORVITE |
| GM DOS REIS JUNIOR - BRASL |
| GM DOS REIS JUNIOR - BRASL |
| Indefere pelo não cumprimento das exigências formuladas, em conformidade com o artigo 15 da Lei 6369/76 |
| Classe: 1 0000000000 |
| 12 - Indeferimento de Registro |
| LANG ELETRO MEDICINA LTDA ME 801298 |
| Clp Pac Anestésico 253510340003-05 |
| CLIP ANESTÉSICO LANG |
| LANG ELETRO MEDICINA LTDA - BRASIL |
| Indefere pelo não cumprimento das exigências formuladas, em conformidade com o artigo 15 da Lei 6369/76 |
| Classe: 1 0000000000 |
| 12 - Indeferimento de Registro |
| ARMA PRO INDUSTRIAL LTDA 000000 |
| Processo de Injeção 253512214100-85 |
| PRÓTESE PARA ARTROPLASTIA DE JOELHO, REVIRAHO |
| MEIA HOJ |
| MEIA HOJ - BRASIL |
| Indefere pelo não cumprimento das exigências formuladas, em conformidade com o artigo 15 da Lei 6369/76 |

| |
|---|
| Classe: 1 0000000000 |
| 12 - Indeferimento de Registro |
| PAN ELECTRONIC APARELHOS MEDICOS E DE FISIOTERAPIA |
| 801297 |
| Estimulador Muscular/Teráutico 2535101518603-18 |
| BELRELAX |
| PAN ELECTRONIC APARELHOS MEDICOS E DE FISIOTERAPIA |
| Indefere pelo não cumprimento das exigências formuladas, em conformidade com o artigo 15 da Lei 6369/76 |
| Classe: 2 0000000000 |
| 12 - Indeferimento de Registro |
| Estimulador Muscular/Teráutico 253510300005-11 |
| DRENO SOFT |
| PAN ELECTRONIC APARELHOS MEDICOS E DE FISIOTERAPIA |
| Indefere pelo não cumprimento das exigências formuladas, em conformidade com o artigo 15 da Lei 6369/76 |
| Classe: 1 0000000000 |
| 12 - Indeferimento de Registro |
| Estimulador Muscular/Teráutico 2535101509103-00 |
| GIMASTIC FACE |
| PAN ELECTRONIC APARELHOS MEDICOS E DE FISIOTERAPIA |
| Indefere pelo não cumprimento das exigências formuladas, em conformidade com o artigo 15 da Lei 6369/76 |
| Classe: 2 0000000000 |
| 12 - Indeferimento de Registro |
| SOLUCMED MATERIAIS MEDICOS LTDA 000104 |
| Implante de Silício 2535100002402-37 |
| IMPLANTE ESPECIAL EM SILICONE |
| SOLUCMED MAT 0010 - BRASIL |
| Indefere pelo não cumprimento das exigências formuladas, em conformidade com o artigo 15 da Lei 6369/76 |



Certificado de Boas Práticas

NOVA BUSCA

| CNPJ | EMPRESA SOLICITANTE | EMPRESA CERTIFICADA | ENDEREÇO | PAÍS | TIPO DE CERTIFICAÇÃO | LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS | RESOLUÇÃO | DATA DA PUBLICAÇÃO | VALIDADE DO CERTIFICADO | DA INE |
|--------------------|---|---|--|-----------|----------------------|--|-----------|--------------------|-------------------------|--------|
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Lanzhou Institute of Biological Products | 888 Yanchang Road, Lanzhou, Gansu. | China | CBPF | Insumo: toxina botulínica tipo A. Injetáveis: toxina botulínica tipo A (pós liofilizados). | 4252 | 08/10/2012 | 07/10/2014 | 05/C |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos e Farmacêuticos Ltda. | Laboratorios IMA S.A.I.C. | Palpa n.º: 2870, Ciudad Autónoma de Buenos Aires. | Argentina | CBPF | Injetáveis oncológicos: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica e esterilização terminal) e pós liofilizados. | 3797 | 17/09/2012 | 16/09/2014 | 09/C |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Rodovia Itapira Lindóia, Km 14 N.º: S/N, BAIRRO: Ponte Preta - Itapira | Brasil | CBPF | Sólidos Oncológicos: Comprimidos revestidos. | 2875 | 09/07/2012 | 08/07/2014 | 06/C |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Shenzhen Techdow Pharmaceutical Co., Ltd. | Gaoxinhongyi Road, Hi-Tech Industrial Park, Nanshan District, Shenzhen, Guangdong Province | China | CBPF | Insumo: Enoxaparina sódica. Injetáveis: Enoxaparina sódica (soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica). | 2366 | 11/06/2012 | 10/06/2014 | 01/C |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Nanjing King-Friend Biochemical Pharmaceutical Co., Ltd | Nanjing High & New Technology Development Zone MA010-1, Nanjing, Jiangsu | China | CBPF | Insumo: Heparina sódica. | 459 | 06/02/2012 | 05/02/2014 | 05/1 |
| | | | | | | Sólidos: Cápsulas, comprimidos, | | | | |



| | | | | | | | | | | |
|--------------------|---|---|---|------------------------------|------|--|------|------------|------------|------|
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Rodovia Itapira Lindóia, KM 14 s/n, BAIRRO: Ponte Preta - Itapira | Brasil | CBPF | comprimidos revestidos, granulados e pós. Semi-sólidos: Cremes, géis e pomadas. Líquidos: Eléctrolitos, emulsões, emulsões aerossóis, óleos, soluções, suspensões, xaropes e xampus. Líquidos estéreis: Soluções. Injetáveis: Soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal e/ou com preparação asséptica) e pós liofilizados. Incluindo, ainda: Antibióticos não penicínicos e não cefalosporínicos: Cremes, pomadas, pós liofilizados e soluções. Produtos sujeitos a controle especial: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, cremes, géis, soluções, pós, pós liofilizados e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal e/ou com preparação asséptica) e xaropes | 5328 | 28/11/2011 | 27/11/2013 | 12/C |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | DFB Biotech of Curaçao N.V. | Industrial Park , Brevengat, Kavel 1-5 | Curaçao, Antilhas Holandesas | CBPF | Insumos: Colagenase - NP. | 3698 | 22/08/2011 | 21/08/2013 | 01/C |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | DPT Lakewood, Inc. | 1200 Paco Way Drive, Lakewood, NJ | Estados Unidos da América | CBPF | Insumos: Colagenase - NP. | 3699 | 22/08/2011 | 21/08/2013 | 21/C |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Haupt Pharma Wulfig GmbH | Bethelner Landstrasse 18, 31028 Gronau, Leine. | Alemanha | CBPF | Sólidos: Comprimidos Revestidos. | 2715 | 27/06/2011 | 26/06/2013 | 16/C |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Lanzhou Institute of Biological Products | 888 Yanchang Road, Lanzhou, Gansu. | China | CBPF | Insumo: Toxina botulínica tipo A. Injetáveis: Toxina botulínica tipo A (pós liofilizados). | 3820 | 16/08/2010 | 15/08/2012 | 06/C |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Shenzhen Techdow Pharmaceutical | Gaoxinzhongyi Road, Nanshan District, | China | CBPF | Insumo: Enoxaparina sódica. Injetáveis: Enoxaparina sódica (soluções parenterais de pequeno volume sem esterilização | 2364 | 24/05/2010 | 23/05/2012 | 02/C |



| | Ltda. | Co. Ltd. | Shenzhen | | final | | | | |
|--------------------|---|---|---|---------------------------|-------|---|------|------------|-----------------|
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Luitpold Pharmaceuticals Inc. | | Estados Unidos da América | CBPF | INDEFERIMENTO | 513 | 17/02/2010 | 07/1 |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Talecris Biotherapeutics, Inc. | 8368 US 70 BUS HWY West, Clayton, NC 27520 | Estados Unidos da América | CBPF | Insumos: Albumina humana. Injetáveis: Albumina humana (soluções parenterais de pequeno volume sem esterilização final) e albumina (soluções parenterais de grande volume sem esterilização final). | 5898 | 28/12/2009 | 27/12/2011 03/C |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Nanjing King-Friend Biochemical Pharmaceutical Co., Ltd | Nanjing High & New Technology Development Zone MA 010-1, Nanjing, Jiangsu | China | CBPF | Insumo: Heparina sódica. | 4959 | 09/11/2009 | 26/C |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Berna Biotech Ltd. | Oberriedstrasse, 68 CH-3174, Grafenried, Berne | Suíça | CBPF | Insumos: Vírus da influenza inativado tipo A (H1N1 e H3N2) e Tipo B. Formulação de Injetáveis: Vacina influenza (inativada, virossomal) - Suspensões parenterais de pequeno volume sem esterilização final; vacina hepatite A (inativada, virossomal) - Soluções parenterais de pequeno volume sem esterilização final. | 4255 | 28/09/2009 | 27/09/2011 25/C |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Berna Biotech Ltd. | Rehhagstrasse, 79 CH-3018, Berne | Suíça | CBPF | Insumos: Antígenos do vírus da Hepatite A. | 4260 | 28/09/2009 | 27/09/2011 25/C |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Berna Biotech España S.A. | Carretera N-1, Km 20.900, 28700 San Sebastian de los Reyes, Madrid | Espanha | CBPF | Envase de Injetáveis: Vacina Influenza (inativada) (suspensões parenterais de pequeno volume sem esterilização final) e vacina Hepatite A (Soluções parenterais de pequeno volume sem esterilização final). | 4261 | 28/09/2009 | 27/09/2011 03/C |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | CSL Limited | 45 Poplar Road, Parkville, Victoria 3052 | Austrália | CBPF | Insumos: Vírus da influenza inativado tipo A (H1N1 e H3N2) e Tipo B. | 4259 | 28/09/2009 | 27/09/2011 12/C |



| | | | | | | | | | | |
|--------------------|---|---|---|----------|------|---|------|------------|------------|------|
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Novartis Vaccines and Diagnostics GmbH & Co. KG | Emil-von-Behring-Str. 76, 35041 Marburg | Alemanha | CBPF | Insumos: Antígenos do vírus da gripe tipo A/Singapore/6/86 (H1N1). | 4258 | 28/09/2009 | 27/09/2011 | 12/C |
| 44.734.671/0001-51 | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda. | Rodovia Itapira Lindóia, Km. 14, Ponte Preta, Itapira | Brasil | CBPF | Sólidos: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, drágeas e pós. Semi-sólidos: Cremes, géis e pomadas. Líquidos: Elixires, emulsões, enemas, loções, óleos, soluções, suspensões, xampus e xaropes. Líquidos estéreis: Colírios. Injetáveis: Pós estéreis, pós liofilizados, soluções parenterais de pequeno volume (com e sem esterilização final) e suspensões parenterais de pequeno volume (com e sem esterilização final). Incluindo, ainda: Antibióticos não cefalosporínicos e não penicilínicos: Pós liofilizados e pomadas. Produtos sujeitos a controle especial: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, pós, soluções, xaropes, cremes, géis, soluções parenterais de pequeno volume (com e sem esterilização final), pós liofilizados e pós estéreis. | 4130 | 21/09/2009 | 20/09/2011 | 14/C |

NOVA BUSCA





MINISTÉRIO DA SAÚDE
Agência Nacional de Vigilância Sanitária
Gerência Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e
Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e
Publicidade

Certificado de Boas Práticas de Fabricação e
Controle de Produtos para Saúde

Expediente nº: 0479855/12-4

Considerando o disposto na Lei n.º 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o Decreto n.º 3.029, de 16 de abril de 1999 e a publicação no Diário Oficial da União de, 20/05/2013 certifico que os estabelecimentos da empresa, a seguir descrita, cumprem com a legislação sanitária vigente, quanto às Boas Práticas de Fabricação e Controle exigidas pela autoridade sanitária brasileira, e estão em consonância com a Resolução Mercosul GMC n.º 04/95 para produtos médicos, ou Resolução GMC n.º 65/96 sobre produtos para diagnóstico de uso in vitro, estando seus estabelecimentos sujeitos a inspeções periódicas.

EMPRESA: KEVENOLL S.A.

ENDEREÇO: RUTA 74, KM 25,5 - SUAREZ - CANELONES - URUGUAI

PAÍS: URUGUAI

IMPORTADORA: EMBRAMAC - EMPRESA BRASILEIRA DE MATERIAIS CIRÚRGICOS,
INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO
E EXPORTAÇÃO LTDA

CNPJ: 51.285.641/0001-70

AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 102.012-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle de Produtos para Saúde:

Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados na classe de risco I, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n. 185, de 22 de outubro de 2001.

Válido até: 19/05/2015

Brasília - DF, quarta-feira, 22 de maio de 2013

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos,
Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade



Certificado de Boas Práticas

Página 1 de 1:



NOVA BUSCA

| CNPJ | EMPRESA SOLICITANTE | EMPRESA CERTIFICADA | ENDEREÇO | PAÍS | TIPO DE CERTIFICAÇÃO | LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS | RESOLUÇÃO | DATA DA PUBLICAÇÃO | VALIDADE DO CERTIFICADO | DATA INSP |
|--------------------|---|---|---|---------|----------------------|---|-----------|--------------------|-------------------------|-----------|
| 06.628.333/0001-46 | Farmace Indústria Químico-Farmacêutica Cearense Ltda. | Farmace Indústria Químico-Farmacêutica Cearense Ltda. | Rodovia Dr. Antônio Lúcio Calou, Km 02 N.º: -, BAIRRO: Sítio Barreiras - Barbalha | Brasil | CBPF | Líquidos: concentrados polieletrolíticos para hemodiálise (CPHD), elixires, soluções e xaropes. | 449 | 13/02/2013 | 12/02/2015 | 11/06/ |
| 33.247.743/0001-10 | GlaxoSmithKline Brasil Ltda | Fidia Farmaceutici S.p.A | Via Ponte della Fabbrica 3/A, 35031 - Abano Terme, Padova | Itália | CBPF | Injetáveis: vacina sarampo, caxumba e rubéola (pó liofilizado) | 4704 | 05/11/2012 | 04/11/2014 | 11/10/ |
| 61.363032/0001-46 | Chiesi Farmacêutica Ltda. | Chiesi Farmaceutici S.P.A | Via Palermo, 26/A - Parma | Itália | CBPF | Formulação e envase de líquidos estéreis: alfa poractante (suspensão). Embalagem primária de sólidos: pós. | 3797 | 17/09/2012 | 16/09/2014 | 07/05/ |
| 05.439.635/0001-03 | Antibióticos do Brasil Ltda | Facta Farmaceutici S.p.A. | Nucleo Industriale S. Atto (loc. S. Nicolò'A Tordino), 64020 Teramo (TE). | Itália | CBPF | Injetáveis antibióticos carbapenêmicos: pós (com preparação asséptica), granel | 3703 | 10/09/2012 | 09/09/2014 | 01/02/ |
| 62.462.015/0001-29 | Apsen Farmacêutica S/A | Laboratorios Farmaceuticos Rovi S.A. | Avda. de la Ilustración, 110 - Parque Tecnológico de la Salud, 18007, Granada | Espanha | CBPF | Ínsumo: bemiparina sódica. | 3712 | 10/09/2012 | 09/09/2014 | 05/09/ |
| 06.628.333/0001-46 | Farmace Indústria Químico-Farmacêutica Cearense Ltda | Farmace Indústria Químico-Farmacêutica Cearense Ltda | Rodovia Dr. Antônio Lúcio Calou, Km 02 N.º: -, BAIRRO: Sítio Barreiras - Barbalha | Brasil | CBPF | Injetáveis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). Incluindo ainda: Antibióticos não cefalosporínicos e não penicilínicos: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções | 3704 | 10/09/2012 | 09/09/2014 | 11/06/ |



| | | | | | | | | | | |
|--------------------|---|---|---|----------|------|---|------|------------|------------|--------|
| | | | | | | parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). | | | | |
| 61.455.192/0001-15 | TRB Pharma Indústria Química e Farmacêutica Ltda. | Fidia Farmaceutici S.P.A. | Via Ponte della Fabbrica, 3/A - 35031 Albano Terme (PD) | Itália | CBPF | Insumo: Hialuronato de sódio. Injetáveis: Hialuronato de sódio (soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal). | 1665 | 16/04/2012 | 15/04/2014 | 25/11/ |
| 33.150.764/0001-12 | Arrow Farmacêutica Ltda. | Societa Industria Farmaceutica Italiana S.p.A. (S.I.F.I.) | | Itália | CBPF | INDEFERIMENTO | 3330 | 01/08/2011 | | 18/04/ |
| 46.070.868/0001-69 | Laboratórios Pfizer Ltda. | Farmaceutici Formenti S.p.A | Via di Vittorio 2 - 21040 Origgio (VA) | Itália | CBPF | Sólidos: Cápsulas e comprimidos revestidos | 2277 | 30/05/2011 | 29/05/2013 | 18/04/ |
| 64.711.500/0001-14 | Meizler Biopharma S.A. | IBSA Farmaceutici Italia SRL | Viale Milano 88, 26900 - Lodi | Itália | CBPF | Injetáveis: Soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal, (diluente). | 1292 | 28/03/2011 | 27/03/2013 | 02/11/ |
| 33.247.743/0001-10 | GlaxoSmithKline Brasil Ltda. | Fidia Farmaceutici S.p.A | Via Ponte della Fabbrica 3/A - 35031 - Abano Terme, Padova | Itália | CBPF | Injetáveis: Vacina sarampo, caxumba e rubéola (pós liofilizados). | 193 | 20/01/2011 | 19/01/2013 | 11/10/ |
| 61.363.032/0001-46 | Chiesi Farmacêutica Ltda. | Fidia Farmaceutici S.p.A | Via Ponte della Fabbrica 3/A - 35031 - Abano Terme, Padova | Itália | CBPF | Embalagem primária de líquidos estéreis: Fração fosfolipídica de pulmão de porco - suspensões. | 5996 | 27/12/2010 | 26/12/2012 | 15/10/ |
| 33.069.212/0001-84 | Merck S/A | ALTEA FARMACEUTICA S.A. | Carrera 65, 10-95, Bogotá | Colômbia | CBPF | Sólidos: Comprimidos revestidos (granel) e comprimidos efervescentes. | 6004 | 27/12/2010 | 26/12/2012 | 12/07/ |
| 05.439.635/0001-03 | Antibióticos do Brasil Ltda. | Facta Farmaceutici S.p.A. | Nucleo Industriale S. Atto (loc. S. Nicolo A Tordino), 64020 Teramo (TE). | Itália | CBPF | Envase de injetáveis carbapenêmicos: Pós (com preparação asséptica). | 3692 | 09/08/2010 | 08/08/2012 | 01/02/ |
| 61.363.032/0001-46 | Chiesi Farmacêutica Ltda. | Chiesi Farmaceutici S.P.A | Via San Leonardo, 96 - 43100 Parma | Itália | CBPF | Sólidos: Comprimidos e pós. Líquidos: Soluções, soluções aerossóis, suspensões e suspensões aerossóis. | 3692 | 02/08/2010 | 01/08/2012 | 18/05/ |
| 61.363.032/0001-46 | Chiesi Farmacêutica Ltda. | Chiesi Farmaceutici S.P.A | Via Palermo, 26/A - Parma | Itália | CBPF | Embalagem primária de sólidos: Pós. Líquidos estéreis: Fração fosfolipídica de pulmão porcino (suspensão). | 3455 | 26/07/2010 | 25/07/2012 | 10/05/ |
| 06.628.333/0001-46 | Farmace Indústria Químico Farmacêutica Cearense Ltda. | Farmace Indústria Químico Farmacêutica Cearense Ltda. | Avenida Dr. Antônio Lino Calau, Km 02, Sítio Barreiras, Barbalha | Brasil | CBPF | Injetáveis: Soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). | 3028 | 05/07/2010 | 04/07/2012 | 10/05/ |
| | Farmace | Farmace | Avenida Dr. | | | | | | | |

| | | | | | | | | | | |
|--------------------|--|---|---|----------|------|---|------|------------|------------|--------|
| 06.628.333/0001-46 | Indústria Químico Farmacêutica Cearense Ltda. | Indústria Químico-Farmacêutica Cearense Ltda. | Antônio Lino Calau, Km 02 Sítio Barreiras Barbalha | Brasil | CBPF | Líquidos: Concentrados polieletrólitos para hemodiálise (CPHS), elixires, soluções e xaropes. | 2350 | 24/05/2010 | 23/05/2012 | 22/02/ |
| 33.247.743/0001-10 | GlaxoSmithKline Brasil Ltda. | Fidia Farmaceutici | | Itália | CBPF | INDEFERIMENTO | 509 | 17/02/2010 | | 05/10/ |
| 55.980.684/0001-27 | Zodiac Produtos Farmacêuticos S/A. | FAPASA - Farmaceutica Paraguaya S.A | Waldino Ramón Lovera y Del Carmen - Fdo. De La Mora | Paraguai | CBPF | Injetáveis: Soluções parenterais de grande volume (com esterilização final). | 338 | 01/02/2010 | 31/01/2012 | 24/08/ |
| 38.909.503/0001-57 | Opem Representação Importadora Exportadora e Distribuidora Ltda. | Doppel Farmaceutici S.R.L. | Cortemaggiore (PC), Via Martiri delle Fobe, 1 | Itália | CBPF | Líquidos: Soluções. | 4541 | 13/10/2009 | 12/10/2011 | 15/06/ |

NOVA BUSCA





MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
GERÊNCIA GERAL DE INSPEÇÃO E CONTROLE DE INSUMOS MEDICAMENTOS E PRODUTOS
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária ANVISA no exercício de suas atribuições certifica que a empresa abaixo é periodicamente inspecionada e monitorada pelo Sistema Nacional de Vigilância Sanitária e que cumpre com as diretrizes de Boas Práticas de Fabricação dadas pela legislação brasileira, a qual está em consonância com as recomendações da Organização Mundial de Saúde.

Halex Istar Indústria Farmacêutica Ltda.

Endereço

Rodovia BR 153, Km. 03, Chácara Retiro N.º —, BAIRRO: Conjunto Calçara - Goiânia
 GO
 Brasil

Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s)

Injetáveis: Soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal), incluindo, ainda: Produtos sujeitos a controle especial: Soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal). Antibióticos não cefalosporínicos e não penicilínicos: Soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).

Válido até: 8/7/2014

BGR
BRUNO GONCALVES ARAÚJO RIOS

GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO, MONITORAMENTO DA QUALIDADE, CONTROLE E FISCALIZAÇÃO DE INSUMOS, MEDICAMENTOS E PRODUTOS, PROPAGANDA E PUBLICIDADE

Publicado no Diário Oficial da União por meio da Resolução - RE n.º 2878, na data de: 9/7/2012
 Certificação solicitada por: Halex Istar Indústria Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 01.571.702/0001-98

Número de controle interno: 538



Brasília, DF, 9/7/2012.

Válido somente com a presença
 do selo aco do
 Agência Nacional de Vigilância Sanitária



República Federativa do Brasil
Ministério do Desenvolvimento, Indústria e Comércio Exterior
Instituto Nacional de Metrologia, Qualidade e Tecnologia - Inmetro

Coordenação Geral de Acreditação

Signatário do Acordo de Reconhecimento Mútuo da International Laboratory Accreditation Cooperation (ILAC)
da Interamerican Accreditation Cooperation (IAAC)



Certificado de Acreditação

Acreditação nº 0338

Acreditação inicial: 12-7-2006

**LABORATÓRIO INCOTERM
INCOTERM INDÚSTRIA DE TERMÔMETROS LTDA
AVENIDA EDUARDO PRADO, 1.670 - IPANEMA
PORTO ALEGRE - RS**

A Coordenação Geral de Acreditação do Inmetro concede acreditação ao Laboratório acima identificado, segundo os requisitos estabelecidos na ABNT NBR ISO/IEC 17025:2005. Esta acreditação constitui a expressão formal do reconhecimento de sua competência para realizar os serviços constantes no Escopo de Acreditação.


Margarita Aparecida Lima de Oliveira
Coordenadora Geral de Acreditação

Emissão: 17-12-2012

Validade: 01-01-2017

BUREAU VERITAS
Certification



Certificação
Conferida à

INCOTERM
INDÚSTRIA DE TERMÔMETROS LTDA.

MATRIZ: AV. EDUARDO PRADO, 1670, 91851-000 - PORTO ALEGRE/RS
ESCRITÓRIO: RUA MARECHAL BITTENCOURT, 361, SALA 1505, 01432-020 - SÃO PAULO/SP
BRASIL

Bureau Veritas Certification certifica que o Sistema de Gerenciamento da Organização acima foi avaliado e encontrado em conformidade com os requisitos da Norma detalhada abaixo

NORMA

ISO 9001:2008

ESCOPO DE FORNECIMENTO

PRODUÇÃO, CALIBRAÇÃO E COMERCIALIZAÇÃO DE TERMÔMETROS DE COLUNA DE MERCÚRIO E LÍQUIDO E DENSÍMETROS PARA FINS LABORATORIAIS E INDUSTRIAIS NA FAIXA DE 0,650 A 2,000 G/ML. IMPORTAÇÃO E COMERCIALIZAÇÃO DE INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO E PRODUTOS PARA ÁREA MÉDICA.

Data da Aprovação Original: 30/01/2001

Sujeito à operação satisfatória contínua do Sistema de Gerenciamento da Organização, este certificado é válido até: 17/04/2016

Elucidamentos adicionais a respeito do escopo deste certificado e à aplicabilidade dos requisitos do Sistema de Gerenciamento podem ser obtidos consultando a Organização

Número do Certificado: **BR016404-1**

Data: 24/05/2013

Luis Naves Peres - Technical Manager
Managing and Issuing Office
Av. do Café, 271, Torre B, 9º Andar
Centro Empresarial do Aço
04133-800 - Vila Costeira - São Paulo/SP - Brasil



Porto Alegre, 30 de Abril de 2013

DECLARAÇÃO

Prezados,

Nós, Incoterm Indústria de Termômetros Ltda, declaramos que os instrumentos comercializados pela Incoterm, linha de correlatos (produtos para saúde), possuem registro de regularização junto à ANVISA de acordo com a RDC nº185/01. Os quais podem ser comprovados mediante a apresentação de publicações no Diário Oficial da União ou divulgação no site da Agência.

A empresa encontra-se em fase de implantação da RDC nº 59 de 2000 e legislações pertinentes para obter o certificado de Boas Práticas de Fabricação junto à Agência. Até o presente momento não possuímos comprovante de protocolização da solicitação de certificação. Mas, se necessário, podemos disponibilizar documentos que comprovam o processo de adequação às BPFs.

Estamos à disposição para qualquer esclarecimento.

Atenciosamente,
Karen dos Santos
Analista da Qualidade



| | |
|--|--------------------------|
| Fabricante: ISIAMED LATINO AMÉRICA S.A. | CNPJ: 11.018.030/0001-03 |
| Atividade de Funcionamento Comum nº: 803.090-4 | |
| Expediente de Pedido: 180190/12-0 | |
| Certificado de Bom Padrão de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos para diagnóstico de uso in vitro fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 301, de 18 de outubro de 2009. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.123, DE 14 DE JUNHO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 2º do art. 51 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2009, republicado no DOU de 21 de agosto de 2009,

considerando a Resolução RDC nº 359, de 21 de dezembro de 2009,

considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações concernentes ao uso, e que são obrigatórias (empresas) em registros de Bom Padrão de Armazenamento e Distribuição - Anexo de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder (ao) empresa(s) inscrita(s) no ANEXO, a prerrogativa de Certificação de Bom Padrão de Armazenamento e Distribuição.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIBEIRO

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: GRIFOLS BRASIL LTDA | CNPJ: 02.313.898/0001-21 |
| Expediente de Pedido: 051678/12-0 | |
| Endereço: RUA UMBURAMA, 262 | |
| Bairro: VILA PERNEIRA | CEP: 81.125-000 |
| Município: PINHAIS | UF: PR |
| Atividade de Funcionamento Comum nº: 801.348-0 | |
| Certificado de Bom Padrão de Armazenamento e Distribuição para os produtos: | |
| Produtos médicos, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 21 de outubro de 2009. | |

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: GRIFOLS BRASIL LTDA | CNPJ: 02.313.898/0001-21 |
| Expediente de Pedido: 051678/12-0 | |
| Endereço: RUA UMBURAMA, 262 | |
| Bairro: VILA PERNEIRA | CEP: 81.125-000 |
| Município: PINHAIS | UF: PR |
| Atividade de Funcionamento Comum nº: 801.348-0 | |
| Certificado de Bom Padrão de Armazenamento e Distribuição para os produtos: | |
| Produtos médicos, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 21 de outubro de 2009. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.123, DE 14 DE JUNHO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 2º do art. 51 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2009, republicado no DOU de 21 de agosto de 2009,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 09 de novembro de 2009 e que as empresas foram inscritas no registro de Bom Padrão de Fabricação - Anexo de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder (ao) empresa(s) inscrita(s) no ANEXO, a Certificação de Bom Padrão de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIBEIRO

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Fabricante: TROPHY | |
| Endereço: 4 RUA FERNAND WILLOUTIER, CROISSY BEAUBOURG - 7705 MARNE LA VALLÉE - FRANÇA | |
| País: FRANÇA | |
| Importador: CARSTRUM DO BRASIL COMÉRCIO E SERVIÇOS DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA | CNPJ: 08.546.928/0001-22 |
| Atividade de Funcionamento Comum nº: 803.787-1 | |
| Expediente de Pedido: 808035/11-7 | |
| Certificado de Bom Padrão de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 21 de outubro de 2009. | |

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/enfoque/diario>, pelo código: 011001706790122

| | |
|---|--------------------------|
| Fabricante: MED-TECH INC | |
| Endereço: 1-103-06, YOSHIMODAI KAWAGUCHI-SHI, SAITAMA 352-0033 - JAPÃO | |
| País: JAPÃO | |
| Importador: CONCISE COMÉRCIO DE APARELHOS E EQUIPAMENTOS ELÉTRICO ELETRÔNICOS LTDA | CNPJ: 06.061.701/0001-09 |
| Atividade de Funcionamento Comum nº: 800.093-4 | |
| Expediente de Pedido: 284305/11-8 | |
| Certificado de Bom Padrão de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 21 de outubro de 2009. | |

| | |
|--|--|
| Fabricante: HANGXI BANSIN (EVDSINCI) MEDICAL DEVICES GROUP LTD | |
| Endereço: FUJIAN ROAD Nº 999, XIAGLAN INDUSTRY PARK, NANCHANG, HANGXI 330200 - CHINA | |
| País: CHINA | |
| Importador: MAMIF ARTIGOS MÉDICOS E HOSPITALARES LT- CNPJ: 01.666.926/0001-43 | |
| Atividade de Funcionamento Comum nº: 803.906-7 | |
| Expediente de Pedido: 012451613-4 | |
| Certificado de Bom Padrão de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 21 de outubro de 2009. | |

| | |
|--|--|
| Fabricante: SHANDONG WERGAO GROUP MEDICAL POLYMER | |
| Endereço: 112 SHICHANG ROAD SHANDONG PROVINCE - WEIHAI CITY - CHINA | |
| País: CHINA | |
| Importador: LAROS IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E CNPJ: 01.005.236/0001-78 | |
| Atividade de Funcionamento Comum nº: 803.090-4 | |
| Expediente de Pedido: 200918/11-0 | |
| Certificado de Bom Padrão de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 21 de outubro de 2009. | |

| | |
|--|--------------------------|
| Fabricante: ARTHROCARE CORPORATION | |
| Endereço: 502 PARKWAY, GLOBAL PARK - LA AURORA - IBERDRA - COSTA RICA | |
| País: COSTA RICA | |
| Importador: OPICSA SISTEMAS PARA MEDICINA LTDA | CNPJ: 04.376.696/0001-26 |
| Atividade de Funcionamento Comum nº: 801.307-8 | |
| Expediente de Pedido: 967248/11-6 | |
| Certificado de Bom Padrão de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 21 de outubro de 2009. | |

| | |
|--|--------------------------|
| Fabricante: BEUNGTRON LTD | |
| Endereço: KIBYAT MADA 1 - PO BOX 4357 - JERUSALEM - ISRAEL | |
| País: ISRAEL | |
| Importador: IPTICA MEDICAL DEVICES LTDA | CNPJ: 01.288.030/0001-01 |
| Atividade de Funcionamento Comum nº: 803.322-9 | |
| Expediente de Pedido: 145467/11-1 | |
| Certificado de Bom Padrão de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II e IV, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 21 de outubro de 2009. | |

| | |
|---|--|
| Fabricante: HARMONICS CORPORATION | |
| Endereço: 185 MEDICAL SCIENCE DRIVE - UNION - SOUTH CAROLINA, 29379-6009 - EUA | |
| País: EUA | |
| Importador: CEI COMÉRCIO EXPORTAÇÃO IMPORTAÇÃO DE CNPJ: 46.175.795/0001-08 | |
| Atividade de Funcionamento Comum nº: 802.366-6 | |
| Expediente de Pedido: 116288/10-5 | |
| Certificado de Bom Padrão de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 183, de 21 de outubro de 2009. | |

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 2001 e 24/9/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Certificado de Bens Próprios de Distribuição e Armação de Produtos para Saúde

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: BULMEDICAL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA | CNPJ: 10.528.897/0001-21 |
| Endereço: AVENIDA NEREU RAMOS, 2133 CL. SALA 91/92 | |
| Bairro: UNIVERSITARIO | CEP: 89.812-111 |
| Município: CASCADORA | UF: SC |
| Aprovação de Funcionamento: Comem nº 80.689-1 | |
| Certificado de Bens Próprios de Distribuição e Armação de Produtos para Saúde | |

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: TUCMEDIC COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS LTDA | CNPJ: 05.638.301/0001-89 |
| Endereço: RUA BRASILEIRO CUMAN, 286 | |
| Bairro: SÃO BRAZ | CEP: 82.315-610 |
| Município: CURITIBA | UF: PR |
| Aprovação de Funcionamento: Comem nº 80.029-1 | |
| Certificado de Bens Próprios de Distribuição e Armação de Produtos para Saúde | |

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: ESPIRITIX IMPORTAÇÃO E COMERCIO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA | CNPJ: 08.695.877/0001-04 |
| Endereço: AVENIDA DOUJOUR OLIVEIRA LIRA, 311 - SALAS 1816/1817 | |
| Bairro: PRAIA DA COSTA | CEP: 29.101-599 |
| Município: VILA VELHA | UF: ES |
| Aprovação de Funcionamento: Comem nº 80.484-5 | |
| Certificado de Bens Próprios de Distribuição e Armação de Produtos para Saúde | |

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: ORTEC COMERCIO DE INSTRUMENTOS CIRURGICOS E LTDA | CNPJ: 01.294.068/0001-44 |
| Endereço: RUA ILUSTRES SARMENTO, 24 - PD. LUIS TRADE CENTER, SALA 001 a 013 | |
| Bairro: PRAIA DO SOL | CEP: 29.052-320 |
| Município: VITÓRIA | UF: ES |
| Aprovação de Funcionamento: Comem nº 80.277-7 | |
| Certificado de Bens Próprios de Distribuição e Armação de Produtos para Saúde | |

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: S. FERRERA DA SILVA | CNPJ: 05.460.027/0001-88 |
| Endereço: RUA LUMELIRAS, 45, QD. 05, LT. 02, 3º. MAÇ. 1º. TERREO | |
| Bairro: MANAUS | CEP: 69.072-398 |
| Município: MANAUS | UF: AM |
| Aprovação de Funcionamento: Comem nº 80.171-1 | |
| Certificado de Bens Próprios de Distribuição e Armação de Produtos para Saúde | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.006, DE 10 DE OUTUBRO DE 2003

A Direção-Geral subleita de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Alimentos, Medicamentos, Produtos Fitoterápicos e Fabricação de Agências Nacionais de Vigilância Sanitária no uso de sua atribuições legais conferidas pela Portaria nº 148, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos artigos 1, II, IV e V da Lei nº 47 e no inciso I, § 1º da Lei nº 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254 de 11 de agosto de 2006, republicada no IOB, de 21 de agosto de 2006,

considerando o preceito de ética médica e que as empresas foram inspecionadas mediante o registro de Bens Próprios de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder às (empresas) inspecionadas no ANEXO, a Certificação de Bens Próprios de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

BRUNO DE OLIVEIRA REIS RIBEIRO

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Fabricante: OSBO ELECTRONIC (SHENZHEN) CO., LTD | |
| Endereço: NO. 407, TA LANFHI NAN ROAD, TA LANFHI STREET - BAOJIAN DISTRICT - SHENZHEN - CHINA | |
| País: CHINA | |
| Inventor: SAIZHANG PRODUCTIONS ORTOPEDICOS LTDA | CNPJ: 01.880.241/0001-80 |
| Aprovação de Funcionamento: Comem nº 100.124-4 | |

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.b.gov.br/assessoria/licitacoes>, pelo código: 001920/110488047

| | |
|---|--|
| Equipamento de Proteção: 72440670-1 | |
| Certificado de Bens Próprios de Fabricação de Produtos para Saúde | |
| Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) class(es) de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 21 de outubro de 2006. | |

| | |
|---|--------------------------|
| Fabricante: COLUPLAST MANUFATURAS FRANCIS S.A.S | |
| Endereço: LE MONTEZ, 8989 - 24200 - SARLAT GEDON - FRANÇA | |
| País: FRANÇA | |
| Inventor: COLUPLAST DO BRASIL LTDA | CNPJ: 01.796.553/0001-88 |
| Aprovação de Funcionamento: Comem nº 108.100-1 | |

| | |
|---|--|
| Equipamento de Proteção: 2005471-8 | |
| Certificado de Bens Próprios de Fabricação de Produtos para Saúde | |
| Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) class(es) de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 21 de outubro de 2006. | |

| | |
|--|--------------------------|
| Fabricante: SHANGHAI SHAPE MEMORY ALLOY CO. LTD | |
| Endereço: 18 FLOOR, BUILDING 2, NO. 518 XINZHUAN ROAD, HONGJIANG DISTRICT - SHANGHAI, 201607 - CHINA | |
| País: CHINA | |
| Inventor: VALFLUX COMÉRCIO DE MATERIAIS HIGIENIA - CORES LTDA | CNPJ: 01.072.897/0001-26 |
| Aprovação de Funcionamento: Comem nº 881.240-8 | |

| | |
|---|--|
| Equipamento de Proteção: 72181911-1 | |
| Certificado de Bens Próprios de Fabricação de Produtos para Saúde | |
| Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) class(es) de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 21 de outubro de 2006. | |

| | |
|---|--------------------------|
| Fabricante: CERAMTEC GMBH | |
| Endereço: CERAMTEC PLATZ 1-5, FLOCHINGEN - ALEMANHA | |
| País: ALEMANHA | |
| Inventor: LABORATORIOS B. BRAUN S/A | CNPJ: 31.672.254/0001-62 |
| Aprovação de Funcionamento: Comem nº 801.169-8 | |

| | |
|---|--|
| Equipamento de Proteção: 026770513-4 | |
| Certificado de Bens Próprios de Fabricação de Produtos para Saúde | |
| Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) class(es) de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 21 de outubro de 2006. | |

| | |
|---|--------------------------|
| Fabricante: PARCUS MEDICAL LLC | |
| Endereço: 8423 PARKLAND DR. - SARASOTA - FL 34231 - EUA | |
| País: EUA | |
| Inventor: ARTROMED EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA | CNPJ: 06.611.624/0001-21 |
| Aprovação de Funcionamento: Comem nº 101.938-1 | |

| | |
|---|--|
| Equipamento de Proteção: 89477411-3 | |
| Certificado de Bens Próprios de Fabricação de Produtos para Saúde | |
| Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) class(es) de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 21 de outubro de 2006. | |

| | |
|---|--------------------------|
| Fabricante: CELESTICA | |
| Endereço: NO. 4, 815-0804 SERANGOON NORTH AVENUE 4, SINGAPORE | |
| País: SINGAPORE | |
| Inventor: AUTO-SUTURE (B) BRASIL LTDA | CNPJ: 01.447.488/0001-25 |
| Aprovação de Funcionamento: Comem nº 101.899-9 | |

| | |
|---|--|
| Equipamento de Proteção: 66159917-3 | |
| Certificado de Bens Próprios de Fabricação de Produtos para Saúde | |
| Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(à) class(es) de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 21 de outubro de 2006. | |

| | |
|---|--------------------------|
| Fabricante: CELESTICA | |
| Endereço: NO. 4, 815-0804 SERANGOON NORTH AVENUE 4, SINGAPORE | |
| País: SINGAPORE | |
| Inventor: MEDICALWAY EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA | CNPJ: 02.949.581/0001-82 |
| Aprovação de Funcionamento: Comem nº 888.487-3 | |
| Equipamento de Proteção: 066995411-0 | |

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



Certificado de Base Técnica de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: CULISTICA
Endereço: NO 8, 09-0908 SERAKKIDON NORTH AVENUE 5, 234810 - SINGAPURA
País: SINGAPURA
Importador: MALLINCKRODT DO BRASIL LTDA CNPJ: 20.173.811/0001-02
Autorização de Funcionamento Camesa nº: 801.967-1

Expediente de Pedido: 0728911-7
Certificado de Base Técnica de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: ADVANCED MEDICAL SOLUTIONS
Endereço: PREMIER PARK, 31 ROAD ONE, WINSFORD INDUSTRIAL ESTATE, CHESHIRE, CW7 3JL, REINO UNIDO
País: REINO UNIDO
Importador: COLOPLAST DO BRASIL LTDA CNPJ: 01.704.448/0001-88
Autorização de Funcionamento Camesa nº: 802.305-1

Expediente de Pedido: 0729181-7
Certificado de Base Técnica de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: ADVANCED MEDICAL SOLUTIONS
Endereço: PREMIER PARK, 31 ROAD ONE, WINSFORD INDUSTRIAL ESTATE, CHESHIRE, CW7 3JL, REINO UNIDO
País: REINO UNIDO
Importador: JM DO BRASIL LTDA CNPJ: 45.481.371/0001-08
Autorização de Funcionamento Camesa nº: 802.499-1

Expediente de Pedido: 0642011-0
Certificado de Base Técnica de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: ADVANCED MEDICAL SOLUTIONS
Endereço: PREMIER PARK, 31 ROAD ONE, WINSFORD INDUSTRIAL ESTATE, CHESHIRE, CW7 3JL, REINO UNIDO
País: REINO UNIDO
Importador: NEVE INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS CIRURGICOS LTDA CNPJ: 54.858.014/0001-78
Autorização de Funcionamento Camesa nº: 802.540-0

Expediente de Pedido: 4713311-2
Certificado de Base Técnica de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: ADVANCED MEDICAL SOLUTIONS
Endereço: PREMIER PARK, 31 ROAD ONE, WINSFORD INDUSTRIAL ESTATE, CHESHIRE, CW7 3JL, REINO UNIDO
País: REINO UNIDO
Importador: SYSTAGENES BRASE IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA CNPJ: 11.926.066/0001-76
Autorização de Funcionamento Camesa nº: 807.434-1

Expediente de Pedido: 0270341-5
Certificado de Base Técnica de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: ZIUS GMBH
Endereço: LOTZENACKER, 23 - RECHINGEN, ALEMANHA
País: ALEMANHA
Importador: NIZEMEX HOSPITALAR LTDA CNPJ: 01.899.210/0001-87
Autorização de Funcionamento Camesa nº: 801.321-2

Expediente de Pedido: 0884101-7

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/leiaotexto/brasil>, pelo código 0000019101400248

Certificado de Base Técnica de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco II e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: WALLAC OY
Endereço: MUSTONKATU 6 - TURKU - FI 20750 - FINLÂNDIA
País: FINLÂNDIA
Importador: PERKINSMEYER DO BRASIL LTDA CNPJ: 09.351.210/0001-24
Autorização de Funcionamento Camesa nº: 102.889-1

Expediente de Pedido: 02717011-7
Certificado de Base Técnica de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: MICROTIC
Endereço: 41 RUE D'AYOUB - 94230 - SERRIS-CASTET - FRANÇA
País: FRANÇA
Importador: ORTHONIBO COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EX. CNPJ: 04.496.531/0001-43
FABRIL DO PRODUTOS MEDICOS LTDA
Autorização de Funcionamento Camesa nº: 802.022-2

Expediente de Pedido: 04617011-5
Certificado de Base Técnica de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: YENTON MEDICAL COSTA RICA
Endereço: ZONA FRANCA, EDIFICIO 2C - BARREAL DE HEREDIA - COSTA RICA
País: COSTA RICA
Importador: AUTO SUTURE DO BRASIL LTDA CNPJ: 01.845.050/0001-28
Autorização de Funcionamento Camesa nº: 103.490-0

Expediente de Pedido: 05599111-2-4
Certificado de Base Técnica de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: YENTON MEDICAL COSTA RICA
Endereço: ZONA FRANCA, EDIFICIO 2C - BARREAL DE HEREDIA - COSTA RICA
País: COSTA RICA
Importador: ABB MED COMÉRCIO DE PRODUTOS CIRURGICOS LTDA CNPJ: 05.000.234/0001-18
Autorização de Funcionamento Camesa nº: 802.495-7

Expediente de Pedido: 8446411-2
Certificado de Base Técnica de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: YENTON MEDICAL COSTA RICA
Endereço: ZONA FRANCA, EDIFICIO 2C - BARREAL DE HEREDIA - COSTA RICA
País: COSTA RICA
Importador: MALLINCKRODT DO BRASIL LTDA CNPJ: 20.173.811/0001-02
Autorização de Funcionamento Camesa nº: 801.367-1

Expediente de Pedido: 0460411-0
Certificado de Base Técnica de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos(classes) de risco II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: ASTER SA
Endereço: 12 CHEMIN DES AULX, 1228 PLAN LES OUSTES - SUÍÇA
País: SUÍÇA
Importador: GERMALIS DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS PARA A SAÚDE LTDA CNPJ: 07.866.910/0001-79
Autorização de Funcionamento Camesa nº: 804.121-1

Expediente de Pedido: 04117011-7



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

Mariana Erika Heynemann

TRADUTORA PÚBLICA JURAMENTADA E INTÉRPRETE COMERCIAL
SWORN PUBLIC TRANSLATOR

WWW.AJUDANTIAPIB.COM.BR/02117-00

Este Certificado permanecerá válido até o dia 09 de fevereiro de 2015.

Data de Expedição: 10 de fevereiro de 2010.

Impresso pela **ADMINISTRAÇÃO ESTADUAL DE DROGAS E ALIMENTOS (S.F.D.A.)**

(Consta o respectivo Solo do Ofício, afixado ao presente documento).



REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL

Mariana Erika Heynemann

TRADUTORA PÚBLICA JURAMENTADA E INTÉRPRETE COMERCIAL
TRANSLATOR PUBLIC TRANSLATOR

CPF: 30284490-01 - CPF: 0708011-01



NADA MAIS CONTINHA OU DECLARA O PRESENTE DOCUMENTO, QUE TRADUZI E AO QUAL ME REPORTO.

EM TESTEMUNHO DO QUE APUS A MINHA ASSINATURA E AFIXEI O MEU SELO DE OFÍCIO.

Rio de Janeiro, 15 de março de 2010.



Mariana E. Heynemann

Rua do Asvatória, 10 - subloca Loja 107 - CEP 20.011-000 - Rio de Janeiro - RJ
Tel: (21) 2531-2527 / 2531-2332 / Fax: 2531-2717

中华人民共和国
药品GMP证书



CERTIFICATE OF GOOD MANUFACTURING PRACTICES FOR PHARMACEUTICAL PRODUCTS
PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

证书编号: L5202
Certificate No

企业名称: 艾康生物技术(杭州)有限公司

Manufacturer: ACONBiotech (Hangzhou) Co., Ltd.

地址: 杭州市天目山路 398 号古荡科技经济园

Address: No.398 Tianmushan Road, Gudang Industrial Park, Hangzhou, Zhejiang

认证范围: 体外诊断试剂

Scope of Inspection: In Vitro Diagnostic Devices

经审查,符合中华人民共和国《药品生产质量管理规范》要求。
特发此证。

This is to certify that the above-mentioned manufacturer complies with the requirements of Chinese Good Manufacturing Practices for Pharmaceutical Products.

有效期至 2015 年 02 月 09 日

This certificate remains valid until 09/02/2015

发证机关:
Issued By

Date for Issuing 10/02/2010

2010 年 02 月 10 日



国家食品药品监督管理局制

PRINTED BY STATE FOOD AND DRUG ADMINISTRATION



Alexandra Stela Pires

Tradutor Público e Intérprete Comercial - Inglês

Inscrito na Junta Comercial do Estado de São Paulo sob nº 573
RS283403061 DV 205035568-75 DPJ04 787.013/0001-04

Inscrição nº 1873

Larg nº 19

Data 04/01/2012

Folha nº 7222

ACORDO ANEXO

O presente Anexo àquele determinado Acordo Geral da ACON International (o "Acordo Original"), participado desde 30 de julho de 2010 por e entre ACON Laboratories, ("ACON") e MedLevensohn ("DISTRIBUIDOR").

1. Duração. A Seção 9.1 do Acordo Original especifica que o Acordo será efetivo por período de três (3) anos terminando em 30 de julho de 2013. A ACON e o DISTRIBUIDOR pelo presente acordam reciprocamente em estender a duração do Acordo Original até 31 de julho de 2015, a não ser que terminado precocemente em conformidade à Seção 9.2.

2. Volumes Mínimos de Compra. Os números de Volumes Mínimos de Compra ("MPV") dispostos na Exibição C do Acordo Original e referidos na Seção 3.1 do Acordo Original, serão recompostos como segue:

| | |
|-------------|--------------------|
| 2011 | Dólares EUA |
| Trimestral | 550.000 |
| Anual | 2.200.000 |
| 2012 | Dólares EUA |
| Trimestral | 632.500 |
| Anual | 2.530.000 |
| 2013 | Dólares EUA |
| Trimestral | 727.375 |
| Anual | 2.909.500 |
| 2014 | Dólares EUA |
| Trimestral | 836.475 |
| Anual | 3.345.900 |
| 2015 | Dólares EUA |
| Trimestral | 961.950 |
| Anual | 3.847.800 |

ACON Laboratories Inc.

Por: (assinado)
Nome: (por extenso)
Cargo: VP de Marketing
Data: 27/Julho/2011

MedLevensohn Comércio e Representações de
Produtos Hospitalares LTDA

Por: (assinado)
Nome: (por extenso)
Cargo: Presidente
Data: 27/Julho/2011

Alexandra Stela Pires
Tradutor Público
Inscr. JACOMP nº 573



Alexandre Stella Pires

Tradutor Público e Intérprete Comercial - Inglês

Matriculado na Junta Geral do Estado de São Paulo sob nº 1/2
RG 20549 898-1 CPF 288.025 566-78 INP/04 767.813/0301-04

| | | | |
|--------------------------|-------------|-----------------|---------------|
| Instituto/versão nº 1873 | Livro nº 19 | Data 04/01/2012 | Folha nº 7223 |
|--------------------------|-------------|-----------------|---------------|



ACON Laboratories, Inc. * 3325 Mesa View Road * San Diego, CA 92121 * USA Tel: 1-858-875-8000 Fax: 1-858-100-0729 www.acon121.com

Nada mais constava no documento acima, que devolvo com a presente tradução digitada em duas páginas, que conferi, achei de acordo e dou fé.

Emolumentos: R\$ 90,00


 Alexandre Stella Pires
 Tradutor Público
 Matr. JUCOSP nº 875



Alexandre Stella Pires

Tradutor Público e Intérprete Comercial - Inglês

Matriculado na Junta Comercial do Estado de São Paulo sob nº 579
RG: 20.649.805-1 CPF: 286.021.503-71 OBP: 04.707.013/001-04

Tratado/versão nº 1292

Livro nº 12

Data 26/03/2010

Folha nº 4766



ACON Laboratories, Inc.

10125 Mesa Rim Road San Diego, CA 92121, USA
Tel: (858) 875-8000 Fax: (858) 535-2033

A quem possa interessar

Carta de Autorização

San Diego, Califórnia, EUA, 25 de Março de 2010

A presente autoriza o Sr. José Marcos Szuster da MedLevensohn a atuar em nome da ACON Laboratories Inc. ("ACON Labs") para as seguintes atividades de vendas no Brasil para aumentar vendas naquele país apenas:

- Assinar e registrar pedidos para importação direta desde a ACON Labs.
- Nomear sub-distribuidores na região e territórios como necessário para aprimorar disponibilidade de produto e serviço ao cliente para produtos ACON Diabetes Care.
- Aprimorar cobertura de promoção de vendas através de designação de representantes de vendas como e quando necessário.
- Assinar oferta de licitação pública para a oferta em anexo como distribuidor exclusivo ACON Lab. para tal oferta.

A ACON Labs aceitará e honrará todos os pedidos de vendas registrados pela MedLevensohn (Sr. José Marcos Szuster) em adequado fornecimento de Produtos ACON Diabetes Care em cronograma acordado mutuamente.

A validade da presente Carta de Autorização é até 31 de Dezembro de 2011.

A presente carta está sujeita aos termos e condições de um Contrato Internacional de Distribuição da ACON Labs entre a ACON Labs e a MedLevensohn e os termos de tal Contrato de Distribuidor deverão reger a relação entre a ACON Labs e a MedLevensohn.

(assinado)
 Syed Anjad
 Gerente de Desenvolvimento de Negócios
 Internacionais
 ACON Diabetes Care
 E-mail: sanjad@aconlabs.com

(assinado)
 Jinn-nan Lin PhD
 Presidente
 ACON Laboratories Inc.

Nada mais constava no documento acima, que devolvo com a presente tradução digitada em uma página, a qual conferi, achei de acordo e dou fé.

Emolumentos: R\$ 75,00



MINISTÉRIO DA SAÚDE
AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA
GERÊNCIA GERAL DE INSPEÇÃO E CONTROLE DE INSUMOS MEDICAMENTOS E PRODUTOS
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO

A Agência Nacional de Vigilância Sanitária ANVISA, no exercício de suas atribuições, certifica que a empresa abaixo é periodicamente inspecionada e monitorada pelo Sistema Nacional de Vigilância Sanitária e que cumpre com as diretrizes de Boas Práticas de Fabricação dadas pela legislação brasileira, a qual está em consonância com as recomendações da Organização Mundial de Saúde.

Indústria Farmacêutica Rioquímica Ltda.

Endereço

Av. Tarrat N.º: 2590/2600, BAIRRO: Jardim Ance - São José do Rio Preto

SP

Brasil

União(s) de Produção/Forma(s) Farmacêutica(s)

Sólidos: póis, semi-sólidos, géis, pastas e pomadas. Líquidos: soluções e diêcos.

Válido até: 13/07/2015

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS
GERENTE-GERAL DE INSPEÇÃO, MONITORAMENTO DA QUALIDADE, CONTROLE E FISCALIZAÇÃO DE INSUMOS,
MEDICAMENTOS E PRODUTOS, PROPAGANDA E PUBLICIDADE

Publicado no Diário Oficial da União por meio da Resolução - RE n.º: 85, na data de: 14/01/2013
Certificação solicitada por: Indústria Farmacêutica Rioquímica Ltda.
CNPJ: 55.648.555/0001-43

Número de controle interno: 22



Agência Nacional
de Vigilância Sanitária

PETIÇÃO
(Formulário para peticionamento manual)

| | |
|---|--|
| Nome da Empresa: CARBÓGEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA | |
| CNPJ: 00.969.061/0001-61 | |
| Identifique a Modalidade de Petição: <input type="checkbox"/> Petição Primária <input checked="" type="checkbox"/> Petição Secundária | Nº do Processo: 2011.015.000.000.000.000 SEI/2011-0150006-2000005 |
| Código e Assunto de Petição: (verificar código e assunto existentes na lista de petições, orçamentos, extrínsecos, etc., e atribuição de área) (verificar código) | |
| CÓDIGO - PRODUTOS PARA SAÚDE (CERTIFICAÇÃO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE) - Inscrição no Rol de Medicamentos | |
| Nº de folhas apresentadas neste ato: 02 (duas folhas) Nº do Expediente: 2011.015.000.000.000.000 | |
| Gerência-Geral, Gerência ou Unidade a que se destina: CPRDU | |

Observações:
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

ANVISA 2011057782PA

Alaine Barros Pons Brito
Suplente 1575706

| | | |
|--|--|--|
| São Paulo/SP, 12/05/2011 Local e data | Nome do Responsável Legal ou Representante Legal | Assinatura do Responsável Legal ou Representante Legal |
|--|--|--|



considerando a Resolução RDC nº 45, de 08 de novembro de 2009, considerando ainda o parecer de área técnica competente, resolve:

Art. 1º Instalar o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include: Fabricante: Sargol Fabber Indústria Co. Ltd., Endereço: 2-1, Moa Cha, Alagoa-011, Kanazawa-Rio, Japão, País: Japão, Assunto de Pedido: Produtos para Saúde - (Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - Indústria em Outros Países), Expediente de Pedido: 021917103, Motivo: Em desconcórdia com o Art. 2º da Resolução RDC nº 35, de 18 de novembro de 2009.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1615, DE 3 DE MAIO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando a Resolução RDC nº 35, de 08 de novembro de 2009, considerando os critérios de inspeção emitidos pelo VISA, e ainda o parecer de área técnica competente, resolve:

Art. 1º Instalar o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos da empresa constante no anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include: Razão Social: Menteory Indústria Química e Farmacêutica S.A., CNPJ: 33.060.948/0001-72, S/A, Associação de Funcionários: Concom s/nº, 895-790-1, Assunto de Pedido: Produtos para Saúde - (Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - Indústria no País e Importação), Expediente de Pedido: 426237105, Motivo: Em desconcórdia com o Art. 2º da Resolução RDC nº 35, de 08 de novembro de 2009.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1616, DE 3 DE MAIO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, considerando ainda o parecer de área técnica competente, resolve:

Art. 1º Instalar o Pedido de Prorrogação do Certificado de Boas Práticas de Arremazenamento e Distribuição da empresa constante no anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include: Razão Social: Insumotec Sistemas Diagnósticos Importação e Distribuição Ltda., CNPJ: 08.934.726/0001-48, Importação Ltda., Associação de Funcionários: Concom s/nº, 103-003-4, Assunto de Pedido: Produtos para Saúde - (Prorrogação de Boas Práticas de Arremazenamento e Distribuição de Produtos para Diagnóstico de Uso In Vitro) - Estabelecimento no País, Semear para certificação não prorrogada anteriormente, Expediente de Pedido: 603364213, Motivo: Em desconcórdia com o inciso II do Art. 2º da Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1617, DE 3 DE MAIO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o pedido de prorrogação de certificação, pelo responsável AMS - American Medical Systems da Brasil Produtos Livigéios e Cosméticos Ltda., CNPJ nº 05.904.433/0001-02,

considerando a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, considerando ainda o parecer de área técnica competente, resolve:

Art. 1º Instalar o Pedido de Prorrogação do Certificado de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include: Fabricante: A.M.S. - AMERICAN MEDICAL SYSTEMS INC, Endereço: 10300 BRIDGE ROAD WEST - MISSISSAUGA - ON - CAN, País: EUA, Assunto de Pedido: Produtos para Saúde - (Prorrogação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - Indústria em Outros Países, Semear para certificação não prorrogada anteriormente), Expediente de Pedido: 103052912, Motivo: Em desconcórdia com o Art. 2º da Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009.

Este documento pode ser consultado no endereço eletrônico: <http://www.in.gov.br/institucional>, pelo código 1011201101060001

RESOLUÇÃO - RE Nº 1618, DE 3 DE MAIO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, considerando ainda o parecer de área técnica competente, resolve:

Art. 1º Instalar o Pedido de Prorrogação do Certificado de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include: Razão Social: Bionati Produtos Biocombustíveis Ltda., CNPJ: 03.625.703/0001-47, Associação de Funcionários: Concom s/nº, 802-352-2, Assunto de Pedido: Produtos para Saúde - (Prorrogação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Medicina - Indústria no País, Semear para certificação não prorrogada anteriormente), Expediente de Pedido: 819953113, Motivo: Em desconcórdia com o Art. 2º da Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1619, DE 3 DE MAIO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, considerando ainda o parecer de área técnica competente, resolve:

Art. 1º Instalar o Pedido de Prorrogação do Certificado de Boas Práticas de Fabricação da empresa constante no anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include: Razão Social: Capi Indústria e Comércio de Aparelhos CS, CNPJ: 61.861.034/0001-78, Indústria e Comércio Ltda., Associação de Funcionários: Concom s/nº, 103-142-3, Assunto de Pedido: Produtos para Saúde - (Prorrogação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Medicina - Indústria no País, Semear para certificação não prorrogada anteriormente), Expediente de Pedido: 819953113, Motivo: Em desconcórdia com o Art. 2º da Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1620, DE 3 DE MAIO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 85, de 09 de novembro de 2009, considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de sua inspeção, as informações constantes no anexo, e que (a) empresa(s) cumprir(a) os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Cancelar (a) empresa(s), na forma do ANEXO, o prorrogação de Certificado de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include: Fabricante: SIMENS MEDICAL SOLUTIONS USA, INC - MOLECULAR IMAGING, Endereço: 2001 N BARRINGTON RD - DEERFIELD - ILLA, País: EUA, Importador: SIMENS LTDA, CNPJ: 44.013.138/0001-18, Associação de Funcionários: Concom s/nº, 103-302-3, Expediente de Pedido: 086157013, Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, (apudados nos) classificados de risco II e III, sujeitos a regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001.

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include: Fabricante: SMITH & NEPHEW, INC - ENDOSCOPY DIVISION, Endereço: 130 FORBES BLVD - MANSFIELD - MA - EUA, País: EUA, Importador: PCV IMPORTAÇÃO, COMÉRCIO E MANUTENÇÃO CNPJ: 61.796.136/0001-10, DE MATERIAL CIRÚRGICO LTDA, Associação de Funcionários: Concom s/nº, 103-383-0, Expediente de Pedido: 641442012-4, Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, (apudados nos) classificados de risco I, III e IV, sujeitos a regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001.

Documento assinado eletronicamente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24/09/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.


[home](#)
[empresa](#)
[produtos](#)
[newsletter](#)
[fale conosco](#)
[portal do cliente](#)

empresa

Missão

Linha Marcatto: Valorizar de forma sustentável a imagem dos produtos, oferecendo segurança e inviolabilidade.

Linha Fortinox: Oferecer aos clientes qualidade no atendimento e confiança em produtos para alimentação e saúde.

Visão

A Marcatto Fortinox será uma das líderes no mercado em que atua, pelo seu comportamento corporativo, pela qualidade dos seus produtos e serviços internos e externos e por promover o bem estar social de todos.

50 anos de História

Presença marcante na indústria farmacêutica, hospitalar e alimentícia. Em 1960, a Metalúrgica Marcatto inicia suas atividades com a fabricação de selos de alumínio para injetáveis, dirigida para a indústria farmacêutica. Fortinox, a nova empresa produz travessas, bandejas e sopelras em aço inoxidável, para hotéis e restaurantes.

A partir de 1973, além da variedade de cores nas tampas de alumínio a Fortinox começou a produzir produtos específicos para o mercado hospitalar.

Ampliando sua atuação no mercado começa a produzir a tampa piller proof para a indústria Alimentícia, Bebida e Cosmética. Em 2004 com a Fusão das duas empresas Marcatto com a Fortinox, passa a chamar-se Marcatto Fortinox Industrial Ltda.

Em 2010 a Marcatto Fortinox comemorou 50 anos, sendo reconhecida pelo mercado farmacêutico, hospitalar, alimentício, veterinário, bebidas e pelos profissionais da cozinha como uma empresa de alto nível de qualidade.



Certificação ISO 9001

Desde os tempos mais remotos, os povos aprenderam a criar regras sociais que permitissem um convívio pacífico e ordenado entre si, eles os registravam através de escritos, desenhos hieróglifos, etc. Buscavam desta forma deixar registrado para seus descendentes as bases para uma civilização nos mesmos moldes.

Na atualidade criou-se regras e ações no mundo das empresas, para que estas crescessem de forma sólida e segura. Estas regras fazem parte do que é chamado "Sistema de Gestão da Qualidade".

Basicamente este sistema consiste em assegurar um padrão único de qualidade em todos produtos e serviços, não importando a sucessão de cargos, a mudança na administração e outros fatores que possam debar perder pelo caminho os procedimentos de trabalho.

A conquista da ISO 9001 pela Marcatto Fortinox, consolidou a força de sua administração e o empenho de toda a área operacional e industrial, tendo todos a mesma meta: conquistar um Certificado importantíssimo para a Empresa, abrindo muito mais portas, e diplomando cada um de seus administradores e colaboradores por sua atuação.

Linha Gastronômica Marcatto Fortinox, para chef's Profissionais de cozinha e você!

A mais de 50 anos a Marcatto Fortinox atende o mercado profissional, a linha gastronômica está presente em todo segmento que envolva a cozinha alimentar.
Veja Mais...



Linha Marcatto

A Marcatto é referência na fabricação de tampas no setor farmacêutico, veterinário e alimentício, seguindo todos os normas e atendendo as mais exigentes especificações.
Veja Mais...



| | | | | | |
|---|---|--|--|---|--------------------------|
| LOCALIZAÇÃO / ENDEREÇO <ul style="list-style-type: none">• Em destaque• Facebook• Twitter• Fale conosco | EMPRESA <ul style="list-style-type: none">• Nossa visão• História | PRODUTOS <ul style="list-style-type: none">• Linha Gastronômica• Linha Hospitalar• Linha Têxtil | NEWS <ul style="list-style-type: none">• Última news• Produtos | FALÉ CONOSCO <ul style="list-style-type: none">• Contato• Cadastre-se | PORTAL DO CLIENTE |
|---|---|--|--|---|--------------------------|

Rua. Indaíperá, 345 | 07232-070 | Guarulhos | SP | Fone: +55 11 2140 2021 | Fax: +55 11 2140 2006

©2011. Camunqui AG | Todos os direitos reservados.



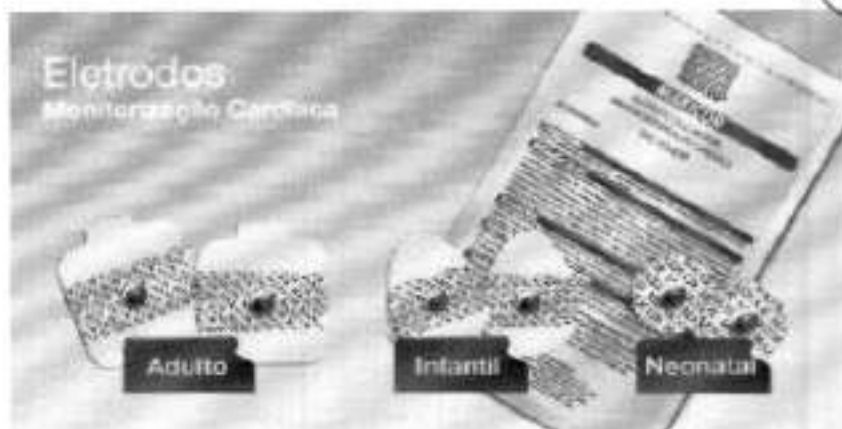




Buscar Produtos

Produtos

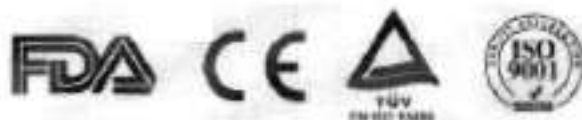
- Aparelho de Barbear
- Coletor de Urina
- Eletrodos
- Fita Cirúrgica Adesiva Hipoalergênica
- Gel Neutro ECG
- Gel Neutro US
- Lâmina para Sietan
- Papel Grau Cirúrgico Auto-Selante
- Papel Grau Cirúrgico Rolo



Tem como função ser o intermediário entre o paciente e o aparelho de monitorização cardíaca, possibilitando a condução da corrente elétrica e a leitura do ECG do paciente. Disco confeccionado em foam (espuma de poliestireno adesivada hipoalergênica) com aplicação de gel de celulose adido distalmente em contato com rebite metálico revestido com ABS banhado em $Ag/AgCl$ na base, e revestido em inox na parte superior, protegido por uma lâmina de PVC.

Utilizado para cirurgia em geral, UTIs, monitorização cardíaca, gravador de Holter.

CERTIFICADOS:



Especificação

Eletrodo Adulto cx. 1800 un

Eletrodo Infantil cx. 1800 un

Eletrodo Neonatal cx. 1800 un

[Orçamento](#)

Rua Iolanda Tílio Borba, 240,
Vila Tanumã - CEP 83323-380
Pituba - Paraná - Brasil

Tel: +55 41 3033-3091
Fax: +55 41 3033-7791
maxicor@netpar.com.br



Copyright © 2011 MAXICOR- Produtos Médicos

plastika introdução

BUREAU VERITAS
Certification



Certificação

Conferida à

**INCOTERM
INDÚSTRIA DE TERMÔMETROS LTDA.**

MATRIZ: AV. EDUARDO PRADO, 1670, 91851-000 - PORTO ALEGRE/RS

ESCRITÓRIO: RUA MARECHAL BITTENCOURT, 361, SALA 1505, 01432-020 - SÃO PAULO/SP
BRASIL

Bureau Veritas Certification certifica que o Sistema de Gerenciamento da
Organização acima foi avaliado e encontrado em conformidade
com os requisitos da Norma detalhada abaixo

NORMA

ISO 9001:2008

ESCOPO DE FORNECIMENTO

PRODUÇÃO, CALIBRAÇÃO E COMERCIALIZAÇÃO DE TERMÔMETROS DE
COLUNA DE MERCÚRIO E LÍQUIDO E DENSÍMETROS PARA FINS
LABORATORIAIS E INDUSTRIAIS NA FAIXA DE 0,650 A 2,000 G/ML,
IMPORTAÇÃO E COMERCIALIZAÇÃO DE INSTRUMENTOS DE MEDIÇÃO
E PRODUTOS PARA ÁREA MÉDICA.

Data da Aprovação Original: 30/01/2001

*Sujeito à operação satisfatória contínua do Sistema de Gerenciamento da Organização,
este certificado é válido até: 17/04/2016*

*Esclarecimentos adicionais a respeito do escopo deste certificado e à aplicabilidade dos requisitos do Sistema de
Gerenciamento podem ser obtidos consultando a Organização*

Número do Certificado: **BR016404-1**

Data: 24/05/2013

Lucas Naves Pereira - Technical Manager
Managing and Issuing Office
Av. do Café, 277, Torre B, 9º Andar
Centro Empresarial do Anjo
04311-000 - Vila Guarára - São Paulo/SP - Brasil





CIEX do Brasil Indústria e Comércio de Produtos Cirúrgicos Ltda
Av. Pernambuco, 144 Bairro Navegantes Porto Alegre - RS
Tel: 51 3374-3433 cnpj: 93.480.192/0001-61
www.ciexdobrasil.com.br



Porto Alegre, 09 de Abril de 2014.

Prezados Senhores,

Em esclarecimento à Certificação de Boas Práticas de Fabricação, comunicamos que a empresa **Ciex do Brasil Indústria e Comércio de Produtos Cirúrgico LTDA**, industrializa produtos enquadrados na Classe de Risco I (baixo risco) segundo RDC 185/2001, podendo ser conferida nos registros dos produtos, emitidos pela ANVISA.

Segundo a RDC ANVISA 15, de 31 de março de 2014 a ANVISA não emitirá Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos de grau risco I e II, conforme documento que segue em anexo.

Salientamos que, apesar da não obrigatoriedade do referido Certificado, a empresa utiliza os princípios da referida RDC 15, no que diz respeito as rotinas de produção e garantia da qualidade.

93 480 192/0001-61

CIEX DO BRASIL IND COM
PROD CIR LTDA

Av. Pernambuco, 144
Navegantes - CEP 91240-003
PORTO ALEGRE - RS

Christian Pretto Juchem

CIEX DO BRASIL
IND COM PROD CIR LTDA



RESOLUÇÃO - RE Nº 4.141, DE 28 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

Considerando a Resolução - RDC nº 225, de 23 de agosto de 2003,

Considerando a Portaria nº 307, de 18 de julho de 1997, que instituiu a Resolução GMC nº

ANVISA, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Serenantes Domestocorticóides.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 02 (dois) anos a partir de sua publicação.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: LARNEWS INDUSTRIAS QUIMICAS LTDA | CNPJ: 01.040.047/0001-07 |
| Endereço: RUA ADEMAR BOMBO, 165 | |
| Bairro: PO INDUSTRIAL MOGI GIACU | CEP: 13.248-146 |
| Município: MOGI GIACU | UF: SP |
| Autuação de Funcionamento n.º: 3.012-2 | |
| Processo n.º: 25.01.541045/2012-98 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para as Linhas de Produção / Formas: | |
| I - A empresa está produzindo e fabricando: | |
| SANANTES DOMESTOCORTICÓIDES | |
| II - Nas seguintes Linhas de Produção / Formas: | |
| LIQUIDOS. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.143, DE 28 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

Considerando a Resolução - RDC nº 225, de 23 de agosto de 2003, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Serenantes Domestocorticóides.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 02 (dois) anos a partir de sua publicação.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: LECKMANN INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA A SAÚDE LTDA EPP | CNPJ: 74.096.031/0001-04 |
| Endereço: RUA FERMINO COSTA, 388 | |
| Bairro: CAPOEIRAS | CEP: 85.605-630 |
| Município: FLORIANÓPOLIS | UF: SC |
| Autuação de Funcionamento n.º: 3.012-4 | |
| Processo n.º: 25.01.51393/2012-71 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para as Linhas de Produção / Formas: | |
| I - A empresa está produzindo e fabricando: | |
| SANANTES DOMESTOCORTICÓIDES | |
| II - Nas seguintes Linhas de Produção / Formas: | |
| LIQUIDOS. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.144, DE 28 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

Considerando a Resolução - RDC nº 225, de 23 de agosto de 2003, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Serenantes Domestocorticóides.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 02 (dois) anos a partir de sua publicação.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: CINORO SUDESTE QUÍMICAS LTDA ME | CNPJ: 06.279.426/9901-84 |
| Endereço: RUA BENEDITO DA COSTA, 20 | |
| Bairro: JARDIM AMÉLIA | CEP: 14.170-000 |
| Município: SERRANA | UF: SP |
| Autuação de Funcionamento n.º: 3.012-1 | |
| Processo n.º: 25.01.51841/2012-34 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para as Linhas de Produção / Formas: | |
| I - A empresa está produzindo e fabricando: | |
| SANANTES DOMESTOCORTICÓIDES | |
| II - Nas seguintes Linhas de Produção / Formas: | |
| LIQUIDOS. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.146, DE 28 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 91, de 08 de novembro de 2006 a qual a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produção para a saúde,

considerando ainda o desentendimento judicial proferido no âmbito do Processo nº. 34711-17.2012.4.01.5400, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

| | |
|--|--|
| Endereço: PREVOR LABORATORIOS | |
| Endereço: MOULIN DE VERVILLE - VALMONDOIS, 49200 - FRANÇA | |
| País: FRANÇA | |
| Inspeção: GILVALTER COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA - CNPJ: 01.905.064/0001-03 | |
| UF: DA | |
| Autuação de Funcionamento Comum n.º: 301.508-1 | |
| Inspeção de Produto: 12019501-1 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados em planta semiautomatizada, devidamente registrada junto à ANVISA, inspecionada neste contexto de acordo com o sistema regido de classificação descrito na Resolução RDC nº 353, de 24 de outubro de 2005. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.148, DE 28 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 18, de 25 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as alterações constantes no anexo, e que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produção para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a concessão da Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: ST. JUDE MEDICAL BRASIL LTDA | CNPJ: 06.586.846/0001-42 |
| Endereço de Produto: 894460432-0 | |
| Endereço: ELIA FREI CANECA, 1388/1392 - COXIM, 71720-920/9192 TERRENO | |
| Bairro: CONSOLAÇÃO | CEP: 61.367-000 |
| Município: SÃO PAULO | UF: SP |
| Autuação de Funcionamento Comum n.º: 100.517-4 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por sua empresa junto à ANVISA, inspecionados neste contexto de acordo com o sistema regido de classificação descrito na Resolução RDC nº 353, de 24 de outubro de 2005. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.150, DE 28 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2006 a qual a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produção para a saúde, resolve:

Declaratório assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/anvisa/brasil.html>, pelo código 10102012100100008



Certificado de Bom Prático de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos

Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por síntese química:
 Carbamazepina (sal de sódio) e clonazepam (sal de hidróxido)

A fabricação destes insumos farmacêuticos ativos envolve ainda outras etapas de produção realizadas pelas seguintes plantas, que também devem possuir Certificado de Bom Prático de Fabricação válido, conforme estabelecido no RDC nº 302/04

Carbamazepina (sal de sódio)
 NOVARTIS PHARMA STEIN AG - CHEMICAL OPERATIONS SCHWEIZ
 Schaffhausenstrasse, CH-4132 - Stein, Suíça.

Clonazepam (sal de sódio)
 NOVARTIS RINGASKIDDY LIMITED
 Ringaskiddy, County Cork, Irlanda.

AREVIPHARMA GmbH
 Meissner Strasse Nº 35, 01445 Radibulz, Alemanha.

ENTERPRISES LIMITED
 Dignel Village, Kalye Mandal - Madhav District - 502121, Andhra Pradesh, Índia.

Clonazepam (sal de hidróxido)
 NOVARTIS PHARMA STEIN AG - CHEMICAL OPERATIONS SCHWEIZ
 Schaffhausenstrasse, 4332 - Stein, Suíça.

Empresa fabricante: **Insumos Farmacêuticos S.A.** - Chemical Operations Schwiiz
 Endereço: **Schaffhausenstrasse, CH-4132 - 5623**
 País: **Suíça**
 Empresa solicitante: **Nyemba Distribuidora S.A.** CNPJ: **36.998.582/0001-30**
 Autorização de funcionamento nº: **1.01.077-7** Autorização especial nº: **1.10.400-1**
 Expediente nº: **023172/14-6**

Certificado de Bom Prático de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos

Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por síntese química:
 Carbamazepina (sal de sódio) e clonazepam (sal de hidróxido)

Obs.: A fabricação destes insumos farmacêuticos ativos envolve ainda outras etapas de produção realizadas pelas seguintes plantas, que também devem possuir Certificado de Bom Prático de Fabricação válido, conforme estabelecido no RDC nº 302/04

Carbamazepina (sal de sódio)
 NOVARTIS PHARMA AG
 Lichemstrasse 35, 4056 - Basileia, Suíça.

Clonazepam (sal de sódio)
 NOVARTIS RINGASKIDDY LIMITED
 Ringaskiddy, County Cork, Irlanda.

AREVIPHARMA GmbH
 Meissner Strasse Nº 35, 01445 Radibulz, Alemanha.

PIRAMAL ENTERPRISES LIMITED
 Dignel Village, Kalye Mandal - Madhav District - 502121, Andhra Pradesh, Índia.

Clonazepam (sal de hidróxido)
 NOVARTIS PHARMA AG
 Lichemstrasse 35, 4056 - Basileia, Suíça.

Empresa fabricante: **Zhejiang Changsheng Pharmaceutical Co., Ltd.**
 Endereço: **Jiangnan Road, Xiangshu, Zhejiang Province - 311321**
 País: **China**
 Empresa solicitante: **Bio Farmacêutica S.A.** CNPJ: **28.439.629/0001-60**
 Autorização de funcionamento nº: **1.01.077-7**
 Expediente nº: **100098/14-5**

Certificado de Bom Prático de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos

Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química:
MAKINON

RESOLUÇÃO - RE Nº 745, DE 12 DE MARÇO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 5.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.686, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e sua alteração;

Considerando o cumprimento das exigências de Bom Prático de Fabricação previstas em legislação vigente, para a área de Sumários, resolve:

Art. 1º - Cancelar (s) o(s) imp(s)on(s)do(s) no anexo, a Certificação de Bom Prático de Fabricação de Sumários

Art. 2º - A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir de sua publicação.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RHO

ANEXO

| | |
|--|---------------------------------|
| Empresa: Clonazepam Indústria Química Ltda. | CNPJ: 06.876.624/0001-04 |
| Endereço: Rua Benedito de Cam | |
| Nº: 26 | Bairro: Jardim América |
| Município: Sorocaba | CEP: 14.150-300 |
| UF: SP | |
| Autorização de funcionamento nº: 3.01.301-4 | |
| Expediente nº: 023172/14-6 | |
| Certificado de Bom Prático de Fabricação de Sumários | |
| Líquido | |

| | |
|--|---|
| Empresa: Lubron Indústria Química Ltda. | CNPJ: 01.849.597/0001-17 |
| Endereço: Rua Ademar Bando | |
| Nº: 168 | Bairro: Pq Industrial Mogi Guaçu |
| Município: Mogi Guaçu | CEP: 13.846-140 |
| UF: SP | |
| Autorização de funcionamento nº: 3.01.921-2 | |
| Expediente nº: 002035/14-5 | |

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico: <http://www.su.gov.br/sumarios/valida.html>, pelo código: 010100193160004

Certificado de Bom Prático de Fabricação de Insumos

Líquido

RESOLUÇÃO - RE Nº 746, DE 12 DE MARÇO DE 2015

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 5.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.686, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e sua alteração;

Considerando o cumprimento das exigências de Bom Prático de Fabricação previstas em legislação vigente, resolve:

Art. 1º - Instaurar o Pedido de Certificação de Bom Prático de Fabricação de Insumos Farmacêuticos (no(s) Imp(s)on(s)do(s) no anexo.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RHO

ANEXO

| | |
|--|---------------------------------|
| Empresa fabricante: Rajasthan Antibiotics Limited | |
| Endereço: A-619A250 HICO Industrial Area, Hissawal, Alwar District, Rajasthan - 301 024 | |
| País: Índia | |
| Empresa solicitante: Bio Farmacêutica S.A. | CNPJ: 36.998.582/0001-30 |
| Autorização de funcionamento nº: 1.01.077-7 | |
| Expediente nº: 0031476/14-6 | |
| Módulo de Intelectuais, An. 3º, parágrafo 2º da Resolução RDC nº 302/04 | |

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 1.318-2 de 24/9/2004, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.422, DE 8 DE JUNHO DE 2012

O Conselho-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 249, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a solicitação de certificação pela empresa Anisa Médica Comércio Importação e Exportação Ltda., CNPJ nº 05.050.358/0001-01 - Autuação de Funcionamento nº 801.722-8,

considerando a Resolução RDC 59, de 27 de junho de 2009,

considerando o Relatório de Inspeção e a análise e parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indefinir o pedido de concessão de Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos da empresa com base no ato desta Resolução.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS
ANEXO

Razão Social: Acetipon Laser Tecnologia GmbH
Endereço: Brásidas Xaviera 10, 07747 Jems - Alemanha
Assento da Produção: 8711- Produtos para Saúde - (Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos) - Indústrias em Outros Países
Especiação: 15485610-8
Motivo: Em desacordo com a Resolução RDC 39, de 27 de junho de 2009.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.423, DE 8 DE JUNHO DE 2012

O Conselho-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a solicitação de certificação pela empresa Top Casual Comércio e Assessoria em Equipamentos Médicos e Diagnósticos Ltda., CNPJ nº 08.277.375/0001-28 - Autuação de Funcionamento nº 103.048-8,

considerando a Resolução RDC 59, de 27 de junho de 2009,

considerando o Relatório de Inspeção e a análise e parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indefinir o pedido de concessão de Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos da empresa com base no ato desta Resolução.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS
ANEXO

Razão Social: Acetipon Laser Tecnologia GmbH
Endereço: Brásidas Xaviera 10, 07747 Jems - Alemanha
Assento da Produção: 8711- Produtos para Saúde - (Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos) - Indústrias em Outros Países
Especiação: 068318513-8
Motivo: Em desacordo com a Resolução RDC 39, de 27 de junho de 2009.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.424, DE 8 DE JUNHO DE 2012

O Conselho-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC 59, de 27 de junho de 2009,

considerando o Relatório de Inspeção emitido pela VBA local, e a análise e parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indefinir o Pedido de Concessão de Certificado de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição de produtos para Diagnóstico de Uso In Vitro da empresa com base no ato desta Resolução.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Razão Social: Ocas Goss Distribuidora Importação e Exportação de Equipamentos Médicos Ltda. CNPJ nº 01.628.909/0001-05 - AFE-061.152-8
Assento da Produção: Produtos para Saúde - (Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição de Produtos para Diagnóstico de Uso In Vitro) - Estabelecimento no País
Especiação: 187994406-7
Motivo: Em desacordo com a Resolução RDC 59, de 27 de junho de 2009.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.425, DE 8 DE JUNHO DE 2012

O Conselho-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 85, de 08 de novembro de 2009,

considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações contidas no ANEXO, a que a empresa comparece em resposta de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a aprovação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS
ANEXO

Fabricante: IIE MEDICAL SYSTEMS ISRAEL, ULMASQOND LTD
Endereço: MARIUTAR ST.7, TIBAT CARMEL - ISRAEL
País: ISRAEL
Inscrição de Boas Práticas: 0088980/12-3
Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados no ato desta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco II, conforme registro de classificação definido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.426, DE 8 DE JUNHO DE 2012

O Conselho-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 85, de 08 de novembro de 2009 e que a empresa, foi inspecionada com base no registro de Boas Práticas de Fabricação - área de produção para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS
ANEXO

Razão Social: NOVITECH EQUIPAMENTOS MÉDICOS 11128
Endereço: RUA ANDRÉ CABREZET FILHO, 48
Bairro: RUDGE RAMOS
Município: SÃO BERNARDO DO CAMPO - SP
Assessoria de Funcionamento: Comarc nº 895.206-5
Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos importados, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados na classe de risco II, conforme registro de classificação definido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.427, DE 8 DE JUNHO DE 2012

O Conselho-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 154, de 23 de dezembro de 2002 e que a empresa foi inspecionada com base no registro de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS
ANEXO

Razão Social: PROCURE COMERCIO CNPJ: 07.818.865/0001-78
PRIOU, LOS MEDICOS 1016715-06
LARES LIDA
Endereço de Produção: 13451611-7
Endereço: AVENIDA AMAZONAS, 263, SALA 113
Bairro: CENTRO
Cidade: SÃO CARLOS - SP
Município: SÃO CARLOS DO SUL - RJ
Assessoria de Funcionamento: Comarc nº 803.342-7
Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição para os produtos:
Produtos médicos, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco III e IV, conforme registro de classificação definido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.428, DE 8 DE JUNHO DE 2012

O Conselho-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 85, de 08 de novembro de 2009 e que a empresa, foi inspecionada com base no registro de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS
ANEXO

Fabricante: BEOMET UK LTD - BREDGENI PLANT
Endereço: MATERTON INDUSTRIAL ESTATE BREDGENI, CP11 1XA, SOUTH WALES, BREDGENI - ELDO UNIDO
País: ELDO UNIDO
Inscrição de Boas Práticas: 0613182/0001-40
LISE LTDA
Assessoria de Funcionamento: Comarc nº 125.725-7
Endereço de Produção: 5381211-5
Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados no ato desta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco II e III, conforme registro de classificação definido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.429, DE 8 DE JUNHO DE 2012

O Conselho-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 85, de 08 de novembro de 2009 e que a empresa, foi inspecionada com base no registro de Boas Práticas de Fabricação - área de produção para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS



considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2008 e que a empresa foi inspecionada cumprindo as exigências de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| |
|--|
| Fabricante: UNISS CORPORATECH SAITAMA FACILITY |
| Endereço: 2475-1 NISHIKATA, KOSHIGAYA-SH - SAITAMA, 1343-002 - JAPÃO |
| País: JAPÃO |
| Importador: UIRGICA FERNANDES CO-ENFI, MERCIO DE MATERIAS QUIMICAS E BIOLÓGICAS S31, 438-9410001-51 HOSPITALARES SOCIEDADE LIMITADA |
| Autorização de Funcionamento, Companhia: 101.504-1 |
| Expediente de Pedido: 481345016-6 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devendo ser registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 21 de setembro de 2006. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.438, DE 8 DE JUNHO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2008,

considerando ainda a Resolução RDC nº 18, de 25 de abril de 2006, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no anexo, e que a empresa cumpre as exigências de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a concessão da Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| |
|---|
| Fabricante: DAIEX-QUEMEDA INC |
| Endereço: 3030 QUEMEDA DRIVE - MADISON - WI - EUA |
| País: EUA |
| Importador: GE HEALTHCARE CLINICAL CNPJ: 07.928.828/0001-83 SYNTAKM EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA |
| Autorização de Funcionamento, Companhia: 100.113-6 |
| Expediente de Pedido: 088220112-4 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devendo ser registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 21 de setembro de 2006. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.434, DE 8 DE JUNHO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2008,

considerando ainda a Resolução RDC nº 18, de 25 de abril de 2006, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no anexo, e que a empresa cumpre as exigências de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a concessão da Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a concessão da Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| |
|---|
| Fabricante: HROKIT S.A. |
| Endereço: CAN MALE - 08186 - LICA D'AMUT - HARCILONA - ESPANHA |
| País: ESPANHA |
| Importador: WERTEN MEDICAL LTDA CNPJ: 02.088.062/0001-65 |
| Autorização de Funcionamento, Companhia: 100.034-1 |
| Expediente de Pedido: 021393615-9 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: Produtos para diagnóstico de uso in vitro fabricados na planta acima mencionada, devendo ser registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 21 de setembro de 2006. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.435, DE 8 DE JUNHO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2008 e que a empresa foi inspecionada cumprindo as exigências de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| |
|--|
| Razão Social: CIRURGICA BRASIL CNPJ: 47.191.115/0001-03 COMERCIAL E IMPORTADORA LTDA |
| Endereço: RUA JOAQUIM PIZA, 130/132 |
| Bairro: CAMBUCI CEP: 01.328-410 |
| Município: SÃO PAULO UF: SP |
| Autorização de Funcionamento, Companhia: 101.296-1 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 21 de setembro de 2006. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.433, DE 8 DE JUNHO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2008 e que a empresa foi inspecionada cumprindo as exigências de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| |
|---|
| Razão Social: S&S INDUSTRIA DE APAR. MEDIC. E INDUSTRIA LTDA CNPJ: 02.478.891/0001-03 |
| Endereço: RUA FRANCISCO PEDRHO DE TOLEDO, 437 |
| Bairro: VILA LIVERO CEP: 04.185-130 |
| Município: SÃO PAULO UF: SP |
| Autorização de Funcionamento, Companhia: 100.553-8 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 21 de setembro de 2006. |

ANEXO

| |
|---|
| Razão Social: INTERMEDICAL CO-ENFI MERCIO E INDUSTRIA LTDA CNPJ: 02.478.816/0001-77 |
| Endereço: RUA PRESIDENTE KENNEDY, 2-82 |
| Bairro: CENIZO CEP: 17.010-400 |
| Município: SAUBI UF: SP |
| Autorização de Funcionamento, Companhia: 101.838-0 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 21 de setembro de 2006. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.434, DE 8 DE JUNHO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2008 e que a empresa foi inspecionada cumprindo as exigências de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| |
|---|
| Razão Social: S&S INDUSTRIA DE APAR. MEDIC. E INDUSTRIA LTDA CNPJ: 02.478.891/0001-03 |
| Endereço: RUA FRANCISCO PEDRHO DE TOLEDO, 437 |
| Bairro: VILA LIVERO CEP: 04.185-130 |
| Município: SÃO PAULO UF: SP |
| Autorização de Funcionamento, Companhia: 100.553-8 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 21 de setembro de 2006. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.438, DE 8 DE JUNHO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a solicitação de inspeção pela empresa Laboratorios Piller Ltda., CNPJ nº 46.107.988/0001-49 e Autorização de Funcionamento nº 130.218-8,

considerando ainda o parecer da área técnica e que a empresa foi inspecionada cumprindo as exigências de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS



ANEXO

Razão Social: REFRONDO COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA CNPJ: 36.280.113/0001-71
Material: HOSPITALAR LTDA
Endereço: RUA PIRANGA Nº 36 SALA 112/113
Bairro: IPÊANGA CEP: 28.015-050
Município: CAMPOS DOS GUYTACAZES RJ
Inscrição de Funcionamento: Comum nº: 832882-2
Expediente de Petição: 06394/11/2
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde

Razão Social: SCMEDICAL IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO LTDA CNPJ: 01.161.036/0001-08
Endereço: RUA ANITA GARIBOLDI 431
Bairro: CENTRO CEP: 88.360-020
Município: FLORIANÓPOLIS
Inscrição de Funcionamento: Comum nº: 832882-2
Expediente de Petição: 22820/11/3
Certificado de Boas Práticas de Armazenagem e Distribuição de Produtos para Saúde

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.482, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

A Superintendência Substâncias de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº 1.666, de 10 de outubro de 2004, tendo em vista o disposto no art. 208 e no inciso I, 1º do art. 6º do Regulamento Sanitário aprovado em termos do Decreto nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 27 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o parecer de sua técnica e que as empresas cumprem os requisitos do Boas Práticas de Fabricação - Área de Produção para a saúde, resolve:

Art. 1º Cancelar (s) empresa (s) e (s) processo (s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

ANEXO

Razão Social: LABORATÓRIO DUCOT OLIVEIRA LTDA CNPJ: 11.035.015/0001-20
Endereço: RUA SENEZ DA SILVA, 57
Bairro: J. ELIASSO CEP: 32.288-705
Município: RIO DE JANEIRO RJ
Inscrição de Funcionamento: Comum nº: 1.10271-9
Expediente de Petição: 96366/05-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde
 Materiais de uso médico da classe de risco III, devidamente registrados por esta Agência junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001.

Razão Social: OMED DRAKE DO NOROESTE LTDA CNPJ: 01.610.970/0001-90
Endereço: AVENIDA CORONEL BENJAMIM GUMARães Nº 248
Bairro: INDUSTRIAL CEP: 31.233-680
Município: COIMBRA MG
Inscrição de Funcionamento: Comum nº: 4.00251-2
Expediente de Petição: 0116028-24
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde
 Equipamentos de uso médico inseridos nas classes de risco III e IV, devidamente registrados por esta Agência junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: MERCIER TECHNIQUES SAS
Endereço: 45, RUE DES CAROTTIÈRES - 44115 - HAUTE NORMANDIE
País: FRANÇA
Importador: DUECA IMPORTAÇÃO EXPORTAÇÃO E COMÉRCIO CNPJ: 00.304.266/0001-81
Ltda 30, MATERIAL CIRÚRGICO LTDA
Endereço de Funcionamento: Comum nº: 1.82437-8
Expediente de Petição: 27.430/10-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde
 Materiais de uso médico da classe III, inseridos na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: BEARTON MEDICAL SYSTEMS (U.S.) CORP., LLC
Endereço: 1500 GOSHORN BLVD. BARKWAY - CO 80564948 - FREDERICK
País: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Importador: AMB MED COMÉRCIO DE PRODUTOS CIRÚRGICOS CNPJ: 05.130.215/0001-35
LTDA
Inscrição de Funcionamento: Comum nº: 4.0385-7
Expediente de Petição: 18445-21-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde
 Equipamentos de uso médico inseridos na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: NIKON KOHLEN TOMIOKA CORPORATION
Endereço: 495 NANGAKAHI TOMIOKA SHI, GUNMA
País: JAPÃO
Importador: EMERGO BRAZIL IMPORT IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS CIRÚRGICOS LTDA CNPJ: 04.847.400/0001-08
LTDA

Fabricante: SUNITA ORTHOPEDIC PRODUCTS INC.
Endereço: 5950 MITCHELL BLVD, SANTA ROSA, CALIFORNIA
País: ESTADOS UNIDOS DA AMÉRICA
Importador: ES IMPLANTES COMÉRCIO DE PRODUTOS E CNPJ: 12.335.016/0001-71
INDUSTRIAS DOS IMPLANTES HOSPITALARES LTDA
Inscrição de Funcionamento: Comum nº: 830486-1
Expediente de Petição: 30.142/13-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde
 Equipamentos de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: STAUD MEDICAL AG
Endereço: STRAUBSTRASSE 11 - CH 7021 WANDL
País: SUÍÇA
Importador: TECNIMED COMÉRCIO DE PRODUTOS MÉDICOS CNPJ: 06.830.000/0001-48
LTDA
Inscrição de Funcionamento: Comum nº: 830329-1
Expediente de Petição: 05135/12-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde
 Materiais de uso médico da classe IV, inseridos na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: NIKON KOHLEN TOMIOKA CORPORATION TOMIOKA FACTORY II
Endereço: 5022 TOMIOKA
País: JAPÃO
Importador: EMERGO BRAZIL IMPORT IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA CNPJ: 04.847.400/0001-08
LTDA
Inscrição de Funcionamento: Comum nº: 831175-8
Expediente de Petição: 05232/12-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde
 Equipamentos de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: INDUSTRIAL VALTEIRA DE MEDICAL S.A DE C.V
Endereço: CALZAD DEL ORD 2001, PASEO INDUSTRIAL INLACU BLV. 20486-MEXICALI
País: MÉXICO
Importador: VR MEDICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA CNPJ: 04.714.143/0001-38
DE PRODUTOS MÉDICOS LTDA
Inscrição de Funcionamento: Comum nº: 83025-1
Expediente de Petição: 05232/12-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde
 Equipamentos de uso médico inseridos nas classes de risco III, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: SUEUI MEDICAL (SHANGHAI) CO. LTD
Endereço: CO. 440, HANGZHOU INDUSTRIAL ESTATE, FEA, F FREE ZONE, TAIHONG
País: CHINA
Importador: HANG BRASIL INDUSTRIA E COMÉRCIO DE CNPJ: 08.114.603/0001-38
PRODUTOS MÉDICOS LTDA
Inscrição de Funcionamento: Comum nº: 4.99351-2
Expediente de Petição: 05232/12-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde
 Materiais de uso médico da classe IV, inseridos na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: GPC MEDICAL TECHNOLOGIES (SHANGHAI) LTD
Endereço: 3011 CHAOSHAN ROAD, CHANGNING
País: CHINA
Importador: VALVEUS COMÉRCIO DE MATERIAIS HOSPITAIS CNPJ: 03.872.857/0001-28
LTDA
Inscrição de Funcionamento: Comum nº: 830743-1
Expediente de Petição: 33.581/11-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde
 Materiais de uso médico inseridos na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: BEL LIFE CARE LTD
Endereço: PEROKADA PLANT, 68500, THIRUVANANTHAPURAM
País: INDIA
Importador: H. O. FARMACÊUTICA S.A. CNPJ: 38.418.424/0001-08
INDUSTRIAS E IMPORTAÇÃO LTDA
Inscrição de Funcionamento: Comum nº: 4.0385-7
Expediente de Petição: 051975/12-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde
 Materiais de uso médico, inseridos na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: HIMA LASERS
Endereço: 14 BALASOHI ST., P.O. BOX 1201 - GAZIABAD
País: INDIA
Importador: LAB LAZER BRASIL TECNOLÓGICO COMÉRCIO CNPJ: 07.050.364/0001-70
IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/semanal/def.html>, pelo código 101820411706048

Documento assinado eletronicamente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados para o classe II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: FLEXIS CORPORATION
Endereço: 2400 MILLBROOK DRIVE - BUFFALO GROVE - ILLINOIS - EUA
País: EUA
Importador: JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
Associação de Funcionamento: Comum nº: 801.452-0
Capítulo de Petição: 25148811-1
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados para o classe II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: FLEXIS CORPORATION
Endereço: 2400 MILLBROOK DRIVE - BUFFALO GROVE - ILLINOIS - EUA
País: EUA
Importador: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA
Associação de Funcionamento: Comum nº: 801.452-0
Capítulo de Petição: 25148811-1
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados para o classe II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: COLIPLAST AS
Endereço: Av. LOUIS HANSENS ALEF 15 - MØRDRUP - ESPERGAARD 5000 - DINAMARCA
País: DINAMARCA
Importador: COLIPLAST DO BRASIL LTDA
Associação de Funcionamento: Comum nº: 184.975-1
Capítulo de Petição: 25291211-8
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados para o classe II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: ABBOTT POINT OF CARE CANADA LIMITED
Endereço: 105 CORKSTOWN ROAD - NEPEAN - ONTARIO K2H0V4 - CANADA
País: CANADA
Importador: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA
Associação de Funcionamento: Comum nº: 801.452-0
Capítulo de Petição: 25290111-3
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados para o classe II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: DENKA SEIKEN CO., LTD KAGAMIDA FACTORY
Endereço: 1195-1 KAGAMIDA, KIKOORI, NIIGATA, GOSSEN-SHI, JAPÃO
País: JAPÃO
Importador: ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA
Associação de Funcionamento: Comum nº: 801.452-0
Capítulo de Petição: 25072121-6
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados para o classe I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2001.

Banco Social: DBE INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
Capítulo de Petição: 08394211-8
Endereço: RUA JOSÉ RAMOS GUIMARÃES, 17
Bairro: CENTRO
Município: BOM JESUS DOS REIS
Associação de Funcionamento: Comum nº: 801.758-2
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos nacionais, de fabricação registrada por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados para o classe I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2001.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/leiautelebrnet>, pelo código 101031167000099

Banco Social: TOSHIBA MEDICAL DO BRASIL LTDA
Capítulo de Petição: 02142211-9
Endereço: AVENIDA HERBESIMON DE LA PLACÉ, 955-01 e 02
Bairro: TICHINO PARK
Município: CAMPINAS
Associação de Funcionamento: Comum nº: 102.853-3
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados para o classe II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2001.

Banco Social: GLOBAL TEC INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE FRIGIFRIGER MÓDULOS LTDA
Capítulo de Petição: 07128612-1
Endereço: RUA MINE ALVERNE, 399
Bairro: IPRANGA
Município: SÃO PAULO
Associação de Funcionamento: Comum nº: 801.991-2
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos nacionais, de fabricação registrada por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados para o classe II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2001.

Banco Social: LABCLAR PRODUTOS PARA LABORATÓRIOS LTDA
Capítulo de Petição: 06080211-4
Endereço: ESTRADA DO CAPÃO BONITO, 337
Bairro: VILA MARIA DE LOURDES
Município: OSARELÂNDIA
Associação de Funcionamento: Comum nº: 102.468-1
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados para o classe I, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2001.

Banco Social: DEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO S/A
Capítulo de Petição: 01612911-1
Endereço: ESTRADA DO GUERINGUÊ, 2009
Bairro: JACAREPACÁ
Município: RIO DE JANEIRO
Associação de Funcionamento: Comum nº: 801.414-1
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados para o classe I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2001.

Banco Social: SÉZIGA ELETRÔNICA INDUSTRIAL LTDA
Capítulo de Petição: 03080211-2
Endereço: RUA JOSÉ ALTAIR NORSEBOM, 611
Bairro: C.A.C.
Município: CURITIBA
Associação de Funcionamento: Comum nº: 804.770-2
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados para o classe II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2001.

Banco Social: DEL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
Capítulo de Petição: 18022112-8
Endereço: AVENIDA MOGIANA, 1684
Bairro: JARDIM INDEPENDÊNCIA
Município: RIBEIRÃO PRETO
Associação de Funcionamento: Comum nº: 801.695-0
Certificado de Bom Fiança de Fabricação para os produtos:
Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados para o classe I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2001.

Banco Social: BE INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
Capítulo de Petição: 06039312-5
Endereço: RUA JOÃO DE PAUL A. FRANCO, 320

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Data de 21

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: EXXOMED EQUIPAMENTOS LTDA | CNPJ: 08.133.126/0001-89 |
| Expediente de Petição: 447090/14 | |
| Endereço: RUA GERMINIANO COSTA | |
| Nº: 2003 | Complemento: |
| Bairro: JARDIM BRASIL | CEP: 13.269-318 |
| Município: SÃO CARLOS | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento Concomitante: KHMRLYVMY0137 (807.032-3) | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

Em-se:

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: EXXOMED EQUIPAMENTOS LTDA | CNPJ: 08.133.126/0001-89 |
| Expediente de Petição: 447090/14 | |
| Endereço: RUA GERMINIANO COSTA | |
| Nº: 2003 | Complemento: |
| Bairro: JARDIM BRASIL | CEP: 13.269-318 |
| Município: SÃO CARLOS | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento Concomitante: KHMRLYVMY0137 (807.032-3) | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.674, DE 26 DE JULHO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Alimentos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 505, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos artigos 1, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando a Resolução RDC nº 95, de 06 de novembro de 2009, considerando os Relatórios de Inspeção emitidos pela MSA, e tendo o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Interferir a Petição de Consulta do Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos da empresa constante no Anexo desta Resolução.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: Tamar Equipamentos Cirúrgicos Ltda | CNPJ: 24.813.548/0001-04 |
| Autorização de Funcionamento Concomitante: 081.741-1 | |
| Assessoria de Petições Produtos para Saúde - (Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos) - Inscrição nº 140.133.0000-4 | |
| Município: Em atendimento com o Art. 3º da Resolução RDC nº 95, de 06 de novembro de 2009. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.675, DE 26 DE JULHO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Alimentos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 540, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos artigos 1, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando a Resolução RDC nº 95, de 06 de novembro de 2009 e que as empresas foram inspecionadas e registradas em registros de Boas Práticas de Fabricação - área de produção para a saúde, resolve:

Art. 1º Consultar às empresa(s) constantes no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Fabricante: LABORATORIOS ARION | |
| Endereço: 494 AVENUE DU DOCTEUR MAURICE DONAT - PARC HAUTE TECHNOLOGIE - BESOIN MOUTONS SOPHIA - ANTIPOLIS - FRANÇA | |
| País: FRANÇA | |
| Importador: MEDSTAR LAB HOSPITALS S.A. | CNPJ: 08.711.988/0001-14 |
| Associação de Funcionamento Concomitante nº: 801.493-6 | |
| Expediente de Petição: 8081/05/12-6 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

Esta documentação pode ser verificada no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assessoria/licitacoes>, pela código 181031307000097

| | |
|---|-------------------------|
| Fabricante: PLEASURE LATEX PRODUCT SON BHD | |
| Endereço: LOT 5322, 15TH MILE, JALAN PADANG GAJAH, 45000 IBRAM - SELANGOR DA RUC, KHASAN - MALÁSIA | |
| País: MALÁSIA | |
| Importador: DESCARTAVELIS NON WOVEN IMPORTAÇÃO E EX. PORTAÇÃO LTDA | CNPJ: 01.588581/0001-81 |
| Associação de Funcionamento Concomitante nº: 806.443-4 | |
| Expediente de Petição: 277712/10-8 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

| | |
|---|--------------------------|
| Fabricante: ATRETECH INC | |
| Endereço: 2905 NATHAN LANE - MINNETONKA, MN - EUA | |
| País: EUA | |
| Importador: BOSTON SCIENTIFIC DO BRASIL LTDA | CNPJ: 01.513.486/0001-34 |
| Associação de Funcionamento Concomitante nº: 101.613-2 | |
| Expediente de Petição: 0092245/12-2 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

| | |
|--|--------------------------|
| Fabricante: ALLERGAN COSTA RICA S.R.L | |
| Endereço: 800 PHARMAY GLOBAL PARK - LA AURORA DE IBERDIA - COSTA RICA | |
| País: COSTA RICA | |
| Importador: ALLERGAN PROCESSING FARMACEUTICOS LTDA | CNPJ: 01.626.618/0001-77 |
| Associação de Funcionamento Concomitante nº: 801.436-0 | |
| Expediente de Petição: 809991/10-6 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

| | |
|--|--------------------------|
| Fabricante: LABORATORIOS SI. S.A. | |
| Endereço: CALLE CURUPAYTI 2011, SAN FERNANDO, PROVINCIA DE BUENOS AIRES - ARGENTINA | |
| País: ARGENTINA | |
| Importador: META BDI INDUSTRIAL LTDA | CNPJ: 01.513.486/0001-82 |
| Associação de Funcionamento Concomitante nº: 800.147-4 | |
| Expediente de Petição: 801812/12-2 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

| | |
|--|--------------------------|
| Fabricante: DOI MICROTECNIQUES SAS | |
| Endereço: 4 CLEMEN DE NAUENTE BP 889 - BUSANCON - FRANÇA | |
| País: FRANÇA | |
| Importador: MICROMEDICAL IMPLANTES DO BRASIL LTDA | CNPJ: 07.326.710/0001-80 |
| Associação de Funcionamento Concomitante nº: 802.495-7 | |
| Expediente de Petição: 449375/11-6 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

| | |
|---|-------------------------|
| Fabricante: ANGHOTICH PUERTO RICO INC | |
| Endereço: ROAD 459, KM 04 - MONTANA INDUSTRIAL PARK - AGUIADELA, 00603 - PORTO RICO | |
| País: PORTO RICO | |
| Importador: MEDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA | CNPJ: 01.586520/0001-33 |
| Associação de Funcionamento Concomitante nº: 800.471-0 | |
| Expediente de Petição: 9068/01-1 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2, de 2001 e 2.445/2009, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



MINISTÉRIO DA SAÚDE
Agência Nacional de Vigilância Sanitária
Gerência Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e
Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e
Publicidade

Certificado de Boas Práticas de Fabricação e
Controle de Produtos para Saúde

Expediente n.º: 426556/11-4

Considerando o disposto na Lei n.º 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o Decreto n.º 3.029, de 16 de abril de 1999 e a publicação no Diário Oficial da União de 25/06/2012, certifico que os estabelecimentos da empresa, a seguir descrita, cumprem com a legislação sanitária vigente, quanto às Boas Práticas de Fabricação e Controle exigidas pela autoridade sanitária brasileira, e estão em consonância com a Resolução Mercosul GMC n.º 04/95 para produtos médicos, ou Resolução GMC n.º 65/96 sobre produtos para diagnóstico de uso in vitro, estando seus estabelecimentos sujeitos a inspeções periódicas.

| | | |
|---|------------------------|---------------------------------|
| EMPRESA: COMPOJET BIOMÉDICA LTDA | | CNPJ: 01.081.026/0001-74 |
| ENDEREÇO: ESTRADA DA VOLTA, 1220 - PRÉDIO A | | |
| BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL | CEP: 44.245-000 | |
| MUNICÍPIO: CONCEIÇÃO DO JACUIPE | UF: BA | |
| AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 801.067-5 | | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle de Produtos para Saúde: | | |
| Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados na classe de risco II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n. 185, de 22 de outubro de 2001. | | |

Válido até: 24/06/2014

Brasília - DF, segunda-feira, 20 de agosto de 2012

JACQUELINE CONDAK BARCELOS

Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos,
Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade- Substituta
GGIMP

S.I.A. Truão 06, Área Especial 57, Bloco B / Brasília (DF) - CEP 71.208-000 - <http://www.anvisa.gov.br>
 Este certificado só terá validade quando estiver a sê-lo nos da ANVISA.





Certificado de Boas Práticas

Página 1 de 1

| CNPJ | EMPRESA SOLICITANTE | EMPRESA CERTIFICADA | ENDEREÇO | PAÍS | TIPO DE CERTIFICAÇÃO | LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS | RESOLUÇÃO | DATA DA PUBLICAÇÃO | VALIDADE DO CERTIFICADO | DATA DA INSPEÇÃO | DATA DO PARECER DE CERTIFICAÇÃO |
|--------------------|-------------------------|-------------------------|----------|--------|----------------------|---|-----------|--------------------|-------------------------|------------------|---------------------------------|
| 01.081.026/0001-74 | COMPOJET BIOMÉDICA LTDA | COMPOJET BIOMÉDICA LTDA | | BRASIL | CBPF | MATERIAIS | 2337 | 30/06/2014 | 30/06/2016 | | |

NOVA BUSCA





| |
|---|
| Autorização de Funcionamento nº 1.00043-4 |
| Expediente nº 0516704/2014 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos |
| Sólidez, alta eficiência, sustentabilidade, compatibilidade tecnológica. |

| |
|---|
| Empresa Fabricante: Unidos Labor |
| Endereço: Rua Beneditina, 10, A-4150, Camp |
| Cidade: Assis |
| Empresa Solicitante: Sandoz-Argentina Farmocelulos S.A. |
| CNPJ: 01.687.377/0001-57 |
| Autorização de Funcionamento nº 1.01090-1 |
| Expediente nº 0424767/14-B |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos |
| Sólidez, alta eficiência, sustentabilidade, compatibilidade tecnológica e etc. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 487A, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.792, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 658, de 29 de maio de 2014, e suas alterações,

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação apresentados em legislação vigente, para a área de fabricação de medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder (s) concessão (s) no termo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO ROS

ANEXO

| | |
|---|---------------------------------|
| Empresa: Weyde do Brasil Laboratório e Farmácia Ltda | CNPJ: 06.991.217/0001-68 |
| Endereço: Rua Brigadier Henrique Ferreira | |
| Nº: 11 | Bairro: Pa. São Domingos |
| Cidade: São Paulo | UF: SP |
| Autorização de Funcionamento nº 1.00361-1 | |
| Expediente nº 0802427/14-7 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos | |
| Insumos farmacêuticos ativos obtidos por extração vegetal: | |
| Acryphidius castaneus | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 487A, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.792, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 658, de 29 de maio de 2014, e suas alterações,

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Distribuição de Arranjos Ancestrais apresentados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder (s) concessão (s) no termo a Certificação de Boas Práticas de Distribuição de Arranjos Ancestrais de Produtos para Saúde.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO ROS

ANEXO

| | |
|---|---------------------------------|
| Empresa: Unifarma Controlada e Importação Ltda | CNPJ: 01.075.971/0001-68 |
| Endereço: Rua Uruguai | |
| Nº: 57 | Bairro: Glória |
| Cidade: Rio de Janeiro | UF: RJ |
| Autorização de Funcionamento nº 8.80714-7 | |
| Expediente de Caratenação: 34873/10 | |
| Expediente de Recurso Administrativo: 059990/14-B | |
| Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Administração | |
| Produtos para Saúde | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 487, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo inciso X do art. 7º da Lei nº 9.792, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 658, de 29 de maio de 2014, e suas alterações,

considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação apresentados em legislação vigente, para a área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder (s) concessão (s) no termo a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO ROS

ANEXO

| |
|--|
| Empresa Fabricante: Alimed Medical Products Co. Ltd |
| Endereço: Min. Hong Yau Road, Maheida Terr., Zhong Gu., Hanoi, Vietnam |
| País: China |
| Empresa Solicitante: Smith & Nephew Controlada de Produtos |
| CNPJ: 11.838.826/0001-68 |
| Município: Lapa |
| Autorização de Funcionamento nº 1.00043-4 |
| Expediente nº 0516704/2014 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: |
| Materiais de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, empregados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Empresa Fabricante: Arlicareo Corporation |
| Endereço: 331, Pireveas, Lindal Park - Toronto |
| País: Costa Rica |
| Empresa Solicitante: Smith & Nephew Controlada de Produtos |
| CNPJ: 11.838.826/0001-68 |
| Município: Lapa |
| Autorização de Funcionamento nº 1.00043-4 |
| Expediente nº 0516704/2014 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: |
| Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, empregados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Empresa Fabricante: Sudo Química S.A. de C.V. |
| Endereço: Blvd. Pireveas de Montebello s/n - Parque Industrial Conzatti - Ecatepec - Toluca/México |
| País: México |
| Empresa Solicitante: Polimex Importação e Comércio Ltda |
| CNPJ: 43.044.605/0001-01 |
| Autorização de Funcionamento nº 1.01793-1 |
| Expediente nº 0521256/14-B |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: |
| Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, empregados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Empresa Fabricante: Sudo Medical Care Inc. |
| Endereço: 623, Aguiar Drive, Mississauga, ON L5V 2Y8 |
| País: Canadá - Estado de Ontário |
| Empresa Solicitante: Medvet do Brasil Distribuição Importação CNPJ: 06.585.570/0001-58 |
| de Equipamentos e Produtos Médicos e Serviços Médicos Ltda |
| Autorização de Funcionamento nº 1.01793-1 |
| Expediente nº 0521256/14-B |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: |
| Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, empregados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Empresa Fabricante: Suptecron S.A. |
| Endereço: Dienera de L'Orme, Marcy l'Etoile - 69240 |
| País: França |
| Empresa Solicitante: Bimarcio Brasil SA |
| CNPJ: 31.046.635/0001-71 |
| Autorização de Funcionamento nº 1.01591-2 |
| Expediente nº 4324273/14-B |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: |
| Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, empregados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Empresa Fabricante: Sudo Medical Care Limited |
| Endereço: 623, Aguiar Drive, Mississauga, ON L5V 2Y8 |
| País: Canadá |
| Empresa Solicitante: Sudo Medical Care do Brasil Ltda |
| CNPJ: 06.585.570/0001-58 |
| Autorização de Funcionamento nº 1.01793-1 |
| Expediente nº 0521256/14-B |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: |
| Materiais de uso médico das classes III e IV, empregados na planta acima mencionada, empregados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Empresa Fabricante: Bimarcio Ltd |
| Endereço: 19, Hutton St., Duncraig Building, 16, Fair - 2101, New South Wales - Jansonne |
| País: Austrália |
| Empresa Solicitante: Medvet DCS Distribuição S.A. |
| CNPJ: 06.711.500/0001-24 |
| Autorização de Funcionamento nº 8.01451-6 |
| Expediente nº 0672201/14-1 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde: |
| Equipamentos de uso médico da classe III, fabricados na planta acima mencionada, empregados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001. |

| | |
|--|---------------------------------|
| Empresa: Celor Bioteconômica S.A. | CNPJ: 04.846.613/0001-01 |
| Endereço: Rua Padre Constantino, 563/111 | |
| Nº: 1111 | Bairro: Lúcia Lima |
| Cidade: São Leopoldo | UF: RS |
| Autorização de Funcionamento nº 835374-1 | |
| Expediente nº 095546/13-3 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Para Saúde: | |
| Produtos para diagnóstico de uso in vitro das classes de risco III e IV, fabricados na planta acima mencionada, empregados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 181, de 22 de outubro de 2001. | |



Empresa Fabricante: Cepacol AB
Endereço: R. Santos Dumont, 5, 50 - 17154, Solta
Pais: Itália
Empresa Sollicitante: Roche Diagnostica Brasil Ltda - CNPJ: 30.240.318/0001-80
Autorização de Funcionamento nº: 1.02578-1
Expediente nº: 0258819/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro de classe de risco III fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 41, de 18 de setembro de 2011.

Empresa Fabricante: Corvax Limited
Endereço: Free Airport, Nevada Industrial Park, Flitwick - MK12 9JL, Daventry
Pais: Reino Unido
Empresa Sollicitante: BMD - Controle de Produtos Médicos - CNPJ: 09.605.161/0001-44
Autorização de Funcionamento nº: 8.02552-1
Expediente nº: 002530/12-2
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico de classe de risco III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

Empresa Fabricante: Himmegroup Mexico Metalurgica S. de RL de CV
Endereço: Calle Callesas nº 11.751, San Callesas, Parque Industrial El Tierno - C.P. 22094 - Tijuana S.L.
Pais: México
Empresa Sollicitante: Pall de Brasil Ltda - CNPJ: 35.548.968/0001-00
Autorização de Funcionamento nº: 8.02612-8
Expediente nº: 002612/12-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico de classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

Empresa Fabricante: Receptas, S.A.
Endereço: Avenida de Catalunya, 4 - Llot de 561, 08123 - Barcelona
Pais: Espanha
Empresa Sollicitante: MV Médica Rep. e Com. Eq. Médica - CNPJ: 10.811.671/0001-07
Autorização de Funcionamento nº: 8.02629-4
Expediente nº: 026291/13-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico de classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

Empresa Fabricante: Insulstar Ltd.
Endereço: 2 Netheron Park St., Tint Cornet - 39120
Pais: Irã
Empresa Sollicitante: QI Healthcare de Brasil Comércio e Serviços - CNPJ: 029.172/0001-40
Autorização de Funcionamento nº: 8.02712-0
Expediente nº: 027202/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico de classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

Empresa Fabricante: JPH1 Citrus
Endereço: 1890, Saldanha Rossi, 89128-900 - Jaraguá do Sul, SC
Pais: Brasil
Empresa Sollicitante: Smith & Nephew Controle de Produtos - CNPJ: 11.638.820/0001-49
Autorização de Funcionamento nº: 8.02842-1
Expediente nº: 028302/14-5
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico de classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

Empresa Fabricante: JBI Orthopedics Leggett
Endereço: 18 Church Hill, Wex. 12, Basingstoke, Hampshire, RG24 0PY - Sheffield
Pais: Inglaterra
Empresa Sollicitante: Incept Technology Implantos Cirurgias - CNPJ: 07.708.980/0001-00
Autorização de Funcionamento nº: 8.02913-3
Expediente nº: 029127/14-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico das classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

Empresa: Loring Equipamentos Ltda - CNPJ: 04.187.388/0001-74
Endereço: Rua João Raposo, N.º 200 - Bairro: Ponta Grossa - CEP: 81.265-120
Município: Jandaia do Sul - UF: SC
Autorização de Funcionamento nº: 8.02814-7
Expediente nº: 027883/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico de classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

Empresa: Magnum Tecnologia Médica S/A - CNPJ: 31.298.443/0002-04
Endereço: Rua Santa Maria, N.º 81/931 - Bairro: Capinzal - CEP: 86.712-000
Município: Curitiba - UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 8.02846-7
Expediente nº: 022526/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico de classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

Empresa Fabricante: Orion A/S
Endereço: Tivolistvej 21 - Thisted 7100
Pais: Dinamarca
Empresa Sollicitante: Conco Analisa Brasil S/A - CNPJ: 11.885.302/0001-04
Autorização de Funcionamento nº: 1.03590-3
Expediente nº: 032533/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico de classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

Empresa Fabricante: St. John's
Endereço: 10000 Valley Park Road, Sylmar - California
Pais: Estados Unidos de A.
Empresa Sollicitante: Janssen Cilindros Brasil Ltda - CNPJ: 08.886.840/0001-42
Autorização de Funcionamento nº: 1.03212-4
Expediente nº: 031103/13-3
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico de classes III e IV, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

Empresa Fabricante: Syntex Truena
Endereço: Industriestrasse 1, CH-2545, Solothurn
Pais: Suíça
Empresa Sollicitante: Syntex de Brasil Ltda - CNPJ: 02.966.117/0001-02
Autorização de Funcionamento nº: 8.00031-3
Expediente nº: 029531/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico de classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

Empresa Fabricante: Syntex Ireland Limited
Endereço: IDA Business & Technology Park - Carrigrohilly - Cork
Pais: Irlanda
Empresa Sollicitante: Syntex de Brasil Ltda - CNPJ: 02.966.117/0001-02
Autorização de Funcionamento nº: 8.00054-3
Expediente nº: 029531/14-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico de classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

Empresa Fabricante: Syntex Ltd
Endereço: 111, Moo 4, Sanbon, Khao, Hua Kooi
Cidade: Amphur Phranthi Buri Thani
Pais: Tailândia
Empresa Sollicitante: Sino Farmaceutica S/A - CNPJ: 54.430.828/0001-80
Autorização de Funcionamento nº: 8.01462-4
Expediente nº: 023442/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Materiais de uso médico de classe III, fabricados na planta acima mencionada, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

Empresa Fabricante: Techno Ltd
Endereço: Via E. Fermi, 45 - 37060, Verona
Pais: Itália
Empresa Sollicitante: Palisa Medical Systems Ltda - CNPJ: 50.185.213/0001-78
Autorização de Funcionamento nº: 1.00347-1
Expediente nº: 3.52126/10-7
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
Equipamentos de uso médico de classe III, fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2011.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/maiores.html>, pelo código 1014201412200019

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/08/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Certificado de Boas Práticas

Página 1 de 1

NOVA BUSCA

| CNPJ | EMPRESA SOLICITANTE | EMPRESA CERTIFICADA | ENDEREÇO | PAÍS | TIPO DE CERTIFICAÇÃO | LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS | RESOLUÇÃO | DATA DA PUBLICAÇÃO | VALIDADE DO CERTIFICADO | DATA DA INSPEÇÃO | DATA DO PARECER DE CERTIFICAÇÃO |
|--------------------|-------------------------------------|-------------------------------------|----------|--------|----------------------|---|-----------|--------------------|-------------------------|------------------|---------------------------------|
| 43.512.870/0001-52 | CPL MEDICALS PRODUTOS MÉDICOS LTDA. | CPL MEDICALS PRODUTOS MÉDICOS LTDA. | | BRASIL | CBPF | MATERIAIS | 3063 | 25/08/2013 | 26/08/2015 | | |

NOVA BUSCA





Certificado de Boas Práticas

| CNPJ | EMPRESA SOLICITANTE | EMPRESA CERTIFICADA | ENDEREÇO | PAÍS | TIPO DE CERTIFICAÇÃO | LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS | RESOLUÇÃO | DATA DA PUBLICAÇÃO | VALIDADE DO CERTIFICADO | DATA DA INSPEÇÃO | DATA DO PARECER DE CERTIFICAÇÃO |
|--------------------|------------------------------------|------------------------------------|----------|--------|----------------------|---|-----------|--------------------|-------------------------|------------------|---------------------------------|
| 48.740.849/0001-28 | ORAL ARTIGOS PARA LABORATORIO LTDA | ORAL ARTIGOS PARA LABORATORIO LTDA | | BRASIL | CBPF | MATERIAIS | 3238 | 09/09/2013 | 09/09/2015 | | |

NOVA BUSCA





ANEXO

| |
|--|
| Razão Social: CONFIANÇA MEDICAL PRODUTOS MÉDI- COS LTDA |
| Expediente de Petição: 98928212-7 |
| Endereço: AVENIDA PAULO DE FREITAS, 141 |
| Bairro: ESTÁCIO |
| Cidade: RIO DE JANEIRO |
| CEP: 20.260-018 |
| UF: RJ |
| Atestado de Funcionamento Comum n.º: 801.375-5 |
| Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n.º 185, de 22 de setembro de 2006. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.826, DE 14 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral substituto da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 2 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 4º e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2006 e que a empresa foi inspecionada conforme os requisitos de Bom Praticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

- Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a Certificação de Bom Praticas de Fabricação.
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

TIAGO LANIUS RAUBER

ANEXO

| |
|--|
| Razão Social: INDÚSTRIA FRONTINENSE DE LATICÍNIOS S.A. |
| Expediente de Petição: 10019411-0 |
| Endereço: RUA MAIOR JOFANI, 38 |
| Bairro: HORRÁCHIA |
| Cidade: ENGENHEIRO PAULO DE FREITAS |
| CEP: 26.450-000 |
| UF: RJ |
| Atestado de Funcionamento Comum n.º: 101.824-7 |
| Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de setembro de 2006. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.827, DE 14 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral substituto da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 2 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 4º e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2006 e que a empresa foi inspecionada conforme os requisitos de Bom Praticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

- Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a Certificação de Bom Praticas de Fabricação.
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

TIAGO LANIUS RAUBER

ANEXO

| |
|--|
| Razão Social: IAPEMED INDUSTRIAL DE EQUIPAMEN- TOS E ARTIGOS MÉDICOS E HOSPITALARES S.A. |
| Expediente de Petição: 88027112-7 |
| Endereço: AVENIDA SENADOR SALGADO FILHO, 1261 A |
| Bairro: TRÊS VINDAS |
| Cidade: PELOTA |
| CEP: 96.855-760 |
| UF: RS |
| Atestado de Funcionamento Comum n.º: 101.906-1 |
| Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de setembro de 2006. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.828, DE 14 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral substituto da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 2 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 4º e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2006 e que a empresa foi inspecionada conforme os requisitos de Bom Praticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Esta documentação pode ser verificada no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/segundadiaria>, pelo código 0110312891700075

- Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a Certificação de Bom Praticas de Fabricação.
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

TIAGO LANIUS RAUBER

ANEXO

| |
|--|
| Razão Social: HENRIQUE ARTUR AZEVEDO BASSI LUS LTDA |
| Expediente de Petição: 95786119-2 |
| Endereço: RUA CONSELHEIRO SARADIA, 25 |
| Bairro: BARROCA |
| Cidade: BELO HORIZONTE |
| CEP: 31.821-071 |
| UF: MG |
| Atestado de Funcionamento Comum n.º: 801.651-4 |
| Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de setembro de 2006. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.829, DE 14 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral substituto da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 2 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 4º e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2006 e que a empresa foi inspecionada conforme os requisitos de Bom Praticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

- Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a Certificação de Bom Praticas de Fabricação.
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

TIAGO LANIUS RAUBER

ANEXO

| |
|---|
| Razão Social: II STRATTNER E CIA LTDA |
| Expediente de Petição: 09431812-9 |
| Endereço: RUA RICARDO MACHADO, 904 |
| Bairro: VASCO DA GAMA |
| Cidade: RIO DE JANEIRO |
| CEP: 21.821-278 |
| UF: RJ |
| Atestado de Funcionamento Comum n.º: 101.826-6 |
| Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de setembro de 2006. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.830, DE 14 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral substituto da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 2 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 4º e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2006 e que a empresa foi inspecionada conforme os requisitos de Bom Praticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

- Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a Certificação de Bom Praticas de Fabricação.
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

TIAGO LANIUS RAUBER

ANEXO

| |
|--|
| Razão Social: LABCOR LABORATÓRIOS LTDA |
| Expediente de Petição: 88073111-1 |
| Endereço: AVENIDA SILVA LOBO, 167E - BLOCO B1 E 02 |
| Bairro: HOVA GRANADA |
| Cidade: BELO HORIZONTE |
| CEP: 30.421-260 |
| UF: MG |
| Atestado de Funcionamento Comum n.º: 101.712-8 |
| Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos: Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de setembro de 2006. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.831, DE 14 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral substituto da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 2 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 4º e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 2001 e 2436/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



considerada ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2008 e que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produção para a saúde, nos termos:

- Art. 1º Casou-se à Empresa, no termo do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

TIAGO LANÚS RAUBER

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: LM FARMA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA | CNPJ: 07.512.841/0001-14 |
| Expediente da Petição: 000285/12-6 | |
| Endereço: RUA JARDIM GUÁ, 83 | |
| Bairro: CHACARAS BELINDAS | CEP: 12.231-410 |
| Município: SÃO JOSÉ DOS CAMPOS | UF: SP |
| Atuação de Funcionamento Cópia nº: 892.499-1 | |
| Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos medicinais nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos (os) classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.832, DE 14 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral substituto da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2009,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2008 e que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produção para a saúde, nos termos:

- Art. 1º Casou-se à Empresa, no termo do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

TIAGO LANÚS RAUBER

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: TANARIMAN INDUSTRIAL LTDA | CNPJ: 03.843.471/0001-84 |
| Expediente da Petição: 796493/11-3 | |
| Endereço: AVENIDA EDUARDO KIRKOR, 112 | |
| Bairro: CENTRO | CEP: 69.489-000 |
| Município: MANAUSAURO | UF: AM |
| Atuação de Funcionamento Cópia nº: 895.955-7 | |
| Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos medicinais nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos (os) classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.833, DE 14 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral substituto da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2009,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2008 e que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produção para a saúde, nos termos:

- Art. 1º Casou-se à Empresa, no termo do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

TIAGO LANÚS RAUBER

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: M.F. EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA | CNPJ: 02.869.248/0001-62 |
| Expediente da Petição: 898952/09-7 | |
| Endereço: ALAMEDA ARAUCÁRIA, 271, LOTA 01 | |
| Bairro: C.E.L. ALPHAVILLE | CEP: 06.403-090 |
| Município: BARCELONA | UF: SP |
| Atuação de Funcionamento Cópia nº: 891.957-1 | |
| Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos medicinais nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos (os) classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. | |

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/noticias/deliber>, pelo código 10102012091700076.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.834, DE 14 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral substituto da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2009,

considerando ainda a Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008 e que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição - área de produção para a saúde, nos termos:

- Art. 1º Casou-se à Empresa, no termo do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição.
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

TIAGO LANÚS RAUBER

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: CIRÚRGICA FONTELLIS COMÉRCIO E BD. PRESENTAÇÕES LTDA | CNPJ: 02.363.464/0001-98 |
| Expediente da Petição: 598567/10-0 | |
| Endereço: RUA DO PASSERIL, 953, LOJA 02 | |
| Bairro: CENTRO | CEP: 02.013-070 |
| Município: SÃO LUÍS | UF: MA |
| Atuação de Funcionamento Cópia nº: 893.502-1 | |
| Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição para os produtos: | |
| Produtos medicinais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos (os) classes de risco I, II e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.835, DE 14 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral substituto da Gerência de Inspeção, Manutenção da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2009,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2008 e que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produção para a saúde, nos termos:

- Art. 1º Casou-se à Empresa, no termo do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.
- Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

TIAGO LANÚS RAUBER

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: MÓVEIS ANDRADE - INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE MÓVEIS HOSPITALARES LTDA | CNPJ: 04.919.323/0001-71 |
| Expediente da Petição: 0214765/12-1 | |
| Endereço: AVENIDA UNIÃO SGA, 110, LOTE 01 | |
| Bairro: GARAVELU RESIDENCIAL PARK | CEP: 74.910-600 |
| Município: APARECIDA DE GOIÂNIA | UF: GO |
| Atuação de Funcionamento Cópia nº: 891.811-1 | |
| Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos medicinais nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos (os) classes de risco I, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008. | |

GERÊNCIA-GERAL DE PORTOS, AEROPORTOS, FRONTEIRAS E RECINTOS ALFANDEGADOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.766, DE 11 DE SETEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral do Portos, Aeroportos, Fronteiras e Recintos Alfandegados, da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1001, de 12 de junho de 2011, publicada no DOU de 22 de junho de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, III, IV, V e VI do art. 42 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2009, e ainda autorizado pela Resolução RDC nº 345, de 16 de dezembro de 2002, nos termos:

- Art. 1º Casou-se à Renovação de Autorização de Funcionamento de Empresa em funcionamento com o disposto no texto.
- Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

PAULI HIANCARU COURY

ANEXO

| | |
|---|------------------------------|
| MATRIZ | EMPRESA: E. B. FONGIBOLME |
| AUTORIZAÇÃO: 5.04442-9 | C.N.P.J.: 05.483.733/0001-48 |
| PROCESSO: 25762.409273/2012-82 | EXPEDIENTE: 6576977/12-6 |
| ENDEREÇO: AV. MARIA COLARES Nº 1865 | BAIRRO: NOVA BRÁSILIA |
| MUNICÍPIO: SANTANA | UF: AP |
| CEP: 48.921-000 | ÁREA: PAZ |
| ATIVIDADE: PRESTA SERVIÇO, DE ADMINISTRAÇÃO OU REPRESENTAÇÃO DE NEGÓCIOS, EM NOME DO REPRESENTANTE LEGAL OU RESPONSÁVEL, DIRETO POR EMBARCAÇÃO, TENDO EM CONSIDERAÇÃO AS PROVIDÊNCIAS NECESSÁRIAS AO SEU DESTINO EM PORTOS ORGANIZADOS E TERMINAIS AQUAVIÁRIOS INSTALADOS NO TERRITÓRIO NACIONAL. | |

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



MINISTÉRIO DA SAÚDE
Agência Nacional de Vigilância Sanitária
Gerência Geral de Inspeção e Controle de Medicamentos e Produtos

**Certificado de Boas Práticas de Fabricação e
Controle de Produtos para Saúde**

Expediente n.º: 437485/11-1

Considerando o disposto na Lei n.º 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o Decreto n.º 3.029, de 16 de abril de 1999 e a publicação no Diário Oficial da União de, 11/11/2011 certifico que os estabelecimentos da empresa, a seguir descrita, cumprem com a legislação sanitária vigente, quanto às Boas Práticas de Fabricação e Controle exigidas pela autoridade sanitária brasileira, e estão em consonância com a Resolução Mercosul GMC n.º 04/95 para produtos médicos, ou Resolução GMC n.º 65/96 sobre produtos para diagnóstico de uso *in vitro*, estando seus estabelecimentos sujeitos a inspeções periódicas.

| | | |
|--|--|---------------------------------|
| EMPRESA: DABI ATLANTE INDÚSTRIAS MÉDICO ODONTOLÓGICAS LTDA | | CNPJ: 55.979.736/0001-45 |
| ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE CASTELO BRANCO, Nº 2525 | | |
| BAIRRO: PARQUE INDUSTRIAL LAGOINHA | | CEP: 14.095-000 |
| MUNICÍPIO: RIBEIRÃO PRETO | | UF: SP |
| AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 101.011-3 | | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle de Produtos para Saúde: | | |
| Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n. 185, de 22 de outubro de 2001. | | |

Válido até: 10/11/2013

Brasília - DF, sexta-feira, 18 de novembro de 2011

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
Gerente Geral de Inspeção e Controle de Insumos,
Medicamentos e Produtos



Certificado de Boas Práticas

Página 1 de 1

NOVA BUSCA

| CNPJ | EMPRESA SOLICITANTE | EMPRESA CERTIFICADA | ENDEREÇO | PAÍS | TIPO DE CERTIFICAÇÃO | LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS | RESOLUÇÃO | DATA DA PUBLICAÇÃO | VALIDADE DO CERTIFICADO | DATA DA INSPEÇÃO | DATA DO PARECER DE CERTIFICAÇÃO |
|--------------------|-----------------------------|-----------------------------|----------|--------|----------------------|---|-----------|--------------------|-------------------------|------------------|---------------------------------|
| 61.793.691/0001-12 | CONTROLES GRAFICOS DARU S.A | CONTROLES GRAFICOS DARU S.A | | BRASIL | CBPF | EQUIPAMENTOS | 2486 | 15/07/2013 | 15/07/2015 | | |

NOVA BUSCA





CNPJ: 02.886.570/0001-71
PROCESSO: 2551/18049/2001-09 **AUTORIZAÇÃO:** 0.027164
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
PRESTAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: Farmacia Brasileira Ltda
ENDEREÇO: Benjamin Pochman, 419
BAIRRO: Quitimara CEP: 89085-91 - SÃO JOSÉ DO SUL - SC
CNPJ: 12.381.112/0001-57
PROCESSO: 2551/76455/2010-71 **AUTORIZAÇÃO:** 0.740174
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: LUCIANA DE OLIVEIRA MEDICAMENTOS - ME
ENDEREÇO: RUA JOAO ANTONIO DE CASTILHO, 362
BAIRRO: CENTRO CEP: 1670000 - GUACERUS
CNPJ: 06.243.876/0001-34
PROCESSO: 2551/24016/2007-71 **AUTORIZAÇÃO:** 0.609753
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: RENATO CABRAL-OPF
ENDEREÇO: RUA ANTONIO ALVES DE CAMPOS Nº 265
BAIRRO: VILA PENHA DO RIO DO PEIXE CEP: 1971119 - ITAPUA-SP
CNPJ: 06.849.790/0001-69
PROCESSO: 2551/30360/2007-72 **AUTORIZAÇÃO:** 0.220633
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS E COSMÉTICOS
EMPRESA: IRENEAIA PRODUTOS FARMACÉUTICOS E COSMÉTICOS S/A
ENDEREÇO: LAVINIA ME 45 - SN 24, Nº 72
BAIRRO: COQUELHO CEP: 6714070 - ANANINCUÁ-PA
CNPJ: 04.890.316/0134-77
PROCESSO: 2551/51219/2007-75 **AUTORIZAÇÃO:** 0.812158
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: FARMACIA FIORELLI LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DR. OSCAR GUYER Nº 484
BAIRRO: CENTRO CEP: 84660006 - BITURUNA-PR
CNPJ: 05.621.404/0001-77
PROCESSO: 2551/03940/2000-76 **AUTORIZAÇÃO:** 0.371861
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: Omega Superior Ltda
ENDEREÇO: Rua do Glória, 268 - Loja A
BAIRRO: Glória CEP: 3924100 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 42.593.194/0001-76
PROCESSO: 2551/37048/2007-76 **AUTORIZAÇÃO:** 0.121212
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: Drogaria Alternativa de Jundiaí Ltda ME
ENDEREÇO: AV. BENEDITO CASTILHO DE ANDRADE Nº 888
BAIRRO: PLELUP CLAYES CEP: 1372070 - JUNDIAÍ-SP
CNPJ: 02.255.538/0001-79
PROCESSO: 2551/39068/2002-80 **AUTORIZAÇÃO:** 0.381354
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: TRIGIA MINAS S.LTDA
ENDEREÇO: RUA CAPITÃO FRANCISCO MOZA 83
BAIRRO: SANTA TEREZINHA CEP: 3746000 - PASSA QUATRO-MS
CNPJ: 12.466.890/0001-83
PROCESSO: 2551/81849/2011-81 **AUTORIZAÇÃO:** 0.754897
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO COSMÉTICOS/PERFUMES
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS

EMPRESA: DROGARIA GOMES E GOMES LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DO POVO S/N QD 14 LOTE 08
BAIRRO: JARDIM CLONIA CEP: 7420000 - GOIÂNIA-GO
CNPJ: 10.987.625/0001-42
PROCESSO: 2551/38212/2009-81 **AUTORIZAÇÃO:** 0.827144
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: CARVALHIES & CARVALHIES MANIPULAÇÃO E COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: rua professor joão de oliveira terra 73
BAIRRO: jardim escola banco CEP: 83317019 - SÃO PAULO-SP
CNPJ: 08.462.342/0001-08
PROCESSO: 2551/36079/2007-82 **AUTORIZAÇÃO:** 0.813170
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS
EMPRESA: FARMACIA CAMPOS GERAIS LTDA
ENDEREÇO: R. CANTAREIRA, 295
BAIRRO: SANTA PAULA CEP: 84061170 - PONTA GROSSA-PR
CNPJ: 07.014.668/0004-24
PROCESSO: 2551/40073/2008-83 **AUTORIZAÇÃO:** 0.331569
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: L. UELTON PEDREIRA ME
ENDEREÇO: RUA SANTA ROSA, 81
BAIRRO: CENTRO CEP: 83660008 - PARANAGUÁ-PR
CNPJ: 03.566.138/0001-78
PROCESSO: 2551/45683/2008-84 **AUTORIZAÇÃO:** 0.840274
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: DROGARIA ARDURE LTDA ME
ENDEREÇO: V. CENTRAL, 508
BAIRRO: JARDIM TROPICAL CEP: 2562040 - SERRAES
CNPJ: 06.124.608/0001-08
PROCESSO: 2551/39103/2007-84 **AUTORIZAÇÃO:** 0.386210
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: ORGANIZAÇÕES VILAR LTDA
ENDEREÇO: RUA ITAÍDO LAMARTINI Nº 138
BAIRRO: CENTRO CEP: 89243008 - JARAGUÁ DO SUL-SC
CNPJ: 08.177.336/0001-18
PROCESSO: 2551/37968/2008-84 **AUTORIZAÇÃO:** 0.347578
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: LISHAY CUNHA BRANDÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA CONGO VERDEANO, Nº 7
BAIRRO: CENTRO CEP: 3098008 - BUCARUAMA-MG
CNPJ: 07.836.051/0001-53
PROCESSO: 2551/10650/2006-84 **AUTORIZAÇÃO:** 0.413454
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: LISHAY BRASIL MEDICAMENTOS POPULAR
ENDEREÇO: RUA DF-3 Nº 18
BAIRRO: CHACARA DO GOVERNADOR CEP: 7487022 - GOIÂNIA-GO
CNPJ: 16.496.694/0000-81
PROCESSO: 2551/01640/2010-91 **AUTORIZAÇÃO:** 0.645101
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: SUSTIL DOS SANTOS & SANTOS LTDA-ME
ENDEREÇO: AV. CASTELO BRANCO, 1857
BAIRRO: CENTRO CEP: 8425008 - FIGUEIRA-PR
CNPJ: 10.281.411/0001-06
PROCESSO: 2551/42360/2008-92 **AUTORIZAÇÃO:** 0.570769
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: FARMALUX COMERCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA-OPF
ENDEREÇO: AVENIDA DA AMIZADE, Nº1900 LOTA 81
BAIRRO: VILA FLORES CEP: 1317601 - SUMARÉ-SP
CNPJ: 07.482.642/0001-11
PROCESSO: 2551/30198/2006-96 **AUTORIZAÇÃO:** 0.450657

ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: DROGARIA MAESTIC LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA MARCELO CASTELO BRANCO Nº 38
BAIRRO: BARRO DO CHENSO CEP: 11255106 - ITATIBA-SP
CNPJ: 06.855.514/0001-75
PROCESSO: 2551/37479/2007-84 **AUTORIZAÇÃO:** 0.122854
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
PRESTAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS
PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: ATHENS FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA MAGRÃO BENCOURT, Nº 245
BAIRRO: VILA CLEMENTINO CEP: 9417000 - SÃO PAULO-SP
CNPJ: 38.034.277/0001-70
PROCESSO: 2551/18016/2007-87 **AUTORIZAÇÃO:** 0.015583
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS
EMPRESA: gisela santos serra - me
ENDEREÇO: av. paraisópolis nº 786
BAIRRO: centro CEP: 7977000 - TAPURAHUM-MS
CNPJ: 04.811.710/0001-78
PROCESSO: 2551/06072/2009-89 **AUTORIZAÇÃO:** 0.187661
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO CORRELATOS
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

RESOLUÇÃO - RE Nº 2496, DE 18 DE JUNHO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Própria e Fiscalização da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 3 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 93, de 08 de novembro de 2000 a que a empresa foi impreterivelmente submetida no momento de sua Pré-licença de Fabricação - Anu de produtos para a saúde, revoque;

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Bom Padrão de Fabricação;

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

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

WILSON GONCALVES ABAUDO BRON

ANEXO

| | |
|---|--------------------------------|
| Dados: WILLY ROCHA OLIVEIRA | |
| Nome: WILSON GONCALVES ABAUDO BRON | CPF: 04.111.111/0001-11 |
| Nome: ALMADA | |
| Empresa: WILSON SCIENTIFIC DO BRASIL LTDA | CPF: 04.111.111/0001-11 |
| Endereço: Av. Fátima, 200 - JARDIM SÃO CARLOS - SÃO PAULO-SP | |
| Endereço de E-mail: wgoncalves@wscscientific.com.br | |
| Assinatura: WILSON GONCALVES ABAUDO BRON | |
| Assinatura: WILSON GONCALVES ABAUDO BRON | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2497, DE 18 DE JUNHO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Manutenção de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Própria e Fiscalização da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 3 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 93, de 08 de novembro de 2000 a que a empresa foi impreterivelmente submetida no momento de sua Pré-licença de Fabricação - Anu de produtos para a saúde, revoque;

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Bom Padrão de Fabricação;



Art. 1º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Table with company information for ANEXO, including name, address, and registration details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.718, DE 22 DE JUNHO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 148, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a solicitação de inspeção pelo empresa Abbott Laboratórios do Brasil Ltda, CNPJ nº 04.488.011/0001-10 e Autorização de Funcionamento nº 1.00.553-2;

considerando ainda o parecer da área técnica e que a empresa foi inspecionada compreendendo os registros de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Table with company information for ANEXO, including name, address, and registration details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.719, DE 22 DE JUNHO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 148, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a solicitação de inspeção pelo empresa Abbott Laboratórios do Brasil Ltda, CNPJ nº 04.488.011/0001-10 e Autorização de Funcionamento nº 1.00.553-2;

considerando ainda o parecer da área técnica e que a empresa foi inspecionada compreendendo os registros de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Table with company information for ANEXO, including name, address, and registration details.

Table with company information for ANEXO, including name, address, and registration details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.711, DE 22 DE JUNHO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 148, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando ainda o parecer da área técnica e que a empresa foi inspecionada compreendendo os registros de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, pela Vigilância Sanitária do Estado de São Paulo, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Table with company information for ANEXO, including name, address, and registration details.

Table with company information for ANEXO, including name, address, and registration details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.720, DE 22 DE JUNHO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 148, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a solicitação de inspeção pelo empresa Abbott Laboratórios do Brasil Ltda, CNPJ nº 04.488.011/0001-10 e Autorização de Funcionamento nº 1.00.553-2;

considerando ainda o parecer da área técnica e que a empresa foi inspecionada compreendendo os registros de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Table with company information for ANEXO, including name, address, and registration details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.714, DE 22 DE JUNHO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 148, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a solicitação de inspeção pelo empresa Meibler Biopharma S.A., CNPJ nº 04.731.000/0001-14 e Autorização de Funcionamento nº 1.02.561-8;

considerando ainda o parecer da área técnica e que a empresa foi inspecionada compreendendo os registros de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Table with company information for ANEXO, including name, address, and registration details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.725, DE 22 DE JUNHO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 148, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando ainda o parecer da área técnica e que a empresa foi inspecionada compreendendo os registros de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, pela Vigilância Sanitária do Estado de São Paulo, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Table with company information for ANEXO, including name, address, and registration details.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.716, DE 22 DE JUNHO DE 2012

O Gerente-Geral da Gerência de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 148, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a solicitação de inspeção pelo empresa Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda, CNPJ nº 03.588.974/0001-18 e Autorização de Funcionamento nº 1.06.171-2;

considerando ainda o parecer da área técnica e que a empresa foi inspecionada compreendendo os registros de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS



| ANEXO | |
|---|--------------------------|
| Orçamento de Trabalho | |
| Razão Social: EXXIMED EQUIPAMENTOS LTDA | CNPJ: 09.135.326/0001-09 |
| Endereço de Trabalho: 44730911-4 | |
| Endereço: RUA GERMINIANO COSTA | |
| Nº, 2065 Complemento: | |
| Cidade: JARDIM BRASIL | CEP: 13.509-110 |
| Município: SÃO CARLOS | UF: SP |
| Atividade de Funcionamento: Comércio a. - K144, YRMYS17 (807.432-3) | |
| Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

| ANEXO | |
|--|--------------------------|
| Orçamento de Trabalho | |
| Razão Social: EXXIMED EQUIPAMENTOS LTDA | CNPJ: 09.135.326/0001-09 |
| Endereço de Trabalho: 44730911-4 | |
| Endereço: RUA GERMINIANO COSTA | |
| Nº, 2065 Complemento: | |
| Cidade: JARDIM BRASIL | CEP: 13.509-110 |
| Município: SÃO CARLOS | UF: SP |
| Atividade de Funcionamento: Comércio a. - K144, YRMYS17 (807.432-3) | |
| Certificado de Bom Praticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2474, DE 26 DE JULHO DE 2015

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Preparações e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária em uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº 240, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I do Portaria nº 334 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2001, e a alçada o parecer de área técnica encaminhado ao Relatório de Inspeções emitido pela VISA, e alçada o parecer de área técnica encaminhado, respectivo;

Art. 1º Indefinir o Perfil de Controle da Certificação de Bom Práticas de Fabricação de Produtos Médicos de categoria somente no mesmo objeto Resoluções.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor no data de sua publicação.

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: Traxer Equipamentos Cirúrgicos Ltda | CNPJ: 34.897.546/0001-04 |
| Atividade de Funcionamento: Comércio a. - I01.741-1 | |
| Anexo de Bom Praticas de Fabricação para Saúde - (Certificação de Bom Práticas de Fabricação de Produtos Médicos) - Inscrição no País 5.463.000.000 | |
| Localidade de Trabalho: 367530-1-4 | |
| Município: Um documento com o Art. 2º da Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2001 | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2475, DE 26 DE JULHO DE 2015

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Preparações e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária em uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº 240, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I do Portaria nº 334 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2001 e que as empresas foram inspecionadas conforme os registros de Bom Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, respectivo;

Art. 1º Conceder às empresas (conter) no ANEXO, a Certificação de Bom Práticas de Fabricação.

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

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor no data de sua publicação.

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Fabricante: LABORATORIOS ARION | |
| Endereço: 994 AVENUE DU DOCTEUR MAURICE DONAT - PARC HAUTE TECHNOLOGIE - 9350 MONTGASS SOPHIA - ANTIPOLIS - FRANÇA | |
| País: FRANÇA | |
| Importador: MEDLUR LCB MEDPHARMA S.A. | CNPJ: 04.911.909/0001-14 |
| Atividade de Funcionamento: Comércio a. - 881.493-6 | |
| Endereço de Trabalho: 8069196/12-8 | |
| Certificado de Bom Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/atividade/ind>, pelo código 1810201302200007

| | |
|---|--------------------------|
| Fabricante: PLEASURE LATEX PRODUCT SDN BHD | |
| Endereço: LOT 5422, 15TH MRL, JALAN PADANG GAJAH 4500 SEREM - SELANGOR DA-ILUT, SEREM - MALÁSIA | |
| País: MALÁSIA | |
| Importador: OUSCARTAVES NON WOVEN IMPORTAÇÃO E EX-POBILACAO LTDA | CNPJ: 03.586.611.0001-01 |
| Atividade de Funcionamento: Comércio a. - 881.442-4 | |
| Endereço de Trabalho: 277710/10-0 | |
| Certificado de Bom Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

| | |
|--|--------------------------|
| Fabricante: ATRITECH INC. | |
| Endereço: 5800 NATHAN LANE - MINNESOTA, MN - EUA | |
| País: EUA | |
| Importador: BOSTEIN SCIENTIFIK DO BRASIL LTDA | CNPJ: 03.513.946/9001-04 |
| Atividade de Funcionamento: Comércio a. - 303.413-5 | |
| Endereço de Trabalho: 9002303/12-2 | |
| Certificado de Bom Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

| | |
|--|--------------------------|
| Fabricante: ALLERGAN COSTA RICA S.R.L. | |
| Endereço: 898 PARKWAY GLOBAL PARK - LA AURORA DE HEREDIA - COSTA RICA | |
| País: COSTA RICA | |
| Importador: ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA | CNPJ: 41.426.626/0001-77 |
| Atividade de Funcionamento: Comércio a. - 881.438-0 | |
| Endereço de Trabalho: 80909/10-0 | |
| Certificado de Bom Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

| | |
|---|--------------------------|
| Fabricante: LABORATORIOS S.L.A. | |
| Endereço: CALLE CURUPAYTI 2811, SAN FERNANDO, PROVINCIA DE BUENOS AIRES - ARGENTINA | |
| País: ARGENTINA | |
| Importador: METCA RIO INDUSTRIAL LTDA | CNPJ: 02.513.988/0001-02 |
| Atividade de Funcionamento: Comércio a. - 881.347-6 | |
| Endereço de Trabalho: 816107/12-2 | |
| Certificado de Bom Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

| | |
|--|--------------------------|
| Fabricante: DEMI MICROTECHNIQUES SAS | |
| Endereço: 4 CHEMIN DE PALINTE DE 800 - BEBANOUE - FRANÇA | |
| País: FRANÇA | |
| Importador: MECROMEDICAL IMPLANTES DO BRASIL LTDA | CNPJ: 07.024.871.0001-49 |
| Atividade de Funcionamento: Comércio a. - 881.993-7 | |
| Endereço de Trabalho: 44937511-6 | |
| Certificado de Bom Práticas de Fabricação para os produtos: | |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. | |

| | |
|--|--------------------------|
| Fabricante: ANGIOTECH PUERTO RICO INC. | |
| Endereço: ROAD 453, KM 0.6 - MONTANA INDUSTRIAL PARK - AGUADILLA, 00663 - PORTO RICO | |
| País: PORTO RICO | |
| Importador: MIDSTAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA | CNPJ: 03.580.620/0001-55 |
| Atividade de Funcionamento: Comércio a. - 881.473-0 | |
| Endereço de Trabalho: 90681911-6 | |
| Certificado de Bom Práticas de Fabricação para os produtos: | |

Documento autêntico digitalizado conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24838/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil



Empresa Fabricante: Genmex Alimex Your Packaginging Via Hst Eode Kreis CVMA - C&F
Endereço: De Teresitas, 109 - B - 1120 Brasília
Cidade: Brasília
Empresa Importadora: Rio Farmacêutica S.A. CNPJ: 08.430.825/000-40
Associação de Funcionários: a/7. 1.01657-7
Processo: 25351/07942/2013-00
Certificado de Boas Práticas para Insumos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: para V e diversos outros, para II (Insumos biológicos, sem de
 produto, de classe de 41, via de plasma, para de classe de laboratório) (18209)

Empresa: Clonix Farmacêutica Ltda. CNPJ: 07.362.032/0001-48
Endereço: Rua Gaspar Clonix
N.º, 131 **Bairro:** Vitória Régia **CEP:** 06512-001
Município: Santos do Paraíso **UF:** SP
Associação de Funcionários: a/7. 1.00.028-0
Associação Especial: a/7. 1.28.158-4
Processo: 25351/72746/2013-01, 25351/72747/2013-17
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas:
Soluções são estéril: comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos efervescentes, cápsulas e
 líquidos são estéril: soluções, soluções parenterais, suspensões, suspensões acionadas.
Líquidos estéril: colírios, soluções.

Empresa: DLA Pharmaceutical Ltda. CNPJ: 05.861.137/0001-07
Endereço: Rua Itaipava
N.º, 438 **Bairro:** Jardim Agreste **CEP:** 15510-215
Município: Cristópolis **UF:** SP
Associação de Funcionários: a/7. 1.00950-1
Processo: 25351/11202/2014-75
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas:
Produtos estéril: soluções parenterais de pequeno volume (sem preparação estéril)

Empresa: Farmacêutica S.A. CNPJ: 31.249.473/0001-01
Endereço: Rua Nova Cidade
N.º, 282 **Bairro:** Jacaré **CEP:** 20970011
Município: Ilha de Itaipava **UF:** RJ
Associação de Funcionários: a/7. 1.00.301-6
Associação Especial: a/7. 1.20.909-9
Processo: 25351/20780/2013-16, 25351/29786/2013-17, e 25351/28782/2013-03
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas:
Líquidos são estéril: soluções, suspensões, suspensões acionadas e soluções.
Suspensões são estéril: cápsulas, grânulos, pó e pastilhas.
Soluções são estéril: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, macilinas e pós.
Soluções são estéril: insumos, comprimidos e comprimidos revestidos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1425, DE 1 DE JULHO DE 2014

A Superintendência Substituto da Inspeção Sanitária em caso de
 não atribuição legal conferida pela Portaria nº 1.021, de 18 de
 junho de 2014, em virtude do disposto no art. 198 e no 8050 L. 8
 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I
 do Portaria nº 693 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de
 junho de 2014, alterada pela Portaria nº 1.055, de 18 de junho de
 2014, publicada no DOU de 23 de junho de 2014,
 considerando o disposto no inciso X do art. 7º, de Lei 9.782,
 de 26 de janeiro de 1999,
 considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Reso-
 lução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005,
 considerando o preceito da dita última disposição, resol-
 ve:

Art. 1º Instaurar a(s) Petição(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas de(s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Reso-
 lução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua pu-
 blicação.

SIMONE DE OLIVEIRA RIBEIRO RODRIGO
 ANEXO

RAZÃO SOCIAL: B.C.C. Vaccines - EPP
CNPJ: 01.008.452/0001-65
ASSUNTO DA PETIÇÃO: 719 - MEDICAMENTOS E INSUMOS
FARMACÊUTICOS (CERTIFICAÇÃO DE BOAS PRÁTICAS) DE
DISTRIBUIÇÃO E ARMAZENAGEM DE PRODUTO
NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 06226639-1

MOTIVO: Desemprego do Art. 7º da RDC nº 39/2011.
RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: Novartis Far-
 maceutica S.A.
CNPJ: 06.998.102/0001-30
INDÚSTRIA INTERNACIONAL: TacaBiofarm AG
ASSUNTO DA PETIÇÃO: 718 - MEDICAMENTOS - Renovação
 de Certificação de BPP de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SOLU-
 ÇÕES, em caso MERCOSUL.
NÚMERO DO EXPEDIENTE: 01600100-1
MOTIVO: Desemprego do Art. 7º da RDC nº 39/2011.
RAZÃO SOCIAL: GE Healthcare do Brasil Comércio e Serviços
 para Equipamentos Médicos-Proprietária Ltda.
CNPJ: 00.028.172/0001-40
ASSUNTO DA PETIÇÃO: 719 - MEDICAMENTOS E INSUMOS
**FARMACÊUTICOS - (Certificação de Boas Práticas) de DISTRIBU-
 ÇÃO E/OU ARMAZENAGEM de produto**
NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 16885/11-3
MOTIVO: Desemprego do art. 7º da RDC 39/2011.
RAZÃO SOCIAL: Maracanao Comércio e Indústria Ltda.
CNPJ: 06.332.829/0001-52
ASSUNTO DA PETIÇÃO: 7128 - MEDICAMENTOS - (Cer-
 tificação de BPP) de INDÚSTRIA NACIONAL de SEMISSOÇEDOS,
 7127 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPP) de INDÚSTRIA
 NACIONAL de LÍQUIDOS, 708 - MEDICAMENTOS - (Certifi-
 cação de BPP) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS
NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 00431913-6, 004379613-
 3, 004398712-6
MOTIVO: Desemprego do art. 7º da RDC 39/2011.
RAZÃO SOCIAL: Instituto Vital Brasil S/A.
CNPJ: 31.964.024/0001-00

ASSUNTO DA PETIÇÃO: 7127 - MEDICAMENTOS - (Cer-
 tificação de BPP) de INDÚSTRIA NACIONAL de LÍQUIDOS, 7128
 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPP) de INDÚSTRIA NA-
 CIONAL de SÓLIDOS
NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 01070111-6, 01080111-1
MOTIVO: Desemprego do art. 7º da RDC 39/2011.
RAZÃO SOCIAL: J N Sousa - EPP
CNPJ: 02.889.126/0001-34
ASSUNTO DA PETIÇÃO: 719 - MEDICAMENTOS E INSUMOS
FARMACÊUTICOS (CERTIFICAÇÃO DE BOAS PRÁTICAS) DE
DISTRIBUIÇÃO E ARMAZENAGEM DE PRODUTO
NÚMERO DO EXPEDIENTE: 47866/16-6
MOTIVO: Desemprego do Art. 7º da RDC nº 39/2011.
RAZÃO SOCIAL: Laboratório Brasileiro de Biologia Ltda.
CNPJ: 31.024.950/0001-76
ASSUNTO DA PETIÇÃO: 7107 - MEDICAMENTOS - (Cer-
 tificação de BPP) de INDÚSTRIA NACIONAL de LÍQUIDOS
NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 31.024.950/0001-74
MOTIVO: Desemprego do art. 7º da RDC 39/2011.
RAZÃO SOCIAL: Laboratório Químico Farmacêutico do Estado -
 LQFEs
CNPJ: 00.994.912/0009-07
ASSUNTO DA PETIÇÃO: 708 - Certificação de BPP - Indústria
 Nacional de Medicamentos 707/1200
NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 000207012-0
MOTIVO: Desemprego do artigo 7º da RDC nº 39/2011.
RAZÃO SOCIAL: LRS Laboratório Indústria Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 05.227.786/0001-00

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/leitor/leitor.html>, pelo código 100204059181198

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2, de 24/04/2004, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



PROCESSO: 2535.18044/2009-02 AUTORIZAÇÃO: 048010
 ATIVIDADE/CLASSE:
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL;
 EMPRESA: DROGARIA NOVA MIRANDA LTDA
 ENDEREÇO: AV. MAÍDO ROY Nº 2226
 BAIRRO: CIDADE SÃO MATEUS CEP: 6544002 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 01.664.312/0001-47
 PROCESSO: 2535.18045/2009-03 AUTORIZAÇÃO: 0101011
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL;
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS;
 PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS;
 EMPRESA: DROGARIA E FARMACIA OLIMPO LTDA
 ENDEREÇO: AV. IANÊL HOADI ZAMBINI S/N
 BAIRRO: CLIMBICA CEP: 07143000 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 45.646.990/0001-05
 PROCESSO: 2535.18102/2009-01 AUTORIZAÇÃO: 0101201
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL;
 PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS;
 EMPRESA: BOMBRINHO DEMA SUPERMERCADOS LTDA
 ENDEREÇO: R. CARLOS DUMES, S/N
 BAIRRO: CENTRO CEP: 4805000 - ALAGOINHAS/BA
 CNPJ: 01.422/000115-19
 PROCESSO: 2535.15416/2011-07 AUTORIZAÇÃO: 0.799471
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL;
 EMPRESA: MIRA & PIGNAZARO LTDA-ME
 ENDEREÇO: RUA VICENTE BLANCO, 70

BAIRRO: JARDIM CÂNDIDA CEP: 1660502 - ARARAS/SP
 CNPJ: 06.896.547/0001-78
 PROCESSO: 2535.21384/2002-08 AUTORIZAÇÃO: 0109114
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL;
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS;
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS;
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS CEFALGICOS;
 PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS;
 EMPRESA: FARMACIA VIGORIM DOS POBRES LTDA
 ENDEREÇO: RUA PADRE SIMÃO FELETL, 07
 BAIRRO: CENTRO CEP: 3637000 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 08.591.209/0001-08
 PROCESSO: 2535.10257/2001-08 AUTORIZAÇÃO: 0.194674
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL;
 EMPRESA: 88 COMERCIO LTDA
 ENDEREÇO: av. lagos, 158
 BAIRRO: NOVA ESPERANÇA CEP: 8964100 - MARAUÁ/MS
 CNPJ: 01.429.478/0025-11
 PROCESSO: 2535.17518/2002-09 AUTORIZAÇÃO: 0.877114
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL;
 PRESTAÇÃO DE SERVIÇOS FARMACÉUTICOS.

348, de 5 de março de 2012, tendo em vista a disponibilidade nos lotes I, II, IV e V do art. 41 e no § 1º, inciso I, do art. 33 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008, considerando o disposto no inciso I do art. 41 da Portaria nº 354, de 2006, resolveu:
 Art. 1º Instalar o pedido de Renovação de Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácias e drogarias, em conformidade com o inciso desta Resolução.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

EMPRESA: FARMÁCIA MONSIEUR BOQUE LTDA
 ENDEREÇO: RUA SÃO JOSE Nº191
 BAIRRO: CENTRO CEP: 31705000 - SANTANA DE PIRAMA/MG
 CNPJ: 20.788.362/0001-34
 PROCESSO: 2535.06191/2005-09
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação da Licença Sanitária ou Relatório de Inspeção, considerando o artigo 6º, Parágrafo Único, da Resolução RDC (17/01) (Anexo III) (documento digital);
 EMPRESA: HUBINGER & HUBINGER COMERCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA MIRARA, N. 492
 BAIRRO: CENTRO CEP: 3816000 - ARAXÁ/MG
 CNPJ: 07.734.317/0001-69
 PROCESSO: 2535.33044/2004-44
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação da Licença Sanitária ou Relatório de Inspeção atualizados ou de Licença Sanitária de exercício anterior com processo de renovação de sua vigência, considerando o artigo 6º, Parágrafo Único, da Resolução RDC (17/01)

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.406, DE 29 DE NOVEMBRO DE 2013

A Diretoria-Geral Substituto de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Decreto nº

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.476, DE 29 DE NOVEMBRO DE 2013

A Diretoria-Geral Substituto de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 5 de março de 2012, tendo em vista a disponibilidade nos lotes I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 33 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

considerando a Resolução - RE nº 211, de 11 de janeiro de 2013, publicada no Diário Oficial da União nº 08, de 14 de janeiro de 2013, Seção 1, pág. 53, e seu Suplemento ANVISA pág. 72;

considerando ainda o parágrafo de fim de prazo competidor, resolveu:

Art. 1º Conceder à Empresa, no âmbito do ANEXO, a certificação de Certificação de Boas Práticas de Fabricação a partir da publicação desta resolução;

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

Data de IR:

Rua Social: LAGO ELETRO-MEDICINA LTDA - ME CNPJ: 31.600.471/0001-04
 Endereço da Fábrica: 0608456/12-1
 Endereço: RUA RAFAEL VIEIRA FILHO, 562
 Bairro: JAPUBA CEP: 47.600-000
 Município: CACHOEIRAS E MACACU UF: RJ
 Autorização de Funcionamento Compet. n.º: 301.225-0
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos:
 - produtos medicinais veterinários, exclusivamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, independentemente (para) classe(s) do risco I, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008.

Lotação:

Rua Social: LAGO ELETRO-MEDICINA LTDA - ME CNPJ: 31.600.471/0001-04
 Endereço da Fábrica: 0608456/12-1
 Endereço: RUA RAFAEL VIEIRA FILHO, 562
 Bairro: JAPUBA CEP: 47.600-000
 Município: CACHOEIRAS E MACACU UF: RJ
 Autorização de Funcionamento Compet. n.º: 301.225-0
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos:
 - produtos medicinais veterinários, exclusivamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, independentemente (para) classe(s) do risco I, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.471, DE 29 DE NOVEMBRO DE 2013

A Diretoria-Geral Substituto de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 348, de 5 de março de 2012, tendo em vista a disponibilidade nos lotes I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 33 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,

Esta documentação pode ser verificada no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assessoria/qualidade>, pelo código 160200123200113

considerando os requisitos da Resolução RDC nº 35, de 23 de abril de 2008, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes na AN, e que (s) empresa(s) (empresas) no registro de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolveu:
 Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) (empresas) no ANEXO, a prerrogativa de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.
 Art. 2º A presente certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

Fabricante: CERAM TEC GMBH
 Endereço: CERAM TEC PLATZ 1, 9, D-71037, BLOCHINGEN - ALÉMANHA
 País: ALÉMANHA
 Importador: KUBISON & HINSON DO BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA
 Autorização de Funcionamento Compet. n.º: 301.079-0
 Expediente de Fábrica: 0602010/1-7
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 - Medicinas de uso externo fabricadas no pórtico externo municipal, exclusivamente registradas junto à ANVISA, independentemente (para) classe(s) do risco III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008.

Fabricante: PHILIPS MEDICAL SYSTEMS
 Endereço: 300 INDUSTRIAL ROAD, ANDOVER, MA 01810-1099, EUA
 País: EUA
 Importador: PHILIPS MEDICAL SYSTEMS LTDA CNPJ: 38.205.213/0001-78
 Autorização de Funcionamento Compet. n.º: 102.107-1
 Certificação de Produtos: 0602010/1-7
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 - Equipamentos de uso médico fabricados no pórtico externo municipal, exclusivamente registradas junto à ANVISA, independentemente (para) classe(s) do risco I, § 1º e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008.

Fabricante: FUJIFILM ITRONIC PRODUCTS LTD
 Endereço: 2-3-3, KITAYAGUCHI, HANAMAKI CITY, 99001, 425-0001, JAPÃO
 País: JAPÃO
 Importador: GASTRO COMERCIO E REPRESENTAÇÕES CO. CNPJ: 82.451.794/0001-77
 Autorização de Funcionamento Compet. n.º: 300.589-3
 Expediente de Fábrica: 0417776/12-2
 Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 - Equipamentos de uso médico fabricados no pórtico externo municipal, exclusivamente registradas junto à ANVISA, independentemente (para) classe(s) do risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2008.

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24/9/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



| |
|---|
| Fabricante: FUJIFILM OPTICO CO., LTD. MITO FACTORY |
| Endereço: 4112 TONO - HIRAKAWA 319-2226, HITACHI-OMIYA, JAPÃO |
| País: JAPÃO |
| Instituição: GASTRO COMERCIO E REPRESENTAÇÕES CO - CNPJ: 02.451.784/0001-77 |
| MÉRCIAS DE EQUIPAMENTOS MÉDICO HOSPITALARES LTDA |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 800.336-3 |
| Expediente de Registro: 011285113-3 |
| Caracterização de Bens: Política de Fabricação de Produtos para Saúde |
| Equipamentos de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas(à) classe(s) de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|--|
| Fabricante: GUIDANI PUERTO RICO |
| Endereço: Nº 12 BOAD Nº 888 - TORREJO - PORTO RICO |
| País: PORTO RICO |
| Instituição: BOSTON SCIENTIFIC DO BRASIL LTDA - CNPJ: 01.513.946/0001-34 |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 101.413-5 |
| Expediente de Registro: 002588511-2 |
| Caracterização de Bens: Política de Fabricação de Produtos para Saúde |
| Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas(à) classe(s) de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Fabricante: BECTON DICKINSON CARIBE LTD |
| Endereço: VICKS DRIVE, LOT 5, 98131 - CATEY - PUERTO RICO |
| País: PUERTO RICO |
| Instituição: BECTON DICKINSON INDUSTRIAIS CIRURGICAS CNPJ: 21.551.376/0001-06 |
| PAISA |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 180.334-7 |
| Expediente de Registro: 025021013-0 |
| Caracterização de Bens: Política de Fabricação de Produtos para Saúde |
| Produtos para diagnóstico de uso in vitro, fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas(à) classe(s) de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 81, de 18 de novembro de 2011. |

| |
|---|
| Fabricante: BAYER HEALTHCARE LLC, DIABETES CARE |
| Endereço: 310 DAKEMAD PARKWAY - SUNNYSALE - CALIFORNIA, 94085 - EUA |
| País: EUA |
| Instituição: BAYER S.A. - CNPJ: 18.459.020/0001-13 |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 801.814-8 |
| Expediente de Registro: 046490513-3 |
| Caracterização de Bens: Política de Fabricação de Produtos para Saúde |
| Produtos para diagnóstico de uso in vitro, fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas(à) classe(s) de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 81, de 18 de novembro de 2011. |

| |
|---|
| Fabricante: BECTON, DICKINSON AND COMPANY, BD RESCIENCE |
| Endereço: 2390 QUINN DRIVE - SAN JOSE - CA, 95131 - EUA |
| País: EUA |
| Instituição: BECTON DICKINSON INDUSTRIAIS CIRURGICAS CNPJ: 21.551.376/0001-06 |
| PAISA |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 180.334-5 |
| Expediente de Registro: 027614812-0 |
| Caracterização de Bens: Política de Fabricação de Produtos para Saúde |
| Produtos para diagnóstico de uso in vitro, fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas(à) classe(s) de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 81, de 18 de novembro de 2011. |

| |
|--|
| Banco Social: DUBIA INDUSTRIA E COMERCIO DE SAUDE - CNPJ: 00.208.271/0001-05 |
| PAMFOLTON MEDICOS LTDA |
| Endereço: RUA TONELERO, 796 |
| Bairro: LADIN - CEP: 05.057-020 |
| Município: SÃO PAULO - UF: SP |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 101.321-7 |
| Expediente de Registro: 044029611-1 |
| Caracterização de Bens: Política de Fabricação de Produtos para Saúde |
| Materiais e equipamentos de uso médico cirúrgico, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas(à) classe(s) de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 4472, DE 29 DE NOVEMBRO DE 2013

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Portaria nº 340, de 1 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o parecer de três técnicos e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem - lista de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Considerar (às) empresa(s), no termo do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde.

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

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

FLAVIA NEVES BOCHIA ALVES

ANEXO

| |
|---|
| Banco Social: VITSA-S&W TECH LTDA - CNPJ: 07.793.086/0001-44 |
| Endereço: RUA CERNANDO SIMAS, 271 |
| Bairro: MURICIA - CEP: 80.420-130 |
| Município: CURITIBA - UF: PR |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 807.387-9 |
| Expediente de Registro: 091201212-9 |
| Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde |

| |
|---|
| Banco Social: MADRID COMERCIO DE PRODUTOS MEDICINAIS - CNPJ: 11.325.011/0001-28 |
| COMERCIO LUIZ |
| Endereço: ESTRADA INDEPENDENTE MAGALHÃES, 100/200 |
| Bairro: BUNDO RIBEIRO - CEP: 21.331-128 |
| Município: RIO DE JANEIRO - UF: RJ |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 807.931-7 |
| Expediente de Registro: 091201212-9 |
| Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde |

| |
|--|
| Banco Social: MEDIANESE IMPORTAÇÃO, EXPORTAÇÃO E COMERCIO (LUIZ) - CNPJ: 01.658.500/01-35 |
| Endereço: RUA BARATA RIBEIRO, 176, CAS. 414/416, 71 AO 76 E 81/84 |
| Bairro: BELA VISTA - CEP: 01.188-000 |
| Município: SÃO PAULO - UF: SP |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 801.890-1 |
| Expediente de Registro: 03913101-9 |
| Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde |

RESOLUÇÃO - RE Nº 4473, DE 29 DE NOVEMBRO DE 2013

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelo Portaria nº 340, de 1 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o parecer de três técnicos e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - lista de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Considerar (às) empresa(s) (constantes) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.

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

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

FLAVIA NEVES BOCHIA ALVES

ANEXO

| |
|--|
| Fabricante: MELBO THERAPEUTICS, INC. DBA EVO NEUROVASCULAR |
| Endereço: 8721 TOLEDO WAY - IRVINE - CA 92618 - EUA |
| País: EUA |
| Instituição: EVO COMERCIO DE PRODUTOS ENDOVASCULARES - CNPJ: 07.072.643/0001-90 |
| RIS DO BRASIL LTDA |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 801.016-1 |
| Expediente de Registro: 046490513-3 |
| Caracterização de Bens: Política de Fabricação de Produtos para Saúde |
| Materiais de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas(à) classe(s) de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 241, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Fabricante: ISANTIM MEDICAL IMAGING, LLC |
| Endereço: 280 ORVILLE DRIVE NORTH - BONGHONGOMA - NEW YORK 11779 - EUA |
| País: EUA |
| Instituição: CARESTREAM DO BRASIL COMERCIO E SERVIÇOS DE PRODUTOS MEDICOS LTDA - CNPJ: 08.546.89/0000-22 |
| Autorização de Funcionamento: Comarc. nº. 803.783-5 |
| Expediente de Registro: 62157111-8 |
| Caracterização de Bens: Política de Fabricação de Produtos para Saúde |
| Equipamentos de uso médico fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas(à) classe(s) de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |



MINISTÉRIO DA SAÚDE

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Gerência Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade

Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle de Produtos para Saúde

Expediente nº: 0479855/12-4

Considerando o disposto na Lei n.º 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o Decreto n.º 3.029, de 16 de abril de 1999 e a publicação no Diário Oficial da União de, 20/05/2013 certifico que os estabelecimentos da empresa, a seguir descrita, cumprem com a legislação sanitária vigente, quanto às Boas Práticas de Fabricação e Controle exigidas pela autoridade sanitária brasileira, e estão em consonância com a Resolução Mercosul GMC n.º 04/95 para produtos médicos, ou Resolução GMC n.º 65/96 sobre produtos para diagnóstico de uso in vitro, estando seus estabelecimentos sujeitos a inspeções periódicas.

EMPRESA: KEVENOLL S.A.

ENDEREÇO: RUTA 74, KM 25,5 - SUAREZ - CANELONES - URUGUAI

PAÍS: URUGUAI

IMPORTADORA: EMBRAMAC - EMPRESA BRASILEIRA DE MATERIAIS CIRÚRGICOS, INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA

CNPJ: 51.285.641/0001-70

AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO: 102.012-3

Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle de Produtos para Saúde:

Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados na classe de risco I, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n. 185, de 22 de outubro de 2001.

Válido até: 19/05/2015

Brasília - DF, quarta-feira, 22 de maio de 2013

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade



ISSN 1678-2379



DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional

Em circulação desde 1º de outubro de 1862

Suplemento ao Nº 1

Brasília, DF, segunda-feira, 2 de janeiro de 2012



1

Sumário

PÁGINA

Ministério da Saúde

Ministério da Saúde

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 544, DE 29 DE DEZEMBRO DE 2011

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que conferem o Decreto de concessão de 11 de outubro de 2011, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de outubro de 2011 e o inciso X do art. 17 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.025, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 33 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso V do art. 41 da Portaria nº 354 de 2006, consolidando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2000 e que a empresa foi inscrita e registrada no registro de Boas Práticas de Fabricação - Área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa: **NOVO CORPORAÇÃO**

Endereço: **R. HANYUKIYACHI, ADA, NORDA AKITA, QD. GATE IHI, JARÃO**

CNPJ: **04.901.296/00140**

Inscrição de Funcionamento: **Comun. n.º 401-024**

Endereço da Fábrica: **1510-770-1**

Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos:
Produtos químicos utilizados em procedimentos odontológicos, desenvolvidos e registrados por esta empresa junto à ANVISA, especificamente os classes de risco I, II e III, conforme registro de classificação distribuído na Resolução RDC nº 115, de 21 de novembro de 2006.

RESOLUÇÃO - RE Nº 544, DE 29 DE DEZEMBRO DE 2011

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que conferem o Decreto de concessão de 11 de outubro de 2011, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de outubro de 2011 e o inciso X do art. 17 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.025, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 33 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso V do art. 41 da Portaria nº 354 de 2006, consolidando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2000 e que a empresa foi inscrita e registrada no registro de Boas Práticas de Fabricação - Área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa: **VIR CLÍNICA S.A. SIDA - SIDA**

Endereço: **11111-11111**

Inscrição de Funcionamento: **Comun. n.º 401-024**

Endereço da Fábrica: **1510-770-1**

Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro, desenvolvidos e registrados por esta empresa junto à ANVISA, especificamente os classes de risco I, II e III, conforme registro de classificação distribuído na Resolução RDC nº 115, de 21 de novembro de 2006.

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa: **VIR CLÍNICA S.A. SIDA - SIDA**

Endereço: **11111-11111**

Inscrição de Funcionamento: **Comun. n.º 401-024**

Endereço da Fábrica: **1510-770-1**

Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro, desenvolvidos e registrados por esta empresa junto à ANVISA, especificamente os classes de risco I, II e III, conforme registro de classificação distribuído na Resolução RDC nº 115, de 21 de novembro de 2006.

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa: **JUP GLAYVE SCS 0080**
Endereço: **LOT 4990 JALAN YENAYU, BAYU 6, 699 JALAN MESSU, KLANG, SELANGOR MALAYSIA**
CNPJ: **01.285.641.0001-70**
Inscrição de Funcionamento: **Comun. n.º 1000113**
Endereço da Fábrica: **63000101-0**
Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos:
Produtos químicos utilizados em procedimentos odontológicos, desenvolvidos e registrados por esta empresa junto à ANVISA, especificamente os classes de risco I, II e III, conforme registro de classificação distribuído na Resolução RDC nº 115, de 21 de novembro de 2006.

RESOLUÇÃO - RE Nº 544, DE 29 DE DEZEMBRO DE 2011

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que conferem o Decreto de concessão de 11 de outubro de 2011, do Presidente da República, publicado no DOU de 12 de outubro de 2011 e o inciso X do art. 17 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.025, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 33 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso V do art. 41 da Portaria nº 354 de 2006, consolidando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2000 e que a empresa foi inscrita e registrada no registro de Boas Práticas de Fabricação - Área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa: **VIR CLÍNICA S.A. SIDA - SIDA**

Endereço: **11111-11111**

Inscrição de Funcionamento: **Comun. n.º 401-024**

Endereço da Fábrica: **1510-770-1**

Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro, desenvolvidos e registrados por esta empresa junto à ANVISA, especificamente os classes de risco I, II e III, conforme registro de classificação distribuído na Resolução RDC nº 115, de 21 de novembro de 2006.

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa: **VIR CLÍNICA S.A. SIDA - SIDA**

Endereço: **11111-11111**

Inscrição de Funcionamento: **Comun. n.º 401-024**

Endereço da Fábrica: **1510-770-1**

Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro, desenvolvidos e registrados por esta empresa junto à ANVISA, especificamente os classes de risco I, II e III, conforme registro de classificação distribuído na Resolução RDC nº 115, de 21 de novembro de 2006.

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa: **VIR CLÍNICA S.A. SIDA - SIDA**

Endereço: **11111-11111**

Inscrição de Funcionamento: **Comun. n.º 401-024**

Endereço da Fábrica: **1510-770-1**

Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro, desenvolvidos e registrados por esta empresa junto à ANVISA, especificamente os classes de risco I, II e III, conforme registro de classificação distribuído na Resolução RDC nº 115, de 21 de novembro de 2006.

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

DIRCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

Empresa: **VIR CLÍNICA S.A. SIDA - SIDA**

Endereço: **11111-11111**

Inscrição de Funcionamento: **Comun. n.º 401-024**

Endereço da Fábrica: **1510-770-1**

Certificação de Boas Práticas de Fabricação para os produtos:
Produtos para diagnóstico de uso in vitro, desenvolvidos e registrados por esta empresa junto à ANVISA, especificamente os classes de risco I, II e III, conforme registro de classificação distribuído na Resolução RDC nº 115, de 21 de novembro de 2006.

TABELA DE PREÇOS DE JORNAIS AVULSOS

| Programa | Preço em Real | Preço em Dólar |
|------------------------|---------------|----------------|
| 01 - 02 - 03 - 04 - 05 | R\$ 0,20 | US\$ 1,00 |
| 06 - 07 - 08 - 09 - 10 | R\$ 0,50 | US\$ 2,50 |
| 11 - 12 - 13 - 14 - 15 | R\$ 1,00 | US\$ 5,00 |
| 16 - 17 - 18 - 19 - 20 | R\$ 1,50 | US\$ 7,50 |
| 21 - 22 - 23 - 24 - 25 | R\$ 2,00 | US\$ 10,00 |

- Acréscimo de 500% (quinhenta por cento) para o envio de exemplares para o exterior.



Certificado de Boas Práticas

Página 1 de 2:

| NOVA BUSCA | | | | | | | | | | | |
|---------------------|---|---------------------|----------|---------|----------------------|---|-----------|--------------------|-------------------------|------------------|---------------------------------|
| CNPJ | EMPRESA SOLICITANTE | EMPRESA CERTIFICADA | ENDEREÇO | PAÍS | TIPO DE CERTIFICAÇÃO | LINHAS DE PRODUÇÃO / FORMAS FARMACÊUTICAS | RESOLUÇÃO | DATA DA PUBLICAÇÃO | VALIDADE DO CERTIFICADO | DATA DA INSPEÇÃO | DATA DO PARECER DE CERTIFICAÇÃO |
| St. 285.641/0001-70 | EMBRAMAC- EMPRESA BRASILEIRA DE MATERIAIS CIRURGICOS, INDUSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA | KEVENOX S.A | | URUGUAI | CRPF | MATERIAIS | 1796 | 20/05/2013 | 20/05/2015 | | |
| NOVA BUSCA | | | | | | | | | | | |





ISSN 1677-7042



DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

República Federativa do Brasil



SEÇÃO

1

Suplemento ao Nº 107

Brasília - DF, segunda-feira, 8 de junho de 2009

Sumário

PÁGINA

Ministério da Saúde

Ministério da Saúde

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.188, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 1.829, de 18 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008, resolve:

Art. 1º Cancelar Autorização de Funcionamento de Empresas em conformidade com o disposto no anexo.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

FILIAL
EMPRESA: VII SERVIÇOS AUXILIARES DE TRANSPORTES AÉREOS LTDA.
AUTORIZAÇÃO: USBH-096-L96
CNPJ: 03.965.433/0009-22
PROCESSO Nº: 257194/2008-21
AV. CENTENÁRIO, S/N - AEROPORTO DE TERESINA
BAIRRO: AEROPORTO
MUNICÍPIO: TERESINA
UF: PI
CEP: 64001-700
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço no estado, diferente de guerra, de apoio, destinação ou descomodamento de superfícies de materiais inertes em contato por passas de fusão, serenos, embarcações, aeronaves, aeronaves agrícolas, portos organizados, aeroportos, postos de insuflação e serviços afins.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.181, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 1.829, de 18 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008, resolve:

| Quantidade | Valor Unitário | Valor Total |
|------------|----------------|-------------|
| de 01 a 05 | R\$ 0,20 | R\$ 1,00 |
| de 06 a 10 | R\$ 0,20 | R\$ 2,00 |
| de 11 a 15 | R\$ 0,20 | R\$ 3,00 |
| de 16 a 20 | R\$ 0,20 | R\$ 4,00 |
| de 21 a 25 | R\$ 0,20 | R\$ 5,00 |

Os preços são válidos para o período de validade desta autorização de publicação multiplicado por R\$ 5,00/m².

Art. 1º Cancelar por expiração de prazo a Autorização de Funcionamento de Empresas em conformidade com o disposto no anexo.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: RHIVET SERVIÇOS LTDA.
AUTORIZAÇÃO: 990-2750-3066
CNPJ: 03.184.080/01-59
PROCESSO Nº: 25752.13301/2006-54
RUA NARCISO DE FREITAS Nº 116
BAIRRO: SANTO CRISTO
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
UF: RJ
CEP: 20220-600
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: prestação de serviço de desmontagem ou desmontagem em veículos terrestres em contato por partes de fusão, serenos, embarcações, aeronaves, aeronaves agrícolas, portos organizados, aeroportos, postos de insuflação e serviços afins.
MATRIZ
EMPRESA: DIOFANTOPIRIDA UJANABARA S.A. ME
AUTORIZAÇÃO: 4571-4515-ILXJ
CNPJ: 07.218.085/0001-61
PROCESSO: 25752.48606/2006-0
RUA LUIS DE BRITO Nº 6
BAIRRO: QUINTINO
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
UF: RJ
CEP: 21111-180
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de experimentação, análise e manutenção de peças e materiais de veículos terrestres em contato por partes de fusão, serenos, embarcações, aeronaves, aeronaves agrícolas, portos organizados e postos de fusão.

MATRIZ
EMPRESA: IRMÃOS RIBEIRO COMÉRCIO DE REFRIGERIOS E TRANSPORTES LTDA.
AUTORIZAÇÃO: 67871-7713-WMM
CNPJ: 30.186.450/0001-25
PROCESSO Nº: 25752.40281/2007-51
AVENIDA PRESIDENTE KENNEDY, S/Nº LOTE 112 - PARTE
BAIRRO: LOTE XV
MUNICÍPIO: BELFORD ROXO
UF: RJ
CEP: 13081-500
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de refrigeração, seria, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de veículos terrestres em contato por partes de fusão, aeronaves, embarcações, aeronaves agrícolas, portos organizados, aeroportos, postos de fusão e resíduos afins.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.181, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 1.829, de 18 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008, resolve:

Art. 1º Cancelar Renovação de Autorização de Funcionamento de Empresas em conformidade com o disposto no anexo.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: SULPETRO SERVIÇOS SANITÁRIOS LTDA
AUTORIZAÇÃO: 8674-VCS-2008-0410-0001-30/06/2008
CNPJ: 05.315.284/0001-46
PROCESSO Nº: 25741.34143/2008-27
RUA JOSE PEREIRA LIMA Nº 107 - SALA 102
BAIRRO: SÃO JOÃO
MUNICÍPIO: ITAIPAVA
UF: SC
CEP: 44.351-000
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de administração na representação de serviços, em nome do representante legal ou responsável direto da administração, incluindo as providências necessárias no seu devido tempo para portos organizados e terminais aquáticos instalados na cidade nacional.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.183, DE 8 DE JUNHO DE 2009

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 1.829, de 18 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008, resolve:

Art. 1º Cancelar Autorização de Funcionamento de Empresas em conformidade com o disposto no anexo.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: COMDC SERVIÇOS E TRANSPORTES LTDA
AUTORIZAÇÃO: 03L1-255X-L104
CNPJ: 31.476.284/0001-56
PROCESSO: 25748.20593/2008-19
RUA PEDRO ZANIBRANI, Nº 401
BAIRRO: JARDIM LIMZEIRO
MUNICÍPIO: SERRA
UF: ES
CEP: 28.104-020
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de abastecimento de água potável para consumo humano de bordo de veículos terrestres que operam transporte coletivo intermunicipal de passageiros, serenos e embarcações.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.181, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 1.829, de 18 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008, resolve:

Art. 1º Cancelar Renovação de Autorização de Funcionamento de Empresas em conformidade com o disposto no anexo.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO



ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: REPLUS - COMÉRCIO E INDÚSTRIA DE DERIVADOS DE PETRÓLEO LTDA.
AUTORIZAÇÃO: 0873-1803-7XXX VALIDADE: 16/08/2010
C.N.P.J.: 00.186.355/0001-03
PROCESSO: 25741.522788/2008-05
ENDEREÇO: ESTRADA DE ACESSO À BR115, Nº 01 - EST. 800 DOS CACHORRIS
BARRIO: VILA MARANHÃO
MUNICÍPIO: SÃO LUIZ
UF: MA
CEP: 65.099-130
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de atividades terrestres em terreno por parte de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteira e rotas aéreas afim.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.187, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2009, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 35 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Empresa em conformidade com o disposto no anexo.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

**PRESIDÊNCIA DA REPÚBLICA
CASA CIVIL
IMPRESA NACIONAL**

LUÍZ INACIO LULA DA SILVA
Presidente da República

DEBORA YANNA BICE-SOFF
Ministra de Estado Chefe de Casa Civil

LEONICE ALVES OLIVEIRA
Secretária Executiva de Casa Civil

FRANZOSO FERREIRA DE SOUZA VIEIRA
Diretor-Chefe da Imprensa Nacional

**DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO
SEÇÃO 1**

Publicação de atos normativos.

JORGE LUIZ ALENCAR OLIVEIRA
Coordenador Geral de
Publicação e Circulação

ALEXANDRE MIRANDA MACHADO
Coordenador de Editoração e
Divulgação Eletrônica dos Atos Normativos

FRANCISCO EDIL CHAGAS PEREIRA
Coordenador de Produção

A Imprensa Nacional não possui representativas autorizadas para a comercialização de atividades impressas e eletrônicas.

Imprensa Nacional - Rua do Ouvidor, 65 - 2º andar - Rio de Janeiro - RJ
CEP: 20040-900. Cx. Postal 1000 - Rio de Janeiro - RJ
Fone: (011) 3045-6000. Fax: (011) 3045-6001. 01.
E-mail: 0800 775 6787

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: FROZ & PÉREIRA LTDA.
AUTORIZAÇÃO: PL12-9014-7004
C.N.P.J.: 02.251.774/0001-35
PROCESSO: 25745.144134/2008-09
ENDEREÇO: RUA 7ª DE MARÇU, Nº 5-A
BARRIO: VILA BRASÍL
MUNICÍPIO: SÃO LUIZ
UF: MA
CEP: 65.899-110
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de atividades terrestres em terreno por parte de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteira e rotas aéreas afim.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.188, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2009, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 35 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Renovação de Autorização de Funcionamento de Empresa em conformidade com o disposto no anexo.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: PERSONAL SERVICE RECURSOS HUMANOS E ACESSÓRIOS EMPRESARIAL LTDA.
AUTORIZAÇÃO: PL18-1418-9018 VALIDADE: 12/05/2010
C.N.P.J.: 08.277.100/0001-37
PROCESSO: 25732.10001/2008-51
RUA ALMIRANTE BENAVIDES, Nº. 405 - Bloco 05 - 7ª andar
BARRIO: PARQUE DEUSALVA
MUNICÍPIO: DOQUE DE CAXIAS
UF: RJ
CEP: 25083-125
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de administração de pessoal em estabelecimento de atividades de prestação de serviços em terreno por parte de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteira e rotas aéreas afim.

MATRIZ
EMPRESA: WILSON SONS AGÊNCIA MARÍTIMA LTDA.
AUTORIZAÇÃO: PL126-4703-6177 VALIDADE: 20/07/2009
C.N.P.J.: 00.425.733/0001-16
PROCESSO: 25752.4632/1/2008-03
AVENIDA RIO BRANCO Nº 25, 4º E 7º ANDAR
BARRIO: CENTRO
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
UF: RJ
CEP: 20099-000
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestar serviços de administração na representação de negócios, em nome do representante legal ou responsável direta por embarcação, terminal portuário, aeronaves ou aviação, terminais aquaviários, portos organizados e terminais aquaviários instalados no território nacional.

MATRIZ
EMPRESA: DEPOSITO DE PAPEL SANTA CECÍLIA LTDA
AUTORIZAÇÃO: L862-2786-8038 VALIDADE: 11/06/2010
C.N.P.J.: 42.342.870/0001-23
PROCESSO: 25752.4536/1/2008-05
RUA DOS DIAMANTES Nº. 240
BARRIO: RUCPSA MIRANDA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
UF: RJ
CEP: 21516-000
ÁREA: PAF

ATIVIDADE: Prestação de serviço de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de atividades terrestres em terreno por parte de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteira e rotas aéreas afim.

MATRIZ
EMPRESA: DEPOSITO DE PAPEL SANTA CECÍLIA LTDA
AUTORIZAÇÃO: L862-2786-8038 VALIDADE: 11/06/2010
C.N.P.J.: 42.342.870/0001-23
PROCESSO: 25752.4536/1/2008-05
RUA DOS DIAMANTES Nº. 240
BARRIO: RUCPSA MIRANDA
MUNICÍPIO: RIO DE JANEIRO
UF: RJ
CEP: 21516-000
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de atividades terrestres em terreno por parte de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteira e rotas aéreas afim.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.187, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2009, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 35 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Empresa em conformidade com o disposto no anexo.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: SEMPREVERDE SERVIÇOS E CONSTRUÇÃO CIVIL LTDA.
AUTORIZAÇÃO: RJLJL-8885-9888
C.N.P.J.: 00.004.789/0001-92
PROCESSO: 25745.241373/2009-19
ENDEREÇO: ROD. BR. 115 - KM 19
BARRIO: PEDRINHAS
MUNICÍPIO: SÃO LUIZ
UF: MA
CEP: 65.095-000
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviços de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de atividades terrestres em terreno por parte de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteira e rotas aéreas afim.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.188, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2009, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 35 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Renovação de Autorização de Funcionamento de Empresa em conformidade com o disposto no anexo.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

MATRIZ
EMPRESA: AÇOMA RECIKLADORA LTDA.
AUTORIZAÇÃO: KXW-6-5965-5-16 VALIDADE: 17/10/2008
C.N.P.J.: 05.191.725/0001-35
PROCESSO: 25745.80004/2007-37
ENDEREÇO: ROD. BR-115 - KM 19
BARRIO: DISTRITO INDUSTRIAL
MUNICÍPIO: SÃO LUIZ
UF: MA
CEP: 65.095-000
ÁREA: PAF
ATIVIDADE: Prestação de serviço de segregação, coleta, acondicionamento, armazenamento, transporte, tratamento e disposição final de resíduos sólidos resultantes de atividades terrestres em terreno por parte de fronteiras, aeronaves, embarcações, terminais aquaviários, portos organizados, aeroportos, postos de fronteira e rotas aéreas afim.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.189, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor-Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2009, do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I, § 1º do art. 35 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento de Empresa em conformidade com o disposto no anexo.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO



COMERCIAL 1.0377.0146.002-3 24 Meses
 800 MG - 18 MG BIP CT STRIP AL X 36
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CMS S/A 1.8025-1
 NIMESULIDA
 ANTIINFLAMATORIOS
 NIMESULAN 25000.01.99694-84 06/2010
 COMERCIAL 1.0335.0351.007-0 24 Meses
 100 MG COM CT BL AL PVC 40X3 LEIT X 12
 111 INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
 BELAKO FARMACIA - ALIADO FARMACIA REPARTECADA
 ANTIANEMICOS SIMPLES
 VITAFER 25902.80328085 10/2009
 COMERCIAL 1.0235.0119.003-9 24 Meses
 100 MG COM REV CT FR VID AMB X 50
 1007 ESPECIFICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0235.0119.005-4 24 Meses
 100 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 50
 1007 ESPECIFICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 FARMACOLÓGICA S/A 1.00080-4
 FENIVASTATINA
 ANTIESTROGENOS
 FENIVAX 25000.00.00709-11 06/2001
 COMERCIAL 1.0990.0121.001-1 24 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT BL PLAS INC X 14
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0990.0121.002-4 24 Meses
 40 MG CAP GEL DURA CT BL PLAS INC X 14
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FOP
 ESTEFAHÉ DE ENTROSCOPINA
 MACROLIDIS
 FLUP. ERITROMICINA 25991.80135593 04/2010
 INSTITUCIONAL 1.0319.0009.005-3 24 Meses
 250 MG COM REV CX 10 BL AL PLAS AMB X 10 (EMB HOSP)
 194 CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
 INSTITUCIONAL 1.0309.0009.006-1 36 Meses
 200 MG COM REV CX 30 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP)
 194 CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
 HERMED FARMACÉUTICA LTDA 1.00083-3
 CLOREXAL DE SIBUTRAMINA
 ANOREXICOS SIMPLIS
 VAZY 25151.0072812001-11 05/2013
 COMERCIAL 1.0181.0276.006-8 24 Meses
 10 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS LEIT X 10
 111 INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
 COMERCIAL 1.0382.0276.010-2 24 Meses
 10 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS LEIT X 36
 111 INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
 COMERCIAL 1.0985.0276.011-0 24 Meses
 10 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS LEIT X 36
 111 INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
 COMERCIAL 1.0985.0276.012-8 24 Meses
 10 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS LEIT X 36
 111 INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
 COMERCIAL 1.0985.0276.013-7 24 Meses
 10 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS LEIT X 36
 111 INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
 COMERCIAL 1.0563.0276.014-5 24 Meses
 10 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS AMB X 60
 1027 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
 COMERCIAL 1.0983.0276.015-3 24 Meses
 10 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60
 1027 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
 COMERCIAL 1.0983.0276.016-1 24 Meses
 10 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS AMB X 60
 1027 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
 COMERCIAL 1.0983.0276.017-0 24 Meses
 10 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS LEIT X 60
 1027 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
 COMERCIAL 1.0983.0276.018-8 24 Meses
 10 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 60
 1027 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
 BELFATO DE DESTAMBERIA - POSFATO DISSÓCIO DE NITRIMETILSARINA
 ANTIINFECTIVOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO
 Referência - Garante 25151.247932007-49 01/2014
 COMERCIAL 1.0983.0276.019-1 24 Meses
 3 MG/ML - 1 MG/ML SOL OBT CT FR PLAS TRANS OBT X 10 ML
 1479 GÊNERICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 GREENPHARMA QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA 1.02049-9
 CLORIDRATO DE DEXTROCLINA

ANTIBIÓTICOS SISTEMAS SIMPLES
 GREENPHARMA 25000.03514196-14 04/2002
 COMERCIAL 1.0105.0066.001-1 24 Meses
 100 MG DRG CT BL AL PLAS AMB X 12
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0105.0066.002-1 24 Meses
 100 MG DRG CT BL AL PLAS AMB X 24
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0105.0066.003-4 24 Meses
 50 MG/2 ML SOL CT FR VID AMB X 60 ML
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 ZINOVUDDA
 ANTIHERVICOSES (SENDE REPLICACAO VIROTICA)
 ZIVUDIL 25000.03514298-79 10/2002
 COMERCIAL - INSTITUCIONAL 1.0105.0065.001-4 24 Meses
 10 MG/ML SOL OR CT FR VID AMB X 200 ML - DOSADOR
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL - INSTITUCIONAL 1.0105.0065.002-4 24 Meses
 100 MG CAP GEL DURA CT FR VID AMB X 100
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL - INSTITUCIONAL 1.0105.0065.003-2 24 Meses
 200 MG CAP GEL DURA CT FR VID AMB X 40
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 NEZEDINA
 ANTIANGIÓGENOS E VASODILATADORES
 NEZEDINA 25000.03516796-02 10/2002
 COMERCIAL 1.0105.0066.001-2 24 Meses
 20 MG COM REV LENTA CT FR VID AMB X 10
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0105.0066.002-0 24 Meses
 10 MG CAP GEL DURA CT FR VID AMB X 40
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 BALEZ STAR INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 1.00311-3
 CLORIDRATO DE CEPFOTIOXAZOL
 ANTIINFECTIVOS
 HPTICAN 25000.01011399-11 05/2008
 RESPOSTA HOSPITALAR 1.0311.0074.006-9 24 Meses
 2 MG/ML SOL INV CT BOLS PVC TRANS SIST PESH X 100 ML
 195 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 RESPOSTA HOSPITALAR 1.0311.0074.006-9 24 Meses
 2 MG/ML SOL INV CT BOLS PVC TRANS SIST PESH X 200 ML
 195 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 HONDOPATA WALESHIM BUNRA LABORATORIO INDUSTRIAL FARMACÉUTICO LTDA 1.00083-3
 LYCOPODIUM CLAVANTUM L. - *Lycopodium obscurum* - *Chlosteron obscurum* - *Asa foetida*
 MEDICAMENTOS DINAMIZADOS COMPOSTOS
 LYCORIL 25992.01213674 02/2010
 COMERCIAL 1.0247.0015.011-9 36 Meses
 0,27-0,27-0,27-4,25 MG/ML SOL OR CT FR VID AMB GOT X 30 ML
 1799 DENSIMADO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
 BIFARMA INDUSTRIA DE BIOTECNOLOGIA FTCA LTDA 1.00086-6
 ALBENDAZOL
 ANTIHESMÁTICOS
 ALB 25000.00030396-60 09/2002
 COMERCIAL 1.0985.0008.001-1 36 Meses
 200 MG COM CT ENV ALUM-POLI X12
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0985.0008.002-9 36 Meses
 40 MG/ML SOL OR CT FR VID AMB X 10 ML
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0985.0008.003-4 24 Meses
 200 MG COM BL AL PLAS INC X 32 UNID
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0985.0008.004-4 36 Meses
 200 MG COM BL AL PLAS INC X 12 UNID
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0985.0008.005-2 36 Meses
 400 MG COM BL AL PLAS INC X 1 UNID
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0985.0008.006-0 36 Meses
 400 MG COM BL AL PLAS INC X 1 UNID
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 OMPRAZOL
 ANTIULCEROSOS
 GASTRIL 25000.00036198-22 09/2002
 COMERCIAL 1.0985.0007.001-4 24 Meses
 10 MG CAP CT FR PLAS OPC X 14

10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0985.0007.002-2 24 Meses
 20 MG CAP CT FR PLAS OPC X 1
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0985.0007.003-0 24 Meses
 20 MG CAP CT FR PLAS OPC X 14
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 DICLOFENACO DE POTÁSSIO
 ANTIINFLAMATORIOS
 CATALDEX 25000.00035586-01 04/2002
 COMERCIAL 1.0996.0010.001-0 36 Meses
 50 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 10
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0985.0010.002-0 36 Meses
 15 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 AMPICILINA TRIDRATADA
 ANTIHERVICOSES SISTEMAS SIMPLES
 AMPICILIN 25000.0440193-11 06/2002
 COMERCIAL 1.0996.0008.001-0 36 Meses
 500 MG CAP GEL DURA CT 01 ENV AL POLIET X 6
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0996.0008.002-7 36 Meses
 500 MG CAP GEL DURA CT 02 ENV AL POLIET X 6
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0996.0008.003-5 36 Meses
 500 MG CAP GEL DURA CT 01 ENV AL POLIET X 10
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0996.0008.004-3 36 Meses
 500 MG CAP GEL DURA CT 02 ENV AL POLIET X 10
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0996.0008.005-1 36 Meses
 500 MG CAP GEL DURA CX 15 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP)
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0996.0008.006-7 36 Meses
 500 MG CAP GEL DURA CX 30 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP)
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 LABORATORIO GLOBO LTDA 1.00053-4
 CLORIDRATO DE NAFAZOLINA
 DESCONGESTIVANTES NASALES TOPICOS
 NOVOCORIN Nº 25151.2610922008-11 01/2014
 COMERCIAL 1.0515.0142.001-1 24 Meses
 0,5 MG/ML SOL NAS CT FR PLAS OPC EXIT X 30 ML
 195 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0515.0142.002-0 24 Meses
 0,5 MG/ML SOL NAS CT 200 FR PLAS OPC DOT X 30 ML (EMB HOSP)
 195 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 DESONIDA
 QUÍMICO/QUÍMICOS TOP SIMP EXC USO OFTALM
 NEONED 25151.5607882000-28 03/2014
 COMERCIAL 1.0515.0147.001-0 24 Meses
 50 MG/ML CREAM DERM CT 30 AL X 30 G
 20 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0515.0147.002-7 24 Meses
 0,5 MG/ML CREAM DERM CX 200 FR AL X 30 G (EMB HOSP)
 195 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 LABORATORIO INDUSTRIAL E FARMACÉUTICO BICAR LTDA 1.00083-3
 ALBENDAZOL
 ANTI-HELMINTÍCOSES DO TRATO GASTROINTESTINAL
 RENAZOL 25151.84030303 03/2007
 COMERCIAL 1.0515.0147.003-5 36 Meses
 40 MG/ML SOL OR CT FR VID AMB X 10 ML
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0515.0147.004-3 36 Meses
 40 MG/ML SOL OR CX 400 FR PLAS AMB X 10 ML
 10066 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 LABORATORIO TELTO BRASILEIRO S/A 1.00376-7
 CLORIDRATO DE OLTIPAZEM
 ANTIANGIÓGENOS E VASODILATADORES
 CORDE 25000.02444496-37 05/2011
 COMERCIAL 1.0379.0254.001-1 36 Meses
 50 MG CAP AP CT 4 90 AL PLAS INC X 2
 194 CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
 COMERCIAL 1.0379.0254.002-9 24 Meses
 120 MG CAP AP CT 4 BL AL PLAS INC X 3
 194 CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
 COMERCIAL 1.0379.0254.003-1 24 Meses
 30 MG COM CT 4 BL AL PLAS INC X 10



194 CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
COMERCIAL 1.0139.0254-005-8 24 Meses
60 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10

194 CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
LAPON QUÍMICA E NATURAL LTDA - ME 1.02066-9
HIDROXÍDO DE ALUMÍNIO - HIDROXÍDO DE MAGNÉSIO -
DIFOTECINA

ANTIÁCIDOS E ANTILÚCEROSOS ASSOCIADOS
GASTROFAN 25000.00325975-5 12/2006
COMERCIAL 1.2080.0902.005-7 24 Meses
500 MG CT FR VD AMB X 180 ML

10666 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.2080.0902.005-7 24 Meses
COM MAST CT BL AL PLAS INC X 20

10666 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
LITHS FARMACÊUTICA LTDA 1.00883-3
CISPLATINA

ANTIPLASMÁTICOS CITOTÓXICOS
FAULDCISPLA 21351.951272686-42 04/2008
RESTRITO A HOSPÍTAL 1.0033140.000-5 24 Meses

1 MG/ML SOL. INJ CT FA VD AMB X 10 ML
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

RESTRITO A HOSPÍTAL 1.0033140.000-5 24 Meses
1 MG/ML SOL. INJ CT FA VD AMB X 10 ML

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
RESTRITO A HOSPÍTAL 1.0033140.000-5 24 Meses

1 MG/ML SOL. INJ CT FA VD AMB X 10 ML
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

LUPER INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA 1.00404-3
NIFEDIPINA

ANTIANGINÓSCOS E VASODILATADORES
NIFEMAX 25000.01566795-99 10/2006
COMERCIAL 1.0044.1934.001-7 36 Meses

10 MG CAP GEL DURA CT 03 BL AL PLAS INC X 20
10666 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

MANTECORP INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA LTDA
1.00693-0
NIMESULIDA

ANTIINFLAMATORIOS
NACFLAM 25000.00972199-58 05/2010
COMERCIAL 1.0093.0174.025-2 24 Meses

30 MGU GEL SACH X 5 U
198 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO

COMERCIAL 1.0093.0174.025-2 24 Meses
30 MGU GEL SACH X 5 U

198 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVO ACONDICIONAMENTO
MARDIART & CIA LTDA 1.03275-0
CLORIDRATO DE ARBACINA - TARTRATO DE ADRENALINA

PRODUTOR PARA USO EM ODONTOLOGIA
SEPTANEST 1.200 25751.011028/005-36 10/2006
PROFISSIONAL/EMPRESA ESPECIALIZADA 1.1373.0001.001-1

36 Meses
72 ML - 5 MGU SOL. INJ CT 30 AMP VD INC X 10 ML
10666 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

10666 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
DILEY S/A INDUSTRIA FARMACÊUTICA 1.00191-4
VALSARTANA FARMACÊUTICA - HIDROCLOROTIAZIDA

ANTI-HIPERTENSIVOS ASSOCIADOS MEDICAMENTOSAS
VALTRIAN HCT 25351.093112208-55 07/2007
COMERCIAL 1.0191.0935.000-9 24 Meses

100 MG - 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15
1985 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.0191.0935.000-9 24 Meses

100 MG - 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
1985 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO - ANVISA
COMERCIAL 1.0191.0935.000-9 24 Meses

80 MG - 12,5 MG COM REV CT 2 STR AL/AL X 60 (AMB HOOP)
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

COMERCIAL 1.0191.0935.000-9 24 Meses
100 MG - 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (AMB HOOP)

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
COMERCIAL 1.0191.0935.000-9 24 Meses

100 MG - 25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (AMB HOOP)
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

CLORIDRATO DE ANPPIRAMONA
ANDREXION SIMPLES

INDEX S 2590.0099697-11 08/2011
COMERCIAL 1.0201.0295.004-4 24 Meses

25 MG COM CT STR X 30
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

COMERCIAL 1.0201.0295.004-4 24 Meses
25 MG COM CT STR X 30

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
COMERCIAL 1.0201.0295.004-4 24 Meses

50 MG COM DESINT LENTA CT STR X 30
1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL

COMERCIAL 1.0201.0295.004-4 24 Meses
75 MG COM DESINT LENTA CT STR X 30

1627 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
MEZEPER BIOPHARMA S.A. 1.02001-9
SULFATO DE VIMBLASTINA

ANTINEOPLÁSICO
VINATIN 25351.0295912006-69 05/2012
RESTRITO A HOSPÍTAL 1.2361.0661.001-3 24 Meses

1000 ML SOL. INJ CT FA VD INC X 10 ML
1088 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO - ANVISA

PIALAR INDUSTRIA FARMACÊUTICA S.A. 1.04107-3
NIBRAZO DE MICONAZOL

PRODUTOR OPNOCOLÓIDICOS ANTINFILMOSOM TÓPICOS SIMPLES
GYMO - DAKNAX 25351.0295900-25 05/2011
COMERCIAL 1.04107.001.001-5 24 Meses

20 MGU CREAM VAO CT 80 AL X 80 G - APLIC 1 U
1988 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊUTICA JÁ APROVADA NO PAÍS

COMERCIAL 1.04107.001.001-5 24 Meses
20 MGU CREAM VAO CT 80 AL X 80 G - 89 APLIC 1 U (AMB HOOP)

1988 SIMILAR - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÊUTICA JÁ APROVADA NO PAÍS
PHARMASCENCE LABORATORIOS LTDA 1.01717-3
PREDNISONA

GLUCOCORTICÓIDES SISTÊMICOS
ALERCOCORTIM 25351.0294792003-61 04/2011
COMERCIAL 1.01717.007.000-9 24 Meses

3 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30
142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

BOYTON QUÍMICA FARMACÊUTICA LTDA 1.00001-1
EPHEDRINA 100MG

COMERCIAL 1.01717.007.000-9 24 Meses
24 MG COM CT BL AL PLAS INC

142 SIMILAR - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
CEPURAM 25000.0295900-99-99 09/2007
COMERCIAL 1.00001.001.1 24 Meses

750 MG PO DOCT FR AMP VD AMB - AMP (H) X 60 ML
10666 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO

CAMELON SANGRE DO BRASIL INDUSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
1.00001-2
SANGRE DO BRASIL

PRODUTORES ANTI-DITUMÁTICOS
TRICOSTICAM 25000.0020499-84 04/2004
COMERCIAL 1.00001.001.1 24 Meses

30 MG SUP CT STR X 1
1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO

COMERCIAL 1.00001.001.1 24 Meses
30 MG SUP CT STR X 1

1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO

COMERCIAL 1.00001.001.1 24 Meses
30 MG SUP CT STR X 1

1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO

COMERCIAL 1.00001.001.1 24 Meses
30 MG SUP CT STR X 1

1988 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO

185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
COMERCIAL 1.0047.0304.006-3 24 Meses

80 MG - 12,5 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 14
185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO

COMERCIAL 1.0047.0304.007-1 24 Meses
160 MG - 12,5 MG COM REV CT STR AL/AL X 67

185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
HIDROCLOROTIAZIDA - VALSARTANA

ANTI-HIPERTENSIVOS ASSOCIADOS MEDICAMENTOSAS
VALSANAN HCT 25351.0295900-19 05/2006
COMERCIAL 1.0047.0304.008-1 24 Meses

180 MG - 12,5 MG COM REV CT STR AL/AL X 24
185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO

COMERCIAL 1.0047.0304.009-4 24 Meses
180 MG - 12,5 MG COM REV CT 2 STR AL/AL X 14

185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
COMERCIAL 1.0047.0304.010-1 24 Meses

180 MG - 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 07
185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO

VALSARTANA - HIDROCLOROTIAZIDA
ANTI-HIPERTENSIVOS ASSOCIADOS MEDICAMENTOSAS
VALSANAN HCT 25351.0295900-19 05/2006

COMERCIAL 1.0047.0304.011-4 24 Meses
180 MG - 12,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14

185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
COMERCIAL 1.0047.0304.012-4 24 Meses

180 MG - 12,5 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 14
185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO

VALSARTANA
ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES

VALSANAN HCT 25351.0295900-19 05/2006
COMERCIAL 1.0047.0304.013-1 24 Meses

80 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14
185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO

COMERCIAL 1.0047.0304.014-1 24 Meses
80 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14

185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
COMERCIAL 1.0047.0304.015-1 24 Meses

160 MG CAP GEL DURA CT 2 BL AL PLAS INC X 14
185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO

COMERCIAL 1.0047.0304.016-1 24 Meses
160 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14

185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
COMERCIAL 1.0047.0304.017-1 24 Meses

160 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14
185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO

COMERCIAL 1.0047.0304.018-1 24 Meses
160 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14

185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
COMERCIAL 1.0047.0304.019-1 24 Meses

160 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14
185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO

COMERCIAL 1.0047.0304.020-1 24 Meses
160 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14

185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
COMERCIAL 1.0047.0304.021-1 24 Meses

160 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14
185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO

COMERCIAL 1.0047.0304.022-1 24 Meses
160 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14

185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
COMERCIAL 1.0047.0304.023-1 24 Meses

160 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14
185 CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO



RESOLUÇÃO - RR Nº 1.224, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor - Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2009 do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto Nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I e no § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto 2006,

considerando a art. 12 e a art. 16 o seguintes da Lei Nº 6.369, de 27 de setembro de 1976, § 10 do art. 14 do Decreto 79.094, de 5 de janeiro de 1977, bem como o inciso IX, art. 7º de Lei Nº 9.782, de 28 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder o Registro de Produtos Novo - Prokava Hidrogel, Cancelamento de Registro de Medicamento a Pedido, Inclusão de Nova Apresentação Comercial e Inclusão de Nova Apresentação Comercial, conforme relação anexa.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

- AYER S.A. 1.07058-8
- ATOR VIII DE CIDAÇÃO RECOMBINANTE
- BÚBROS PRODUTOS QUE ATUAM NO SANGUE E HEMATOPOIESE
- KODINATE 75 2531.1671140107.01 24 Meses
- COMERCIAL 1.098.0945.001-6 30 Meses
- 250 UI PO LIOF INJ CT FA VD INC - SER VD INC PRENC IN X 2,5 ML - EQP - ADAPTADOR
- 1528 PRODUTO BIOLÓGICO - REGISTRO DE PRODUTO NOVO
- COMERCIAL 1.796.0945.002-4 30 Meses
- 508 UI PO LIOF INJ CT FA VD INC - SER VD INC PRENC IN X 2,5 ML - EQP - ADAPTADOR
- 1528 PRODUTO BIOLÓGICO - REGISTRO DE PRODUTO NOVO
- COMERCIAL 1.796.0945.002-2 30 Meses
- 500 UI PO LIOF INJ CT FA VD INC - SER VD INC PRENC IN X 2,5 ML - EQP - ADAPTADOR
- 1528 PRODUTO BIOLÓGICO - REGISTRO DE PRODUTO NOVO
- COMERCIAL 1.796.0945.002-10 30 Meses
- 500 UI PO LIOF INJ CT FA VD INC - SER VD INC PRENC IN X 2,5 ML - EQP - ADAPTADOR
- 1528 PRODUTO BIOLÓGICO - REGISTRO DE PRODUTO NOVO
- CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA 1.09298-8
- EXTRAT VIII DE CIDAÇÃO RECOMBINANTE
- OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM NO SANGUE E HEMATOPOIESE
- EAZOR VII RECOMBINANTE 2531.0797441001-34 24 Meses
- COMERCIAL 1.098.0945.001-3 24 Meses
- 399 UI PO LIOF INJ CT FA VD INC - FA DL X 2,5ML - INJUS
- KODINATE 75
- 162 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
- COMERCIAL 1.098.0945.001-1 23 Meses
- 800 UI PO LIOF INJ CT FA VD INC - FA DL X 2,5ML - INJUS
- KODINATE 75
- 162 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
- COMERCIAL 1.098.0945.001-1 23 Meses
- 399 UI PO LIOF INJ CT FA VD INC - FA DL X 2,5ML - INJUS
- 162 PRODUTO BIOLÓGICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
- GENZYME DO BRASIL LTDA 1.02540-8
- HETACALRIDAN
- ENZIMA PARA REPOSIÇÃO
- FABRIZOME 2531.0451140107.01 09/2010
- COMERCIAL 1.2541.0016.001-9 36 Meses
- 84 MG PO LIOF INJ CT FA VD INC X 20 MG
- 193 PRODUTO BIOLÓGICO - INCLUSÃO DE ACONDICIONAMENTO
- COMERCIAL 1.2541.0016.001-7 36 Meses
- 5 MG PO LIOF INJ CT FA VD INC X 5 MG
- 193 PRODUTO BIOLÓGICO - INCLUSÃO DE ACONDICIONAMENTO
- NOVARTIS BIOTECNICAS S.A. 1.00668-5
- VALSARTANA
- ANTI-HIPERTENSIVOS ASSOCIADOS COM ACAD NO APARELHO VLSIAC
- LICITENS 2531.4726802006-13 09/2012
- COMERCIAL 1.098.0945.001-4 24 Meses
- 80 MG COM REV - 10 MG COM REV CT BL AL AL X 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-3 34 Meses
- 80 MG COM REV - 5 MG COM REV CT BL AL AL X 28 - 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-3 34 Meses
- 80 MG COM REV - 5 MG COM REV CT BL AL AL X 28 - 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-3 34 Meses
- 80 MG COM REV - 5 MG COM REV CT BL AL AL X 28 - 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-3 34 Meses
- 80 MG COM REV - 5 MG COM REV CT BL AL AL X 28 - 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-3 34 Meses
- 80 MG COM REV - 5 MG COM REV CT BL AL AL X 28 - 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.225, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor - Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2009 do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto Nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I e no § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto 2006,

considerando a art. 12 e a art. 16 o seguintes da Lei Nº 6.369, de 27 de setembro de 1976, § 10 do art. 14 do Decreto 79.094, de 5 de janeiro de 1977, bem como o inciso IX, art. 7º de Lei Nº 9.782, de 28 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Incluir o Registro de Medicamento Novo, Retificação de Publicação - ANVISA e o Cancelamento de Registro de Medicamento a Pedido, conforme relação anexa.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

- EU LILLY DO BRASIL LTDA 1.01290-7
- TADALAFILA
- VALSARTANA
- CIALL DIÁRIO 2531.4901001008-11
- COMERCIAL 0.000000000 24 Meses
- 5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 0.000000000 24 Meses
- 5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 0.000000000 24 Meses
- 5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- NOVARTIS BIOTECNICAS S.A. 1.00668-5
- VALSARTANA
- ANTI-HIPERTENSIVOS ASSOCIADOS COM ACAD
- INDICOMER 30 2531.13170100 75 11/2011
- COMERCIAL 1.098.0945.001-24 34 Meses
- 80 MG COM REV - 10 MG COM REV CT BL AL AL 14 - 14
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.098.0945.001-7 34 Meses
- 80 MG COM REV - 10 MG COM REV CT BL AL AL 28 - 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.098.0945.001-4 24 Meses
- 166 MG COM REV - 10 MG COM REV CT BL AL AL 28 - 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- COMERCIAL 1.098.0945.001-2 34 Meses
- 166 MG COM REV - 10 MG COM REV CT BL AL AL 28 - 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente
- DELANOSIDED
- CILOSINIDED CARDIACOS
- CEDILANIDE 2592.01959040 09/2009
- COMERCIAL 1.098.0945.001-9 24 Meses
- 0,2 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD INC X 2 ML
- CEDILANIDE
- 1445 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
- 01 - Em desacordo com a Legislação vigente

RESOLUÇÃO - RR Nº 1.226, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor - Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 4 de janeiro de 2009 do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto Nº 3.029, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I e no § 1º do art. 55 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto 2006,

considerando a art. 12 e a art. 16 o seguintes da Lei Nº 6.369, de 27 de setembro de 1976, § 10 do art. 14 do Decreto 79.094, de 5 de janeiro de 1977, bem como o inciso IX, art. 7º de Lei Nº 9.782, de 28 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder o Renovação de Registro de Medicamento Novo, Inclusão de Nova Apresentação Comercial, Cancelamento de Registro de Medicamento - ANVISA, Renovação de Registro de Nova Associação no País, Retificação da Publicação - ANVISA, Inclusão de Nova Apresentação Comercial, Cancelamento de Registro de Apresentação de Medicamento a Pedido e a Inclusão de Nova Forma Farmacéutica no País, conforme relação anexa.

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

DIRCEU RAPOSO DE MELLO

ANEXO

- ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA 1.00555-1
- LOPINAVIR - RITONAVIR (MEDICAMENTO SOLUÍDO A CONTROLAR ESPECIAL)
- ANTI-BIOTICOS (INIBE REPLICACAO VIRÓTICA)
- KALETRA 2531.01068600-11 10/2010
- COMERCIAL 1.0553.0242.011-6 24 Meses
- 300 MG - 25 MG COM REV CT 18 PLAS OPC X 80
- 1514 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA CONDIÇÃO DE TRACÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.0553.0242.011-4 24 Meses
- 100 MG - 25 MG COM REV CT 18 PLAS OPC X 120
- 1514 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA CONDIÇÃO DE TRACÇÃO NO PAIS
- DFI INDUSTRIA E COMERCIO SA 1.00677-1
- CLORIDRATO DE ARBACINA - TARTARATO DE EFINEDINA
- ANESTÉSICOX 1.00677-1
- SEPTANEST 2000.07320995-01 10/2009
- PROFESSORAL ANESTÉSICO ESPECIALIZADA - INDUSTRIAL
- 1.0177.0021.001-6 24 Meses
- 70 MG - 18 MG SOL INJ 17 80 CAPSULES X 1,8 ML
- 1091 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
- PROFESSORAL EMPRESA ESPECIALIZADA - INDUSTRIAL
- 1.0177.0021.002-4 24 Meses
- 70 MG - 5 MG SOL INJ 17 80 CAPSULES X 1,8 ML
- 1091 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
- NOVARTIS BIOTECNICAS S.A. 1.00668-5
- VALSARTANA - HIDROCLORIDRATO
- ANTI-HIPERTENSIVOS ASSOCIADOS COM ACAD
- INDICOMER 30 2531.13170100 75 11/2011
- COMERCIAL 1.098.0945.001-24 34 Meses
- 80 MG - 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 14
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-5 24 Meses
- 80 MG - 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-4 24 Meses
- 166 MG - 12,5 MG COM REV CT BL AL / AL X 14
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-3 34 Meses
- 166 MG - 12,5 MG COM REV CT BL AL / AL X 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-4 24 Meses
- 166 MG - 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-4 24 Meses
- 166 MG - 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 14
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-2 34 Meses
- 120 MG COM REV CT BL AL AL X 14
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-34 24 Meses
- 320 MG - 12,5 MG COM REV CT BL AL AL X 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-3 34 Meses
- 320 MG - 25 MG COM REV CT BL AL AL X 14
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-7 24 Meses
- 320 MG - 25 MG COM REV CT BL AL AL X 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- VALSARTANA - DESLATO DE ANLÓFIDRO
- ANTI-HIPERTENSIVOS ASSOCIADOS COM ACAD
- INDICOMER 30 2531.2162073002-15 10/2011
- COMERCIAL 1.098.0945.001-5 24 Meses
- 80 MG COM REV - 5 MG COM REV CT BL AL AL X 14 - 14
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-3 34 Meses
- 80 MG COM REV - 5 MG COM REV CT BL AL AL X 28 - 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-3 34 Meses
- 80 MG COM REV - 5 MG COM REV CT BL AL AL X 28 - 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS
- COMERCIAL 1.098.0945.001-3 34 Meses
- 80 MG COM REV - 5 MG COM REV CT BL AL AL X 28 - 28
- 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVAÇÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAIS



188 MG COM REV - 5 MG COM CT BL AL/AL X 14 - 14
 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAÍS
 COMERCIAL 1.0088.0943.004-1 24 Meses
 188 MG COM REV - 5 MG COM CT BL AL/AL X 28 + 28
 1466 MEDICAMENTO NOVO - RENOVACÃO DE REGISTRO DE NOVA ASSOCIAÇÃO NO PAÍS
 VALSARTANA - HEMICLOROTIARIDA - RESILATO DE ALFOLIPINO
 ANTI-HIPERTENSIVOS-ASSOCIAÇÕES DE MEDICAMENTOS
 DIOXAN TRIFLO 2531 426451-3005-72 01/2014
 COMERCIAL 1.0088.1361.001-1 24 Meses
 80 MG - 12,5 MG COM REV - 1 MG COM CT BL AL/AL X 14 - 14
 1466 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0088.1361.002-1 24 Meses
 80 MG - 12,5 MG COM REV - 1 MG COM CT BL AL/AL X 28 - 28
 1466 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0088.1361.003-1 24 Meses
 140 MG - 12,5 MG COM REV - 1 MG COM CT BL AL/AL X 14 - 14
 1466 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0088.1361.004-1 24 Meses
 80 MG - 12,5 MG COM REV - 1 MG COM CT BL AL/AL X 28 - 28
 1466 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0088.1361.005-1 24 Meses
 140 MG - 12,5 MG COM REV - 1 MG COM CT BL AL/AL X 14 - 14
 1466 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0088.1361.006-1 24 Meses
 180 MG - 12,5 MG COM REV - 10 MG COM CT BL AL/AL X 28 - 28
 1466 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0088.1361.007-1 24 Meses
 180 MG - 12,5 MG COM REV - 10 MG COM CT BL AL/AL X 34 - 34
 1466 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0088.1361.008-1 24 Meses
 180 MG - 25 MG COM REV - 5 MG COM CT BL AL/AL X 28 - 28
 1466 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0088.1361.009-1 24 Meses
 160 MG - 25 MG COM REV - 10 MG COM CT BL AL/AL X 14 - 14
 1466 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0088.1361.010-1 24 Meses
 160 MG - 25 MG COM REV - 10 MG COM CT BL AL/AL X 28 - 28
 1466 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 NOVOMED FARMACIA LTDA 1.0089-8
 MICAL-2724
 OUTROS PRODUTOS PARA O APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO
 MEGACE 2531 120916-2008-28 01/2010
 COMERCIAL 1.0089-0248-018-7 24 Meses
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10
 1466 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÉUTICA
 COMERCIAL 1.0089-0248-011-5 24 Meses
 900MG SUP RET CT BORO X 30
 1317 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA APRESENTAÇÃO COMERCIAL
 ORGANON DO BRASIL INDUSTRIA COMERCIO LTDA 1.0087-9
 FUMARATO DE BENICLANO
 VASOELATADORIS
 FLIDELAT 25982.812913724010
 COMERCIAL 1.0170.0015.006-1 24 Meses
 200 MG COM REV CT BOLS PLAS AMB X 24
 FLIDELAT RETARD
 141 RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO COMERCIAL 1.0171.0025.008-1 36 Meses
 100 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 24
 141 RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO PRODUTOS QUÍMICOS E FARMACÉUTICOS S.A. 1.0010-4
 ENFURETIDIN (ARMONAMENTO SUBITO A CONTROLE ESPECIAL)
 ANTI-VIRÓTIICOS (INIBIDOR REPLICACÃO VIRÓTICA)
 PIZOSON 2531 051955-3005-12 05/2014
 COMERCIAL 1.0100.0617.001-4 36 Meses
 90 MG/ML PO LIOF INI CT 60 FA VD INC - 60 FA DE. X 2 ML - 40 SER 1 ML - 40 SER 1 ML - 180 SACH ALGODÃO
 1444 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÉUTICA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.0100.0121.001-7 36 Meses
 1 MG COM REV CT STRIP X 20
 1444 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO COMERCIAL 1.0100.0121.002-4 36 Meses
 2,5 MG COM REV CT STRIP X 10
 1444 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO COMERCIAL 1.0100.0121.003-3 36 Meses
 2,5 MG COM REV CT STRIP X 20
 1444 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO COMERCIAL 1.0100.0121.004-1 36 Meses
 5 MG COM REV CT STRIP X 10
 1444 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO COMERCIAL 1.0100.0121.005-1 36 Meses
 5 MG COM REV CT STRIP X 20
 1444 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO COMERCIAL 1.0100.0121.006-8 36 Meses
 1 MG COM REV BL AL/AL X 14
 1444 MEDICAMENTO NOVO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO COMERCIAL 1.0100.0121.007-8 36 Meses
 1 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
 141 RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO COMERCIAL 1.0100.0121.008-4 36 Meses
 2,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14
 141 RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO COMERCIAL 1.0100.0121.009-2 36 Meses
 2,5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
 141 RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO COMERCIAL 1.0100.0121.010-8 36 Meses
 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 14
 141 RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO COMERCIAL 1.0100.0121.011-4 36 Meses
 5 MG COM REV CT BL AL/AL X 28
 141 RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO COMERCIAL 1.0100.0121.012-2 24 Meses
 150 MG COM REV BL AL/AL X 14
 1315 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA CONCENTRAÇÃO NO PAÍS
 DESOXIMEFASINA
 GLEKOCORTICOIDOTOP 2000 EXC. LIO OPTALM
 ESFERSON 25982.812913724010
 COMERCIAL 1.0100.0200.012-2 24 Meses
 2,5 MG/ML PONT INI CT 80 AL X 10 D
 1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0100.0070.001-0 36 Meses
 2,5 MG COM REV CT 80 AL X 20 D
 1492 MEDICAMENTO NOVO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 STIVESTRE LABS QUÍMICA E FARMACÉUTICA LTDA 1.01288-8
 SULFADIAZINA DE PRATA - NITRATO DE CÉRIO
 ANTI-VIRÓTIICOS
 DERMACRIBUM 25982.812913724010
 COMERCIAL 1.1404.0006.027-1 24 Meses
 1% - 0,4% GEL CT 80 PLAS OPC X 100
 DERMACRIBUM 2S GEL
 1498 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÉUTICA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1404.0006.028-8 24 Meses
 1% - 0,4% GEL CT 80 PLAS OPC X 100
 DERMACRIBUM 2S GEL
 1498 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÉUTICA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1404.0006.029-6 24 Meses
 1% - 0,4% GEL CT 80 PLAS OPC X 100
 DERMACRIBUM 2S GEL
 1498 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÉUTICA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1404.0006.030-4 24 Meses
 1% - 0,4% GEL CT 80 PLAS OPC X 100
 DERMACRIBUM 2S GEL
 1498 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÉUTICA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1404.0006.031-2 24 Meses
 1% - 0,4% GEL CT 80 PLAS OPC X 100
 DERMACRIBUM 2S GEL
 1498 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÉUTICA NO PAÍS
 COMERCIAL 1.1404.0006.032-0 24 Meses
 1% - 0,4% GEL CT 80 PLAS OPC X 100
 DERMACRIBUM 2S GEL

1498 MEDICAMENTO NOVO - INCLUSÃO DE NOVA FORMA FARMACÉUTICA NO PAÍS
 ZODIAC PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A 1.02214-1
 CLORIDRATO DE Desoxosone
 MEDICAMENTOS CT ACAD NO MIOCARDIO
 CARDIOXANE 25001.000644-11 15/2009
 INSTITUTO A HOSPITAL 1.2514.0029.001-5 24 Meses
 500 MG PO LIOF INI CT 60 FA VD AMB (02/05/10)
 141 RENOVACÃO DE REGISTRO DE MEDICAMENTO NOVO
RESOLUÇÃO - RR Nº 1.127, DE 5 DE JUNHO DE 2009
 O Diretor - Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 4 de junho de 2008 do Presidente da República, e o inciso X do art. 13 do Regulamento da ANVISA, aprovado pelo Decreto Nº 4.039, de 16 de abril de 1999, tendo em vista o disposto no inciso VIII do art. 16 e no inciso I e na § 1º do art. 15 do Regulamento Interno da ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I do Portaria Nº 554, de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008,
 considerando o art. 12 e o art. 16 e seguintes da Lei Nº 6.366, de 23 de setembro de 1976, § 6º do art. 14 do Decreto 70.094, de 5 de janeiro de 1977, bem como o inciso IX, art. 7º da Lei Nº 9.781, de 26 de janeiro de 1999, resolve:
 Art. 1º Considerar a Retificação de Publicação - ANVISA, Gestora e Cadastro de Registro de Medicamento - Similar, e Publicar o Cancelamento de Registro de Medicamento - ANVISA, Cancelamento de Registro de Medicamento - Similar, Gestora, Cancelamento de Registro de Medicamento - ANVISA - Especialista, Cancelamento de Registro de Medicamento - Similar, Gestora, Cancelamento de Registro de Medicamento - Similar, Gestora, conforme relação anexa.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
 DIRCEU RAPOSO DE MELLO
 ANEXO

ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA 1.0055-1
 CALEXINA
 CEFALOSPORINAS
 Refémico - Cefamox 2531.01400510-34 11/2011
 COMERCIAL 1.0051.0270.001-2 24 Meses
 90 MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML - COE DOSAD
 141 GÉNERICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
 ALCON LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA 1.0003-9
 DICLOFENACO SÓLIDO
 ANTI-INFLAMATÓRIOS
 TENACON 25982.812913724010
 COMERCIAL 1.0023.0225.004-8 24 Meses
 0,1 PCC SOL OPT CT 1 FR PLAS OPC GOT X 5 ML
 10066 SIMILARES - CADUDDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0023.0225.002-7 24 Meses
 0,1 PCC SOL OPT CT 1 FR PLAS OPC GOT X 10 ML
 10066 SIMILARES - CADUDDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 BAXTER HOSPITALAR LTDA 1.0003-4
 ÁGUA PARA INJEÇÃO USP
 GELULINAS E VEÍCULOS DE MEDICAMENTOS
 ÁGUA ESTERIL BAXTER 25982.812913724010 01/2012
 RESTRIÇÃO A HOSPITAL (1,88) 0278.001-4 24 Meses
 SOL INI CX BOLS PLAS INC X 500 ML
 10061 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAL 1.0083.0078.002-2 24 Meses
 SOL INI CX BOLS PLAS INC X 1000 ML
 10061 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAL 1.0083.0078.003-0 24 Meses
 SOL INI CX BOLS PLAS INC X 2000 ML
 10061 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAL 1.0083.0078.004-8 24 Meses
 50 MG/ML SOL INI IV CX BOLS PLAS INC PVC SIST FICCI X 250 ML
 10061 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAL 1.0083.0078.005-6 24 Meses
 50 MG/ML SOL INI IV CX BOLS PLAS INC PVC SIST FICCI X 100 ML
 10061 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAL 1.0083.0078.006-4 24 Meses
 10 MG/ML SOL INI IV CX BOLS PLAS INC PVC SIST FICCI X 1000 ML
 10061 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAL 1.0083.0078.007-2 24 Meses
 100 MG/ML SOL INI IV CX BOLS PLAS INC PVC SIST FICCI X 100 ML



1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0683.0070.0074 24 Meses
 100 MG/ML SOL IN IV CX BOLS PLAS INC PVC SIST FECH X 100 ML

1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0683.0070.0074-7 12 Meses
 500 MG/ML SOL IN IV CX BOLS PLAS INC PVC SIST FECH X 100 ML

1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0683.0070.021-3 18 Meses
 50 MG/ML SOL IN IV CX BOLS PLAS INC PVC SIST FECH X 100 ML

1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0683.0070.021-1 24 Meses
 100 MG/ML SOL IN IV CX BOLS PLAS INC PVC SIST FECH X 250 ML

1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 CLORETO DE SÓDIO
 REPOSCAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
 CLORETO DE SÓDIO - BAXTER 25000.0087.0016 16/2012
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0683.0089.001-7 18 Meses
 9 MG/ML SOL IN IV CX BOLS PLAS INC SIST FECH X 300 ML

1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0683.0089.001-8 24 Meses
 9 MG/ML SOL IN IV BOLS PVC INC SIST FECH X 250 ML

1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0683.0089.001-7 18 Meses
 9 MG/ML SOL IN IV BOLS PVC INC SIST FECH X 100 ML

1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0683.0089.001-7 18 Meses
 9 MG/ML SOL IN IV BOLS PVC INC SIST FECH X 500 ML

1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0683.0089.001-3 24 Meses
 9 MG/ML SOL IN IV CX BOLS PLAS INC X 300 ML

1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0683.0089.008-8 24 Meses
 9 MG/ML SOL IN IV BOLS PVC INC SIST FECH X 1000 ML

1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0683.0089.003-4 18 Meses
 9 MG/ML SOL IN IV CX BOLS PVC INC SIST FECH X 300 ML

1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0683.0089.012-0 24 Meses
 9 MG/ML SOL IN IV BOLS PVC INC SIST FECH X 3000 ML

1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0683.0089.013-0 24 Meses
 9 MG/ML SOL IN IV CX BOLS PLAS INC X 1000 ML

1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 CLORETO DE POTÁSSIO - CLORETO DE CÁLCIO - CLORETO DE SÓDIO - LACTATO DE SÓDIO
 REPOSCAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
 BAXTER SOLUCÃO DE RINGER COM LACTATO
 2500.0087.0016 10/2012

RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0683.0087.001-4 24 Meses
 0,5 - 0,2 - 0,2 - 3,1 MG/ML SOL IN IV CX BOLS PVC INC SIST FECH X 500 ML

1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 2.0003.0067.002-2 24 Meses
 0,5 - 0,3 - 0,3 - 1,1 MG/ML SOL IN IV CX BOLS PVC INC SIST FECH X 1000 ML

1085 ESPECÍFICO - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO - ANVISA
 BAYER S.A. 1.0642.0-1
 DOBUTAMINA
 OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO MECANISMO E SISTEMA DE CONDUÇÃO
 DOBUTAMINA 25000.0089.96-5R 10/2003
 COMERCIAL 1.0429.0088.001-5 24 Meses
 2,5 MG/ML SOL IN IV CT FA AMP VSD INC X 30 ML

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 BUNGER IND FTYCA LTDA 1.03077-1
 NITAZEPAN
 ANTIANGINOSAS E VASODILATADORES
 ADIPINA 25000.0185.97.38 01/2003
 COMERCIAL 1.0377.0130.001-7 24 Meses
 16 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0377.0130.002-5 24 Meses
 10 MG COM RETARD CT FR VD AMB X 30

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0377.0130.003-1 24 Meses
 20 MG COM RETARD CT FR VD AMB X 30

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0377.0130.004-1 24 Meses
 30 MG COM RETARD CT FR VD AMB X 15

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0377.0130.005-1 24 Meses
 60 MG COM RETARD CT FR VD AMB X 15

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 ACTOPROFENO DE ALIPISTERINA - ENANTIOMEROS (R)-E (S)-
 ANTI-DOPAMINÉRGICO
 CICLEMIDIN 25000.0280.991-05 11/2002
 COMERCIAL 1.0377.0147.001-0 48 Meses
 120 MG + 10 MG/ML SOL IN IV CT AMP VD AMB X 1 ML

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 FARMACEUTICA INDUSTRIA QUMICA-FARMACEUTICA CEARENSE LTDA 1.01085-1
 CLORETO DE SÓDIO
 REPOSCAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
 CLORETO DE SÓDIO 25000.0089.012-03 09/2012
 RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.0683.0089.020-7 24 Meses
 9 MG/ML SOL IN IV CX FR PLAS TRANS FE SIST FECH X 250 ML

1087 ESPECÍFICO - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA
 GERME FARMACÉUTICA LTDA 1.00859-3
 CIXAMENQUINA
 OUTROS ANTIPARASITÁRIOS PARA AFECÇÕES INTERNAS
 SCISTOQUINA 25000.0405.9596-41 12/2002
 DIFLUCANAL - COMERCIAL 1.0185.0215.001-1 24 Meses
 25 MG CAP GEL 0,08 X 10 X 6

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 INSTITUTO DE INVESTIGACAO E DESENVOLVIMENTO FARMACEUTICO
 80 MCG/ML SOL IN IV CT FR VD AMB X 12 ML
 1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 GREENPHARMA QUIMICA E FARMACEUTICA LTDA 1.02038-9
 METOTREXATO
 ANTIDOPAMINÉRGICO
 NOUTRICAL 25000.0157.2700-07 11/2002
 COMERCIAL 1.2019.0070.000-3 24 Meses
 2,5 MG COMP CT BE AL PVC X 30

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.2019.0070.000-1 24 Meses
 2,5 MG COMP CT BE AL PVC X 30

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL - RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.2019.0070.000-1 24 Meses
 25 MG SOL IN IV CT FA X 1 ML (REST 1085P)

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL - RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.2019.0070.004-4 24 Meses
 50 MG SOL IN IV CT 50 FR X 2 ML (REST 1085P)

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL - RESTRIÇÃO A HOSPITAIS 1.2019.0070.006-6 24 Meses
 500 MG SOL IN IV CT FR X 30 ML (REST 1085P)

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 BIFARMA INDUSTRIA DE BIOTECNOLOGIA FTYCA LTDA 1.00896-6
 METOPROLOL
 ANTI-HELMINTÍCO DO TRATO GASTROINTESTINAL
 IBIDAZOL 25000.0148.97-47 10/2002
 COMERCIAL 1.0984.0012.001-1 36 Meses
 100 MG COM CT NO AL PLAS INC X 30

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 INSTITUTO DE INVESTIGACAO E DESENVOLVIMENTO FARMACEUTICO NACIONAL SA 1.013575-6
 BILSINETRINA
 ESCARANTAS E OUTROS ECTOPARASITICIDAS
 ESCARANTAS 25000.0148.97.00-07 11/2012
 COMERCIAL 1.1357.0051.001-0 24 Meses
 8,3 MG/ML SAN CT FR AMP PCL.09 X 60 G

1086 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO
 COMERCIAL 1.1357.0051.002-0 24 Meses
 0,10 MG/ML LOC CT FR PLAS INC X 100 ML

1086 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO
 COMERCIAL 1.1357.0051.003-1 24 Meses
 0,003 MG/G CREAM DERM CT NO AL X 60 G

1086 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO
 COMERCIAL 1.1357.0051.004-4 24 Meses
 6,20 MG/ML XAMP CT FR PLAS OPC X 100 ML

1086 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO
 INSTITUTO BIOCHEMICO INDUSTRIA FARMACEUTICA LIMITEADA 1.00863-7
 CEFALOSPORINA
 CEFALOSPORINAS
 CIZICIN 25000.0111.0596-26 06/2009
 COMERCIAL 1.0603.0177.001-2 24 Meses
 250 MG IM PO SOL IN CART CT FA DEL AMP 2 ML DE

1088 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
 COMERCIAL 1.0603.0177.001-5 24 Meses
 300 MG IM PO SOL IN CART CT FA DEL AMP CT 2 ML DE

1088 SIMILAR - CANCELAMENTO DE REGISTRO DA APRESENTAÇÃO DO MEDICAMENTO A PEDIDO
 INSTITUTO TERAPEUTICO DELTA LTDA 1.00446-9
 PROMETIL DE N-BUTO ESCOPOLAMINA - PARACETAMOL
 ANTIESPASMÓDICO E ANTI-COLÉLÍTICO GASTROINTESTINAIS
 PULSIPAN 25000.0060.07-71 01/2003
 COMERCIAL 1.0440.0094.001-2 24 Meses
 10 MG + 500 MG COM REV CT 2 BL AL PLAS INC X 10

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0440.0094.002-7 36 Meses
 10 MG + 500 MG SUP CT STR AL X 6

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 LABORATORIO DALUT OLIVEIRA LTDA 1.00143-3
 PROCATO DE MAGNÉSIO
 OUTROS SUPLENTE MINERAIS EXCETO DE FERRO E P REFINADA
 MANINOLAI 25000.0103.07-07 11/2002
 COMERCIAL 1.0143.0051.001-8 24 Meses
 150 MG/ML SOL ORAL CT 12 PLAS X 10 ML

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 COMERCIAL 1.0143.0051.002-6 24 Meses
 150 MG/ML SOL ORAL CT 20 PLAS X 10 ML

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 CITRATO DE ORFENADRINA - CAFFINA ANDRA - EPIFRINA SÓDICA
 RELAXANTES MÚSCULARES CENTRAIS-ASSOCIACIONES MEDICAMENTOSAS
 DALGEC 25000.0124.95-02 04/2002
 COMERCIAL 1.0143.0051.001-2 48 Meses
 35 MG + 50 MG + 500 MG COM CT 24 BL AL PLAS AMB X 6

1087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
 COMERCIAL 1.0143.0051.002-0 50 Meses
 35 MG + 50 MG + 500 MG SOL OR CT FR PLAS OPC X 10 ML

1087 SIMILARES - CANCELAMENTO DE REGISTRO DO MEDICAMENTO - ANVISA
 LUNA INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. 1.01086-1
 ÁCIDO ACETILSALICÍLICO
 ANALGÉSICOS NÃO NARCÓTICOS
 ALEN 25000.0219.005-31 01/2003
 COMERCIAL 1.0996.0077.001-1 24 Meses
 500 MG CAP GEL 24 BL AL PLAS INC X 10

1086 SIMILARES - CADUCIDADE DE REGISTRO DE MEDICAMENTO
 THROGOD F SODICIA E CIA LTDA 1.00863-6
 DIFENIDRAMINA SÓDICA
 ANALGÉSICOS NÃO NARCÓTICOS
 DIFENIDRAMINA 25000.0157.1935-11 01/2012
 COMERCIAL 1.0953.0033.001-0 24 Meses
 500MG/ML SOL OR CT 100 FR PLAS OPC X 100 ML (EMB 1085P)

1985 SIMILAR - RETIFICAÇÃO DE PUBLICAÇÃO - ANVISA

RESOLUÇÃO - RE Nº 1228, DE 8 DE JUNHO DE 2009

O Diretor - Presidente da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de organização de 4 de janeiro de 2008, do Presidente da República, e o inciso X do art. 17 do Regulamento do ANVISA, aprovado pelo Decreto Nº 3.029, de 18 de abril de 1999, sendo que visto o parecer do Conselho de Administração do ANVISA, aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 134, de 13 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto 2008,

considerando o art. 12 e o art. 18-2 seguintes da Lei Nº 6.366, de 21 de setembro de 1976, e 10 do art. 14 do Decreto 79.094 de 5 de janeiro de 1977, bem como o inciso XX, art. 7º da Lei Nº 9.782, de 25 de janeiro de 1999, resolve:



150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR COMERCIAL 1.0465.0502.028-6 24 Meses
100465 COM CX BL AL PLAS INC X 600 (SMB HOSP)
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
LEGAND PHARMA INDUSTRIA FARMACUTICA LTDA
104773-0
LATANOPROSTA
PROSTAGLANDINAS
NOLAPROST 25351.1267202006-34 06/2014
COMERCIAL 1.0773.0108.000-1 24 Meses
005 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0773.0108.000-1 24 Meses
005 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.0773.0108.000-1 24 Meses
005 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
PRATI DONADUZZI & CIA LTDA 1.03568-1
GLIATIRIAMAZOS
ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO
BATERIA - GNO CANENTEN 25351.1227112008-47 06/2014
COMERCIAL 1.2568.0210.001-9 24 Meses
20 MG/15 CREAM VAG CT BG AL X 20 G - 3 APLIC
155 GENCEROL - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.2568.0210.001-9 24 Meses
20 MG/15 CREAM VAG CX 50 BG AL X 20 G - 100 APLIC (SMB
HOSP)
155 GENCEROL - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.2568.0210.001-9 24 Meses
20 MG/15 CREAM VAG CT BG AL X 35 G - 6 APLIC
155 GENCEROL - REGISTRO DE MEDICAMENTO
COMERCIAL 1.2568.0210.001-9 24 Meses
10 MG/15 CREAM VAG CX 50 BG AL X 25 G - 100 APLIC (SMB
HOSP)
155 GENCEROL - REGISTRO DE MEDICAMENTO
SIGMA PHARMA LTDA 1.02569-1
CLORIDRATO DE PAROXETINA
ANTI-DEPRESSIVO
PONDEX 25351.5131847008-00 06/2014
COMERCIAL 1.3569.0540.001-2 24 Meses
30MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.3569.0540.001-2 24 Meses
30MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.3569.0540.001-2 24 Meses
30MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.3569.0540.001-2 24 Meses
30MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR
COMERCIAL 1.3569.0540.001-2 24 Meses
30MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 100 (SMB HOSP)
150 SIMILAR - REGISTRO DE MEDICAMENTO SIMILAR

DIRETORIA COLEGIADA

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.144, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de concessão de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, e inciso VIII do art. 13, § 1º, inciso I do art. 2º da Lei nº 154 de ANVISA, de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria nº 451 da ANVISA de 9 de abril de 2008, resolve:

Art. 1º Considerar as seguintes, sob o nome ANEXO, a Carteira de Registro de Produtos de Fabricação de Produtos Intermediários e Insumos Farmacêuticos Ativos.

Art. 2º A presente Carteira terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELLO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

| | |
|--|---------------|
| EMPRESA: LABORIOS ODEBREAS/PRIMA PH E. - LDC SUTIAMARA, TOM LTDA | NO |
| ENDEREÇO: VIA ANAPOLITANA - ED 11, 609 | |
| BARRIO: JARDIM | CEP: 13061-05 |
| MUNICÍPIO: JARDIM | UF: SP |
| Assinatura de Responsabilidade nº: 248888 | |
| Carteira de Registro de Produtos de Fabricação de Produtos Intermediários e Insumos Farmacêuticos Ativos | |
| Insumos Farmacêuticos Ativos, exceto os destinados à pediatria e à odontologia | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.145, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de concessão de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, e inciso VIII do art. 13, § 1º, inciso I do art. 2º da Lei nº 154 de ANVISA, de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria nº 451 da ANVISA, de 9 de abril de 2008,

considerando o art. 12 e o art. 20 e seguintes da Lei nº 6.269, de 21 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.792, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Considerar as seguintes, as revisões e a concessão de reconhecimento de registro dos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumaria, que se vierem a ser, na conformidade da relação a seguir:

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

AGNELLO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO
NOME DO PRODUTO E MARCA
COR E/OU TONALIDADE, NÚMERO DE PROCESSO, NÚMERO DE REGISTRO
LOCAL DE FABRICAÇÃO (VINCIMENTO)
DESTINAÇÃO, PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO
GRUPO DO PRODUTO
EMBALAGEM PRIMÁRIA
EMBALAGEM SECUNDÁRIA
FORMA FÍSICA
ASSUNTO DA PETIÇÃO
RESTRIÇÃO DE USO
CONSERVAÇÃO
ARELHA RAÍNHA IND E COM DE COSMÉTICOS LTDA 2.0293-4
RESTRICIV CREAM REGENERADOR FIRMADOR 45- DIA COM FPS 15 ARELHA RAÍNHA 25351.2452422009-01 2.2013.0254.001-1
APARECIDA DO GUANABARRIO 06/2014
COMERCIAL 3 Anos
300071 CREME OU LÓCAL PARA O BOSTO COM PROTETOR TUTOR DA PELA E/OU COM OUTRAS FINALIDADES ALÉM DA HIDRATAÇÃO (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS Q/STB)
POTU VIEIRO
CAIXA DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
BOTTULO APROVADO COM CORREÇÃO
AGIF DO BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 20141-3
SABONETE LÁQUIDA INTIMO PELA SQUISI DO QUERO 25351.2226462009-11 2.341.2010.001-2
MILHORA COSMÉTICA
COMERCIAL 24 Meses
201018 SABONETE DE USO ÍNTIMO
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
EMULSÃO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
BOTTULO APROVADO COM CORREÇÃO
NUTRACOLON ON 49 VOLUMES 21511.2261212008-40 2.4955.0002.001-1
NOVA LIMAMU 06/2014
PROFISIONAL 24 Meses
2020112 AGUA OXIGENADA C/8 A 48 VOLUMES (INCLUIDAS AS C/80MPAS, EXCETO OS PR ODOTOS DE USO MEDICINAL)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
EMULSÃO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
BOTTULO APROVADO COM CORREÇÃO
ART NATIVA PRODUTOS NATURAIS LTDA 2.04396-1
SABONETE EM BARRA ASEPPIA FÓRMULA FORTI 25351.1341292009-11 2.4790.0008.001-5
MEXICO 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
201001 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL EXCETO OS (COM AÇÃO ANTI-SEPTICA OU ESPO LIANTE QUÍMICO (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
CARTUCHO DE CARTOLINA
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
BARRA
1977 Registro de Produto Grau 2 - Imposto
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
BOTTULO APROVADO COM CORREÇÃO
ANOS INDUSTRIAL LTDA 2.00004-1
AVON SCULPTURA PM BODY LIPO 24 CREME DE TRATAMENTO COSMÉTICO ANTICELULITE NOITE 25351.1822062008-34 2.0004.1540.001-1
SÃO PAULO SP 06/2014
COMERCIAL 3 Anos
202025 CREME PARA CELULITE ESTRIAS (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GELS)
BENAGA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
BOTTULO APROVADO COM CORREÇÃO
AVON SCULPTURA PM BODY LIPO 24 CREME DE TRATAMENTO COSMÉTICO ANTICELULITE DIA 25351.18412009-41 2.0004.1841.001-5
SÃO PAULO SP 06/2014
COMERCIAL 3 Anos
202025 CREME PARA CELULITE / ESTRIAS (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GELS)
BENAGA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
BOTTULO APROVADO COM CORREÇÃO
BERTIN S.A. 2.04889-7
SABONETE ANTIBACTERIANO FRANCIS PROTECTION PROTEÇÃO TOTAL, NUTRIENTES MARNHOS 25351.2409892009-21 2.4099.0001.00-4
LINS SP 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
202000 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SEPTICO (LÍQUIDO GEL, CREME OU SÓLIDO)
SÓLIDO
ENVELOPE DE PAPEL
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
SÓLIDO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
BOTTULO APROVADO COM CORREÇÃO
NUTHA COMERCIAL FARMACUTICA S.A. 2.00044-7
NATIVA SPA - ATIVAR MÁSCARA CAPILAR HIDRATANTE ATIVAÇÃO DA C/8 25351.2401322009-11 2.0544.1128.001-6
SÃO JOSÉ DOS PINHEIROS 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
201026 MÁSCARA CAPILAR (CREME, SÓLIDO)
POTE DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
APÓS ABERTURA DO EMBALAGEM DE USO UTILIZAR CONDIÇÕES INDICADAS NA ROTULAGEM
BOTTULO APROVADO COM CORREÇÃO
CCD CORM CIENTIFICA INDM COMERCIO E INDUSTRIA LTDA 2.01717-1
PRM & LIFT FAC E DERMAGE 25351.1433862008-18 2.1717.0185.001-5
RIO DE JANEIRO RJ 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
202022 CREME PARA BUBAS (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GELS)
FRASCO DE PLÁSTICO COM VÁLVULA DOSADORA
CARTUCHO DE CARTOLINA
GEL CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM





| | | |
|---|--|--|
| <p>CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. CINELI RVC INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 210406-1 HIDRAT MÃOS 25351.22268/2009-05 210406007001-8 VARGEM/AMG 06/2014 COMERCIAL 34 Meses 2010225 CREME PARA AS MÃOS SEM AÇÃO ANTI-SÉPTICA, SEM AÇÃO FOTOPROTETORA, SEM INDICAÇÃO DE AÇÃO PROTETORA INDIVIDUAL PARA O TRABALHO COMO EQUIPAMENTO DE PROTEÇÃO INDIVIDUAL - EPI - E COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO LÍQUID REFR. BISNAGIA DE PLÁSTICO CARTUCHO DE CARTOLINA CREME 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM</p> | <p>NAO APRESENTA CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. JEAN'S COLOR PINE 25351.24564/2009-74 2.2360.0179.004-7 ITALIA 06/2014 PROFISSIONAL 3 Anos 2020120 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO) FRASCO DE PLÁSTICO COM VALVULA DOSADORA PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA CREME 287 Registro de Produto Grau 2 - Importado USO PROFISIONAL NAO APRESENTA CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. DISTRIBUIDORA AMARAL LTDA 239122-4 LÓÇAO REPLENTE MOSQUITO KIDS FARMAX 25351.22036/2009-01 2.3122.082.001-4 HIVINOPOLIS/AMG 06/2014 COMERCIAL 34 Meses 2020120 REPLENTE DE INSETOS BISNAGIA DE PLÁSTICO PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA LÓÇAO 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM</p> | <p>4.4G HINODE ÓLEO EM GEL LÍQUIDO PARA MASSAGEM 25351.23856/2009-00 2.0117.034.001-4 BARUBI/SP 06/2014 COMERCIAL 34 Meses 2020120 ÓLEO PARA MASSAGEM COM OUTRAS FINALIDADES ALEM DE HIDRATAÇÃO (GEL) REF. ESCÂNCIA FRASCO PLÁSTICO PEQUENO CARTUCHO DE CARTOLINA EMULSAO 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM NAO APRESENTA CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. LÍQUIDO HINODE ÓLEO EM GEL LÍQUIDO PARA MASSAGEM 25351.23496/2009-00 2.0117.034.001-2 BARUBI/SP 06/2014 COMERCIAL 34 Meses 2020120 ÓLEO PARA MASSAGEM COM OUTRAS FINALIDADES ALEM DE HIDRATAÇÃO LÍQUID REFR. ESCÂNCIA SACHE PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA EMULSAO 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM</p> |
| <p>CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. BELY COSMÉTIC COMERCIO E INDUSTRIA LTDA 210368-4 JEAN'S COLOR PINE 25351.24564/2009-74 2.2360.0179.004-7 ITALIA 06/2014 PROFISSIONAL 3 Anos 2020120 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO) FRASCO DE PLÁSTICO COM VALVULA DOSADORA PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA CREME 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM</p> | <p>CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. LÓÇAO REPLENTE MOSQUITO KIDS FARMAX 25351.22036/2009-01 2.3122.082.001-2 HIVINOPOLIS/AMG 06/2014 COMERCIAL 34 Meses 2020120 REPLENTE DE INSETOS SACHE PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA LÓÇAO 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM</p> | <p>NAO APRESENTA CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. BELY COSMÉTIC COMERCIO E COM. DE COSMÉTICOS LTDA 210368-4 HIVANUTRE INTENSIVE CREME HIBRIDANTE 30-45 ANOS ESTILO COSMÉTICOS 25351.20628/2009-11 2.1303.099.001-4 SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/RJ 06/2014 COMERCIAL 2 Anos 2020120 CREME OU LÓÇAO PARA O ROSTO COM FOTOPROTECTOR DA PELE GEL COM OUTRAS FINALIDADES ALEM DA HIDRATAÇÃO (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GELS) POTE DE PLÁSTICO CAIXA DE CARTOLINA GEL CREME 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM</p> |
| <p>CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. BELY COSMÉTIC COMERCIO E INDUSTRIA LTDA 210368-4 JEAN'S COLOR PINE 25351.24564/2009-74 2.2360.0179.004-7 ITALIA 06/2014 PROFISSIONAL 3 Anos 2020120 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO) FRASCO DE PLÁSTICO COM VALVULA DOSADORA PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA CREME 287 Registro de Produto Grau 2 - Importado USO PROFISIONAL NAO APRESENTA CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. JEAN'S COLOR MAGENTA 25351.24564/2009-74 2.2360.0179.004-8 ITALIA 06/2014 PROFISSIONAL 3 Anos 2020120 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO) FRASCO DE PLÁSTICO COM VALVULA DOSADORA PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA CREME 287 Registro de Produto Grau 2 - Importado USO PROFISIONAL NAO APRESENTA CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. JEAN'S COLOR CIBELI RED 25351.24564/2009-74 2.2360.0179.004-9 ITALIA 06/2014 PROFISSIONAL 3 Anos 2020120 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO) FRASCO DE PLÁSTICO COM VALVULA DOSADORA PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA CREME 287 Registro de Produto Grau 2 - Importado USO PROFISIONAL NAO APRESENTA CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. JEAN'S COLOR DESP RED 25351.24564/2009-74 2.2360.0179.004-7 ITALIA 06/2014 PROFISSIONAL 3 Anos 2020120 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO) FRASCO DE PLÁSTICO COM VALVULA DOSADORA PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA CREME 287 Registro de Produto Grau 2 - Importado USO PROFISIONAL</p> | <p>CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. EMD/INA FARMACIA DE DISTRIBUICAO MERCANTIL NACIONAL LTDA 210446-6 FLUIDO ANTI-CRUSA DE TRATAMENTO COSMÉTICO BARRIO MINAS 25351.84612/2009-02 2.3444.001.001-8 PATINGUANG/MG 06/2014 COMERCIAL 34 Meses 2020120 LÓÇAO CAPILAR LÍQUIDA EMULSIONADA OU NAO FRASCO DE PLÁSTICO COM COTULETOR CAIXA DE CARTOLINA LÍQUIDO VISCOSO 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM</p> | <p>CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. HIBRANUTRE INTENSIVE CREME HIDRATANTE 30-45 ANOS ESTILO COSMÉTICOS 25351.20628/2009-11 2.1303.099.001-7 SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/RJ 06/2014 COMERCIAL 2 Anos 2020120 CREME OU LÓÇAO PARA O ROSTO COM FOTOPROTECTOR DA PELE GEL COM OUTRAS FINALIDADES ALEM DA HIDRATAÇÃO (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GELS) POTE DE PLÁSTICO CAIXA DE CARTOLINA GEL CREME 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM</p> |
| <p>CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. EMD/INA FARMACIA DE DISTRIBUICAO MERCANTIL NACIONAL LTDA 210446-6 PATINGUANG/MG 06/2014 COMERCIAL 34 Meses 2020120 XAMPU ANTICASPAS / ANTIQUEIDA LÍQUID OUTROS BENEFICIOS ESPECIFICOS QUE JU STIPQUEM A COMPROVAÇÃO PRÉVIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, PÓ OU SÓLIDO) FRASCO DE PLÁSTICO CAIXA DE CARTOLINA LÍQUIDO VISCOSO 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM</p> | <p>CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. EMD/INA FARMACIA DE DISTRIBUICAO MERCANTIL NACIONAL LTDA 210446-6 PATINGUANG/MG 06/2014 COMERCIAL 34 Meses 2020120 XAMPU ANTICASPAS / ANTIQUEIDA LÍQUID OUTROS BENEFICIOS ESPECIFICOS QUE JU STIPQUEM A COMPROVAÇÃO PRÉVIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, PÓ OU SÓLIDO) FRASCO DE PLÁSTICO CAIXA DE CARTOLINA LÍQUIDO VISCOSO 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM</p> | <p>CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. EMD/INA FARMACIA DE DISTRIBUICAO MERCANTIL NACIONAL LTDA 210446-6 PATINGUANG/MG 06/2014 COMERCIAL 34 Meses 2020120 XAMPU ANTICASPAS / ANTIQUEIDA LÍQUID OUTROS BENEFICIOS ESPECIFICOS QUE JU STIPQUEM A COMPROVAÇÃO PRÉVIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, PÓ OU SÓLIDO) FRASCO DE PLÁSTICO PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA LÍQUIDO VISCOSO 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM</p> |
| <p>CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. EMD/INA FARMACIA DE DISTRIBUICAO MERCANTIL NACIONAL LTDA 210446-6 PATINGUANG/MG 06/2014 COMERCIAL 34 Meses 2020120 XAMPU ANTICASPAS / ANTIQUEIDA LÍQUID OUTROS BENEFICIOS ESPECIFICOS QUE JU STIPQUEM A COMPROVAÇÃO PRÉVIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, PÓ OU SÓLIDO) FRASCO DE PLÁSTICO PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA LÍQUIDO VISCOSO 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM</p> | <p>CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. EMD/INA FARMACIA DE DISTRIBUICAO MERCANTIL NACIONAL LTDA 210446-6 PATINGUANG/MG 06/2014 COMERCIAL 34 Meses 2020120 XAMPU ANTICASPAS / ANTIQUEIDA LÍQUID OUTROS BENEFICIOS ESPECIFICOS QUE JU STIPQUEM A COMPROVAÇÃO PRÉVIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, PÓ OU SÓLIDO) FRASCO DE PLÁSTICO PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA LÍQUIDO VISCOSO 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM</p> | <p>CIDADÃOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM BÓTILO APROVADO COM CORREÇÕES. EMD/INA FARMACIA DE DISTRIBUICAO MERCANTIL NACIONAL LTDA 210446-6 PATINGUANG/MG 06/2014 COMERCIAL 34 Meses 2020120 XAMPU ANTICASPAS / ANTIQUEIDA LÍQUID OUTROS BENEFICIOS ESPECIFICOS QUE JU STIPQUEM A COMPROVAÇÃO PRÉVIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, PÓ OU SÓLIDO) FRASCO DE PLÁSTICO PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA LÍQUIDO VISCOSO 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM</p> |



PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA LOCAL

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
BIOMINGO SKINARTIL TRIALYS COSMÉTICOS
2531 204992009-36 2.150.040.001-4
SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR 06/2014
COMERCIAL 2 Anos
202036 DESODORANTE ANTITRANSPIRANTE / ANUPERSPIRANTE ATILAR (PERFUMADOS OU NÃO, SOB A FORMA DE LÍQUIDO, GEL, CRÉME, SÓLIDO OU AEROSSOL)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA LOCAL

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
SIAMINGO SKINARTIL TRIALYS COSMÉTICOS
2531 204992009-36 2.150.040.001-4
SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR 06/2014
COMERCIAL 2 Anos
202039 KAMPU INSTANTIL
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA LÍQUIDO VISCOSO

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
LUNDHONADOR INFANTIL TRIALYS COSMÉTICOS
2531 206502009-26 2.150.040.001-4
SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR 06/2014
COMERCIAL 2 Anos
202080 CONDIÇÃOADOR CAPILAR INSTANTIL
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA EMULSAO

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
SILAMINGO SKINARTIL TRIALYS COSMÉTICOS
2531 206992009-36 2.150.040.001-4
SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR 06/2014
COMERCIAL 2 Anos
202086 CONDIÇÃOADOR CAPILAR INSTANTIL
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA EMULSAO

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
GEL CROTERAFICO CORPORAL VITADERM
2531 233662009-37 2.1032.0291.005-4
SÃO PAULO/SP 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
202025 CRÉME PARA CELULITE / ESTRIAS (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GÉIS)
POTE DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
GEL CROTERAFICO CORPORAL VITADERM
2531 233662009-37 2.1032.0291.005-4
SÃO PAULO/SP 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
202025 CRÉME PARA CELULITE / ESTRIAS (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GÉIS)
BISNAGA DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
GEL CROTERAFICO CORPORAL VITADERM
2531 233662009-37 2.1032.0291.005-4
SÃO PAULO/SP 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
202025 CRÉME PARA CELULITE / ESTRIAS (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GÉIS)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
5 X INDIANAS DE COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA-ME
2531 2028852009-48 3.989.0291.001-6
SÃO PAULO/SP 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
202014 KAMPU ANTICASPAS / ANTIQUEDA E OUTROS BENEFÍCIOS ESPECÍFICOS QUE JU STEQUEEM A COMBINAÇÃO PRÉVIA LÍQUIDO, GEL, CRÉME, PÓ OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA LÍQUIDO VISCOSO

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
AKLA INDUSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA - ME 1.0043-9
LÓCAO ATIVADORA COMPLETO CÂNICO- TIT HAIR
2531 2038892008-54 2.2402.0138.001-8
SERRA/ES 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
202039 ALIBANTE PARA CABELOS (CRÉME OU GEL)
FRASCO DE PLÁSTICO
ESTILO DE CARTOLINA
LÍQUIDO

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
ALPHA COSMÉTICOS PROFISSIONAIS LTDA 1.04813-2
NUTRACOLOR COLORAÇÃO
LÍQUIDO MÉDIO ACHREADO AVERMELHADO
2.4455.0003.004-4
NOVA LIMA/MG 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses

202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CRÉME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CRÉME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
NUTRACOLOR COLORAÇÃO
CASTANHO ESCURO 1.0 2531.2512562009-10 2.4455.0003.004-5
NOVA LIMA/MG 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CRÉME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CRÉME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
NUTRACOLOR COLORAÇÃO
CASTANHO MÉDIO 4.0 2531.2512562009-10 2.4455.0003.004-5
NOVA LIMA/MG 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CRÉME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CRÉME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
NUTRACOLOR COLORAÇÃO
CASTANHO CLARO 5.0 2531.2512562009-10 2.4455.0003.004-5
NOVA LIMA/MG 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CRÉME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CRÉME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
NUTRACOLOR COLORAÇÃO
LOURO ESCURO 6.0 2531.2512562009-10 2.4455.0003.004-4
NOVA LIMA/MG 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CRÉME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CRÉME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
NUTRACOLOR COLORAÇÃO
LOURO CLARO 3.0 2531.2512562009-10 2.4455.0003.004-4
NOVA LIMA/MG 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CRÉME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CRÉME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
NUTRACOLOR COLORAÇÃO
LOURO MÉDIO CLARO 8.0 2531.2512562009-10 2.4455.0003.004-4
NOVA LIMA/MG 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CRÉME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CRÉME

202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CRÉME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CRÉME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
NUTRACOLOR COLORAÇÃO
LOURO CLARO 3.0 2531.2512562009-10 2.4455.0003.004-4
NOVA LIMA/MG 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CRÉME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CRÉME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
NUTRACOLOR COLORAÇÃO
LOURO CLARO 3.0 2531.2512562009-10 2.4455.0003.004-4
NOVA LIMA/MG 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CRÉME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CRÉME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
NUTRACOLOR COLORAÇÃO
LOURO CLARO 3.0 2531.2512562009-10 2.4455.0003.004-4
NOVA LIMA/MG 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CRÉME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CRÉME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
NUTRACOLOR COLORAÇÃO
LOURO CLARO 3.0 2531.2512562009-10 2.4455.0003.004-4
NOVA LIMA/MG 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CRÉME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CRÉME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
NUTRACOLOR COLORAÇÃO
LOURO CLARO 3.0 2531.2512562009-10 2.4455.0003.004-4
NOVA LIMA/MG 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CRÉME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CRÉME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
NUTRACOLOR COLORAÇÃO
LOURO CLARO 3.0 2531.2512562009-10 2.4455.0003.004-4
NOVA LIMA/MG 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CRÉME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CRÉME



3201028 BASE LÍQUIDA FACIAL OU CORPORAL COM FINALIDADE FOTOPROTETORA
FRASCO DE VIDRO
CAIXA DE CARTOLINA
CRÊME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
BASE LÍQUIDA COM FPS 30 PRÓ VITAMINA B-5 E VITAMINA E DELANJE.
NATURAS 25351.179952/2009-71 2.1928.0542.008-9
ALMIRANTE TAMANDARÉ/PR 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
3201029 BASE LÍQUIDA FACIAL OU CORPORAL COM FINALIDADE FOTOPROTETORA
FRASCO DE VIDRO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
CRÊME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
BASE LÍQUIDA COM FPS 30 PRÓ VITAMINA B-5 E VITAMINA E DELANJE.
SOLAR 25351.179952/2009-71 2.1928.0542.008-9
ALMIRANTE TAMANDARÉ/PR 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
3201030 BASE LÍQUIDA FACIAL OU CORPORAL COM FINALIDADE FOTOPROTETORA
FRASCO DE VIDRO
CAIXA DE CARTOLINA
CRÊME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
BASE LÍQUIDA COM FPS 30 PRÓ VITAMINA B-5 E VITAMINA E DELANJE.
SOLAR 25351.179952/2009-71 2.1928.0542.008-9
ALMIRANTE TAMANDARÉ/PR 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
3201031 BASE LÍQUIDA FACIAL OU CORPORAL COM FINALIDADE FOTOPROTETORA
FRASCO DE VIDRO
CAIXA DE CARTOLINA
CRÊME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
BASE LÍQUIDA COM FPS 30 PRÓ VITAMINA B-5 E VITAMINA E DELANJE.
NATURAS 25351.179952/2009-71 2.1928.0542.008-9
ALMIRANTE TAMANDARÉ/PR 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
3201032 BASE LÍQUIDA FACIAL OU CORPORAL COM FINALIDADE FOTOPROTETORA
FRASCO DE VIDRO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
CRÊME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
BASE LÍQUIDA COM FPS 30 PRÓ VITAMINA B-5 E VITAMINA E DELANJE.
NATURAS 25351.179952/2009-71 2.1928.0542.008-9
ALMIRANTE TAMANDARÉ/PR 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
3201033 BASE LÍQUIDA FACIAL OU CORPORAL COM FINALIDADE FOTOPROTETORA
FRASCO DE VIDRO
CAIXA DE CARTOLINA
CRÊME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).

BASE LÍQUIDA COM FPS 30 PRÓ VITAMINA B-5 E VITAMINA E DELANJE.
REGG 25351.179952/2009-71 2.1928.0542.012-5
ALMIRANTE TAMANDARÉ/PR 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
3201034 BASE LÍQUIDA FACIAL OU CORPORAL COM FINALIDADE FOTOPROTETORA
FRASCO DE VIDRO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
CRÊME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
PISCO PIONEER INDUSTRIA E COM DE COSMÉTICOS LTDA 2.00205-1
OLDO JI JACKGOLD COSMÉTICOS
25351.286388/2009-30 2.1928.0401.001-1
SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR 06/2014
COMERCIAL 2 Anos(s)
3201035 ÓLEO PARA MASSAGEM COM OUTRAS FINALIDADES ALÉM DE HIDRATAÇÃO E/OU REFRESCÂNCIA
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
OLDO JI JACKGOLD COSMÉTICOS
25351.286388/2009-30 2.1928.0401.001-1
SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR 06/2014
COMERCIAL 2 Anos(s)
3201036 ÓLEO PARA MASSAGEM COM OUTRAS FINALIDADES ALÉM DE HIDRATAÇÃO E/OU REFRESCÂNCIA
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
OLDO JI JACKGOLD COSMÉTICOS
25351.286388/2009-30 2.1928.0401.001-1
SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR 06/2014
COMERCIAL 2 Anos(s)
3201037 DESODORANTE ANTIPERSPIRANTE / ANTIPERSPIRANTE AXILAR (PEQUENA DOSA) NÃO SOB A FORMA DE LÍQUIDO, GEL, CRÊME, SÓLIDO OU AEROSSOL
POTE DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
CRÊME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
COLÔNIA DEBANTIL THALYS COSMÉTICOS
25351.286388/2009-30 2.1928.0401.001-1
SÃO JOSÉ DOS PINHAIS/PR 06/2014
COMERCIAL 2 Anos(s)
3201038 DESODORANTE ANTIPERSPIRANTE / ANTIPERSPIRANTE AXILAR (PEQUENA DOSA) NÃO SOB A FORMA DE LÍQUIDO, GEL, CRÊME, SÓLIDO OU AEROSSOL
POTE DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
CRÊME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
PROCTER & GAMBLE DO BRASIL S/A 240715-4
SCITEC MOLTOBAGGI CUCO PEPPERMINT
25351.062152/2009-49 2.1715.0228.001-3
ESTADOS UNIDOS 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
3201039 ENXAGUADOR Bucal COM FLÚOR, ANTIPLACA E ANTI-SEPTICO
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO
287 Registro de Produto Grau 2 - Importado
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
CREST SEVERITY PROTECTION MILD MINT PASTE
25351.062152/2009-49 2.1715.0228.001-3
ESTADOS UNIDOS 06/2014
COMERCIAL 36 Meses

3201040 DENTÍFRICO COM INDICAÇÃO PARA DENTES SENSÍVEIS (LÍQUIDO, GEL, CRÊME, SÓLIDO)
BENAGA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
PASTA DENTÍFRICA
287 Registro de Produto Grau 2 - Importado
NAO APRESENTA RESTRICÇÃO DE USO
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
TOTAL PERFORMANCE INDUSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA - ME 2.03619-5
PROTECTOR LABIAL COM FPS 18 - PROTESUN
25351.280217/2009-14 2.3478.0008.001-7
JABOATÃO/SP 06/2014
COMERCIAL 2 Anos(s)
3201041 PROTETOR LABIAL COM AÇÃO FOTOPROTETORA (LÍQUIDO, GEL, CRÊME OU SÓLIDO)
3
ESTUJO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
BASTÃO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
S S INDUSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA-ME 2.02899-2
SERUM AUXILIAR ANTI-QUEIÇA KS 45
NAO SE APLICHA 25351.222176/2009-24 2.2888.0201.001-1
SÃO PAULO/SP 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
3201042 ENXAGUADOR Bucal COM AÇÃO ANTI-QUEIÇA, ANTI-ACIDIA E/OU OUTROS BENEFÍCIOS ESPECÍFICOS QUE JUSTIFIQUEM COMPROVAÇÃO PRÉVIA
FRASCO DE VIDRO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
NAO APRESENTA RESTRICÇÃO DE USO
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
CONDICIONADOR AUXILIAR ANTI-QUEIÇA KS 45
25351.222176/2009-24 2.2888.0201.001-1
SÃO PAULO/SP 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
3201043 CONDICIONADOR COM AÇÃO ANTI-QUEIÇA, ANTI-ACIDIA E/OU OUTROS BENEFÍCIOS ESPECÍFICOS QUE JUSTIFIQUEM COMPROVAÇÃO PRÉVIA
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
CRÊME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
NAO APRESENTA RESTRICÇÃO DE USO
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
ACHE LABORATORIOS FARMACÊUTICOS S.A. 231087-3
ROBACLEAN
25351.079433/2003-03 2.1087.0297.001-0
DIADEMA/SP 04/2014
COMERCIAL 24 Meses
3201044 SABONETE DE USO ÍNTIMO
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
NAO APRESENTA RESTRICÇÃO DE USO
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
ROBACLEAN
25351.079433/2003-03 2.1087.0297.001-0
DIADEMA/SP 04/2014
COMERCIAL 24 Meses
3201045 SABONETE DE USO ÍNTIMO
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
NAO APRESENTA RESTRICÇÃO DE USO
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
ROBACLEAN
25351.079433/2003-03 2.1087.0297.001-0
DIADEMA/SP 04/2014
COMERCIAL 24 Meses
3201046 XAMPU ANTI-CASSIA / ANTI-QUEIÇA E/OU OUTROS BENEFÍCIOS ESPECÍFICOS QUE JUSTIFIQUEM COMPROVAÇÃO PRÉVIA (LÍQUIDO, GEL, CRÊME, PÓ OU SÓLIDO)
FRASCO DE PETRÓLEO
CARTUCHO DE CARTOLINA
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRICÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM

COMERCIALIZADO A PRODUÇÃO PROIBIDA



CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES.
CLAMINA SHAMPÔ
25351.20958/2009-27 2.5726.0003.001-4
BARBERIS/SP 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
202004 KAMPU ANTICAMA / ANTIQUEIDA. EOU OUTROS
BENEFÍCIOS ESPECÍFICOS QUE AJU-
STEQUM A CONDIÇÃO PRÉVIA (LÍQUIDO, GEL, CRE-
ME, M) OU SOL (P)
FRASCO DE POLIÉTERO
CARTUCHO DE CARTOLINA
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
COM SERVIÇOS INDISPENSÍVEIS LTDA 2.01497-0
INFINITY COLOR PD DESCOLORANTE ULTRA BRILHO
25351.22082/2009-48 2.3397.001.001-7
BARBERIS/SP 06/2014
PROFISSIONAL 24 Meses
202019 DESCOLORANTE PARA CABELOS (LÍQUIDO, GEL,
CREME OU SÓLIDO)
POTE DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
M) SECO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
DERMÁCIA BRASIL - COMÉRCIO E DISTRIBUIÇÃO DE COS-
MÉTICOS LTDA 2.04779-7
TUDO A SÓIS DEPONIMENTAV INTENSEP
25351.20449/2009-11 2.4774.0002.001-7
FRANÇA 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
202022 LÓCÃO CLARIFICADORA DE PELE (ALCOÓLICAS OU
NÃO, EMULSIONADAS OU NÃO, IN-
CLUIDO OS "LEITES")
BOLSA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
LÓCÃO
258 Reconhecimento de Indeferimento de Registro de Produto Grau 2
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
TUDO A SÓIS DEPONIMENTAV INTENSEP
25351.09648/2009-15 2.4774.0002.001-7
FRANÇA 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
202022 LÓCÃO CLARIFICADORA DE PELE (ALCOÓLICAS OU
NÃO, EMULSIONADAS OU NÃO, IN-
CLUIDO OS "LEITES")
FRASCO DE PLÁSTICO COM VÁLVULA DOSADORA
CARTUCHO DE CARTOLINA
LÓCÃO
258 Reconhecimento de Indeferimento de Registro de Produto Grau 2
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
DETILING PRODUTOS E SISTEMAS PARA LIMPEZA LTDA
3.04231-1
UNIHAND ASSIST PTG
25351.32285/2009-09 2.4231.0001.001-1
BENTO GONÇALVES/RS 06/2014
INSTITUCIONAL 24 Meses
202000 SARDNETE FACIAL EOU CORPORAL ANTI-SÉPTICO
(LÍQUIDO, GEL, CREME OU SOL
IDM)
BOLSA PLÁSTICA
CAIXA DE PAPELÃO
GEL, CREME
258 Reconhecimento de Indeferimento de Registro de Produto Grau 2
INSTITUCIONAL
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE
UNIHAND ASSIST PTG
25351.02795/2009-09 2.4231.0001.001-1
BENTO GONÇALVES/RS 06/2014
INSTITUCIONAL 24 Meses
202000 SARDNETE FACIAL EOU CORPORAL ANTI-SÉPTICO
(LÍQUIDO, GEL, CREME OU SOL
IDM)
BOMBONA PLÁSTICA
CAIXA DE PAPELÃO
GEL, CREME
258 Reconhecimento de Indeferimento de Registro de Produto Grau 2
INSTITUCIONAL
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE
GREENWOOD INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA 2.00291-0
GREENWOOD SEM PERFUME DESODORANTE SPRAY ANTI-
TRANSPIRANTE

25351.04128/2004-51 2.0252.0001.001-1
SÃO ROQUE/SP 03/2014
COMERCIAL 5 Anos
202006 DESODORANTE ANTI-TRANSPIRANTE / ANTIERS-
PRANTE AXILAR (PERFUMADO OU
NÃO, SEM A FORMA DE LÍQUIDO, GEL, CREME, SÓLIDO OU
AÉROSSOL)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO
258 Reconhecimento de Registro de Produto Grau 2
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
HERBIFARMA LAR COM COSM PROD NATURAIS LTDA - ME
2.01780-9
HOME SWEET HOME GEL ANTI-SÉPTICO (HIDRATANTE E S-
NÉCIA) LAVANDA HERBÍB AROMAS
25351.24013/2009-02 2.1780.0001.001-9
CAMPINAS/SP 06/2014
COMERCIAL 2 Anos
202027 CREME PARA AS MÃOS COM AÇÃO ANTI-SÉPTICA,
COM AÇÃO FOTOPROTECTORA, COM
INDICAÇÃO DE AÇÃO FRUTIFICADORA INDIVIDUAL PARA O
TRABALHO COMO EQUIPAMENTO DE P-
ROTEÇÃO INDIVIDUAL - EPI - EOU COM OUTRAS FINALI-
DADES ALÉM DE HIDRATAÇÃO EOU
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
GEL
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C)
LABORATÓRIO PANAZZA LTDA-PP 2.02751-7
CONDICIONADOR ANTI-CASPAN PANAZZA
25351.25345/2009-11 2.7789.0020.001-5
TABOÃO DA SERRA/SP 06/2014
COMERCIAL 2 Anos
201096 CONDICIONADOR (COM AÇÃO ANTIQUEIDA,
CASA EOU OUTROS BENEFÍCIOS ES-
PECÍFICOS QUE AJUSTEQUEM COMPOSIÇÃO PRO-
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
ÇÃO
L'OCCEANE DO BRASIL S/A 2.02014-0
FLUÍDE ULTRA HYDRATE (HIDRATANTE) 240 GR 20 UL-
TRA
25351.21136/2009-12 2.0201.0002.001-8
FRANÇA 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
202025 LÓCÃO PARA O ROSTO COM AÇÃO FOTOPROTE-
TORA DIFERENCIAL COM OUTRAS FINALI-
DADES ALÉM DA HIDRATAÇÃO EOU REFRESCANÇA (AL-
COÓLICAS OU NÃO, EMULSIONADAS
OU NÃO, INCLUIDO OS "LEITES")
TUDO DE ALUMINIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
EMULSÃO
287 Registro de Produto Grau 2 - Importado
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
ÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
UNHÍ PARFUMS ET COSMÉTIGES DO BRASIL SA 2.02940-9
DEER ADDICT LIP OLOW SACME LÉVRES REHAUSSER DE
CURLER COLOR AWAKENING LIP BALM FPS (SPF
25351.35899/2009-37 2.2440.0003.001-1
FRANÇA 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
202009 PROTETOR LABIAL COM AÇÃO FOTOPROTECTORA
(LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO
I)
TUBO PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
PASTA
287 Registro de Produto Grau 2 - Importado
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
ÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
MOTIV COSMÉTICOS INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA 2.04547-4
BLOQUEADOR SOLAR FACIAL FPS 30 BRISA TACTE
25351.24858/2004-19 2.4747.0001.001-4
APARECIDA DE GOIÂNIA/GO 06/2014
COMERCIAL 24 Meses

202005 BLOQUEADOR SOLAR ANTI SOLAR (LÍQUIDO, GEL,
CREME OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
LÓCÃO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
BLOQUEADOR SOLAR FPS 30 SENSIBILIA
25351.24858/2004-19 2.4747.0001.001-4
APARECIDA DE GOIÂNIA/GO 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
202002 BLOQUEADOR SOLAR ANTI SOLAR (LÍQUIDO, GEL,
CREME OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÓCÃO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
NASSA INTERNATIONAL COSMÉTICOS LTDA 2.00951-0
DESODORANTE ANTI-TRANSPIRANTE RIXI ON GIOVANNA
BABY SILLIE
25351.08703/2009-40 2.0095.001.001-0
TABOÃO DA SERRA/SP 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
202004 DESODORANTE ANTI-TRANSPIRANTE / ANTIERS-
PRANTE AXILAR (PERFUMADOS OU
NÃO, SEM A FORMA DE LÍQUIDO, GEL, CREME, SÓLIDO OU
AÉROSSOL)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÓCÃO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
DESODORANTE ANTI-TRANSPIRANTE CREME GIOVANNA SA-
BY
25351.08914/2009-40 2.0095.001.001-0
TABOÃO DA SERRA/SP 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
202006 DESODORANTE ANTI-TRANSPIRANTE / ANTIERS-
PRANTE AXILAR (PERFUMADOS OU
NÃO, SEM A FORMA DE LÍQUIDO, GEL, CREME, SÓLIDO OU
AÉROSSOL)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
FRACOM INDUSTRIA DE COSMÉTICOS DO BRASIL LTDA
2.03714-2
LOWELL COLOR EMULSÃO REVELADORA 20 VOLUMES
25351.25227/2009-09 2.3734.0003.001-0
ITAPRA/SP 06/2014
PROFISSIONAL 2 Anos
202011 ÁGUA OXIGENADA (DE A 40 VOLUMES) (INCLUIDAS
AS CREMONAS, EXCETO DE PR
ODUTOS DE USO MEDICINAL)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÓCÃO EMULSIONADA
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
LOWELL COLOR EMULSÃO REVELADORA 10 VOLUMES
25351.25228/2009-21 2.3734.0003.001-0
ITAPRA/SP 06/2014
PROFISSIONAL 2 Anos
202012 ÁGUA OXIGENADA (DE A 40 VOLUMES) (INCLUIDAS
AS CREMONAS, EXCETO DE PR
ODUTOS DE USO MEDICINAL)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÓCÃO EMULSIONADA
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
LOWELL COLOR EMULSÃO REVELADORA 10 VOLUMES
25351.25228/2009-21 2.3734.0003.001-0
ITAPRA/SP 06/2014
PROFISSIONAL 2 Anos

COMERCIALIZAÇÃO E REPRODUÇÃO PROIBIDAS



202122 ÁGUA OXIGENADA (18 A 40 VOLUMES) INCLUIDAS AS CREMOSAS, EXCETO OS FR. CUIDOS DE USO MEDICINAL

FRASCO DE PLÁSTICO

PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA

LOÇÃO EMULSIONADA

387 Registro de Produto Grau 2 - Nacional

USO PROFISIONAL

CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 4º C)

BÓTLIO APROVADO COM CORREÇÕES

PRONIOSA PRODUTOS DE BELEZA LTDA 2.90705

ACTIVE C XL CORRECTEUR DERMATOLOGIQUE DES RIDES

2531 021610100-04 2.2602.0216.002-8

FRANÇA 05/2014

COMERCIAL 30 Meses

202222 CREME PARA RUGAS (PERFUMADO OU NÃO, INCLINDO OS GÉIS)

RESNAGA DO ALICMEND

CARTUCHO DE CARTOLINA

CREME

258 Recomendação de Inscrição de Registro de Produto Grau 2

RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM

CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 4º C)

BÓTLIO APROVADO COM CORREÇÕES

TEMPS MAJEUR SERUM

2531 07055/2009-21 2.2607.0415001-1

FRANÇA 06/2014

COMERCIAL 30 Meses

201021 CREME PARA O ROSTO SEM AÇÃO FOTOPROTETORA DA PELLE COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO (PERFUMADOS OU NÃO, INCLINDO OS GÉIS)

FRASCO DE VIDRO COM TAMPONA DOBADA

CARTUCHO DE CARTOLINA

GEL

2671 Registro de Produto Grau 2 - Importado

NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO

CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 4º C)

SANTISER - FABRICA DE PAPEL SANTA THEREZINHA SA 2.05402-1

SABONETE BACTERICIDA NOVATTA BIO

2531 07044/2008-34 2.2602.0001.001-7

SÃO BERNARDO DO CAMPO SP 06/2014

PROFISIONAL 36 Meses

202003 SABONETE FACIAL (OU CORPORAL) ANTI-SÉPTICO (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SOL)

BIO

FRASCO DE PLÁSTICO

PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA

LÍQUIDO VISCOSO

267 Registro de Produto Grau 2 - Nacional

USO PROFISIONAL

CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM

BÓTLIO APROVADO COM CORREÇÕES

SABONETE BACTERICIDA NOVATTA BIO

2531 07044/2008-34 2.2602.0001.001-7

SÃO BERNARDO DO CAMPO SP 06/2014

PROFISIONAL 36 Meses

202003 SABONETE FACIAL (OU CORPORAL) ANTI-SÉPTICO (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SOL)

BIO

SACO PLÁSTICO

PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA

LÍQUIDO VISCOSO

267 Registro de Produto Grau 2 - Nacional

USO PROFISIONAL

CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM

BÓTLIO APROVADO COM CORREÇÕES

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.146, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem a Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 da Presidência da República, e nos termos do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 35 da Resolução Sumária aprovada nos termos do Anexo I do Portaria Nº 254 da ANVISA, de 11 de agosto de 2009, republicada no D.O.U. de 21 de agosto de 2009, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o art. 17 e o art. 26 e seguintes da Lei Nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei Nº 9.792, de 26 de junho de 1999, resolve:

Art. 1º Inscrever os registros, a revisão e as reconsiderações de inscricões de registro, dos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumaria, grau de risco 2, no conformidade da relação anexa.

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

AGNELDO SANTOS QUEIROZ FREIRE

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO

NOME DO PRODUTO E MARCA

COR LOÇU TONALIDADE, NÚMERO DE PROCESSO, NÚMERO DE REGISTRO

LÍQUIDO DE FABRICAÇÃO VENCEDOR

DISTRIBUIDOR, PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO

GRUPO DO PRODUTO

EMBALAGEM PRIMÁRIA

EMBALAGEM SECUNDÁRIA

FORMA FÍSICA

ASSINADO DA PETIÇÃO

RESTRIÇÃO DE USO

CONSERVAÇÃO

ALIANÇA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA

099 2.03042-9

2531 00720/2006-14 000

SÃO PAULO SP 07/2006

PROFISIONAL 36 Meses

241021 EMPLANTE QUÍMICO

FLACONETE DE VIDRO

EXTRATO DE PLÁSTICO

LÍQUIDO

267 Registro de Produto Grau 2 - Nacional

Em desacordo com a Legislação vigente

USO PROFISIONAL

CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM

ARTE NATIV PRODUTOS NATIVAS LTDA 2.06196-1

GEL FACIAL E CORPORAL ANTISÉPTICO

2531 2196102009-54 000

MÉXICO

COMERCIAL 24 Meses

202025 CREME PARA PELLE ACMEC (PERFUMADO OU NÃO, INCLINDO OS GÉIS)

RESNAGA DE PLÁSTICO

CARTUCHO DE CARTOLINA

GEL

2671 Registro de Produto Grau 2 - Importado

Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM

NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

DE SÉRIOS COSMÉTICOS LTDA 3.02875-1

SIXTY PERMANENT SYSTEM CABELOS RESISTENTES

2531 07055/2009-01 000

PORTO ALEGRE RS

PROFISIONAL 2 Anos

202020 LOÇÃO CAPELLAR (LÍQUIDA, EMULSIONADA OU NÃO)

FRASCO DE PLÁSTICO

PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA

LÍQUIDO

267 Registro de Produto Grau 2 - Nacional

Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM

CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM

ILIAS INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA ME 2.02662-A

COLORAÇÃO EM PÓ COLORTRAT LILAS

FRUTO 2531 06709/2003-61 2.2602.0216.001-1

NILOPOLIS RJ 02/2009

COMERCIAL 24 Meses

202020 TINTURA CAPELLAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)

FRASCO DE POLIÉTFENO

CARTUCHO DE CARTOLINA

PO SECO

258 Recomendação de Inscrição de Registro de Produto Grau 2

Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM

CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 4º C)

COLORAÇÃO EM PÓ COLORTRAT LILAS

CASTANHO ESCURO 2531 06709/2003-61 2.2602.0216.002-8

NILOPOLIS RJ 02/2009

COMERCIAL 24 Meses

202020 TINTURA CAPELLAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)

FRASCO DE POLIÉTFENO

CARTUCHO DE CARTOLINA

PO SECO

258 Recomendação de Inscrição de Registro de Produto Grau 2

Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM

CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 4º C)

COLORAÇÃO EM PÓ COLORTRAT LILAS

CASTANHO CLARO 2531 06709/2003-61 2.2602.0216.003-4

NILOPOLIS RJ 02/2009

COMERCIAL 24 Meses

202020 TINTURA CAPELLAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)

FRASCO DE POLIÉTFENO

CARTUCHO DE CARTOLINA

PO SECO

258 Recomendação de Inscrição de Registro de Produto Grau 2

Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM

CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 4º C)

COLORAÇÃO EM PÓ COLORTRAT LILAS

VERMELHO INTENSO 2531 06709/2003-61 2.2602.0216.004-4

NILOPOLIS RJ 02/2009

COMERCIAL 24 Meses

202020 TINTURA CAPELLAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)

FRASCO DE POLIÉTFENO

CARTUCHO DE CARTOLINA

PO SECO

258 Recomendação de Inscrição de Registro de Produto Grau 2

Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM

CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 4º C)

COLORAÇÃO EM PÓ COLORTRAT LILAS

ACAIU PURPURA 2531 06709/2003-61 2.2602.0216.005-2

NILOPOLIS RJ 02/2009

COMERCIAL 24 Meses

202020 TINTURA CAPELLAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)

CARTUCHO DE CARTOLINA

PO SECO

258 Recomendação de Inscrição de Registro de Produto Grau 2

Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM

CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 4º C)

COLORAÇÃO EM PÓ COLORTRAT LILAS

ACAIU PURPURA 2531 06709/2003-61 2.2602.0216.005-2

NILOPOLIS RJ 02/2009

COMERCIAL 24 Meses

202020 TINTURA CAPELLAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)

CARTUCHO DE CARTOLINA

PO SECO

258 Recomendação de Inscrição de Registro de Produto Grau 2

Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM

CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 4º C)

COLORAÇÃO EM PÓ COLORTRAT LILAS

CHOCOLATE 2531 06709/2003-61 2.2602.0216.006-9

NILOPOLIS RJ 02/2009

COMERCIAL 24 Meses

202020 TINTURA CAPELLAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)

FRASCO DE POLIÉTFENO

CARTUCHO DE CARTOLINA

PO SECO

258 Recomendação de Inscrição de Registro de Produto Grau 2

Em desacordo com a Legislação vigente

RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM

CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 4º C)

COLORAÇÃO EM PÓ COLORTRAT LILAS

MOLDEN INDUSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA - ME 2.05500-1

HIDRATANTE PARA MÃOS O PÉS KYLAVA

2531 005-80/2004-18 2.2602.0001.001-1

SÃO PAULO SP 02/2009

COMERCIAL 36 Meses



201022 CREME PARA AS MÃOS SEM AÇÃO ANTISÉPTICA, SEM AÇÃO FOTOPROTETORA, SEM INDICAÇÃO DE AÇÃO PROTETORA INDIVIDUAL PARA O TRABALHO COMO EQUIPAMENTO DE PROTEÇÃO INDIVIDUAL - EPI - E COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO LÓCI KEER
NOTA DE PLÁSTICO
LATA DE PAPELÃO
CREME

235 Realidade de Registro de Produto Gisa 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
HIDRATANTE PARA MÃOS E PÉS KYLATA
2531.909.002004-36 2.1560.0861.802-8
SAO PAULO/SP 05/2008
COMERCIAL 36 Meses
261025 CREME PARA AS MÃOS SEM AÇÃO ANTISÉPTICA, SEM AÇÃO FOTOPROTETORA, SEM INDICAÇÃO DE AÇÃO PROTETORA INDIVIDUAL PARA O TRABALHO COMO EQUIPAMENTO DE PROTEÇÃO INDIVIDUAL - EPI - E COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO LÓCI KEER
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA CREME

238 Realidade de Registro de Produto Gisa 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
NATUPLIUS INDUSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA 261429-9
DESCODORANTE ROLL-ON ANTIPERSPIRANTE WIND TOUCH SKY YASAI
2535.145327/2009-29 000

ALMIBANTE TAMANDARÉ/PI
COMERCIAL 36 Meses
262006 DESODORANTE ANTITRANSPIRANTE / ANTIPERSPIRANTE AXILAR (PERFUMADOS OU NÃO, SOB A FORMA DE LÍQUIDO, GEL, CREME, SÓLIDO OU AEROSSOL)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA LÓCI

267 Registro de Produto Gisa 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
DESCODORANTE ROLL-ON ANTIPERSPIRANTE SKY TOUCH SECO YASAI
2535.145328/2009-09 000

ALMIBANTE TAMANDARÉ/PI
COMERCIAL 36 Meses
262006 DESODORANTE ANTITRANSPIRANTE / ANTIPERSPIRANTE AXILAR (PERFUMADOS OU NÃO, SOB A FORMA DE LÍQUIDO, GEL, CREME, SÓLIDO OU AEROSSOL)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA LÓCI

267 Registro de Produto Gisa 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.145, DE 4 DE JUNHO DE 2009
O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,
considerando o disposto no inciso V do art. 41 da Portaria nº 254 de 2009,
considerando ainda a Resolução RDC nº 354, de 23 de setembro de 2002 e que a empresa foi inspecionada ciente dos requisitos da Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição.
Art. 2º A presente certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

| | |
|---|------------------------|
| Razão Social: REGIEM TRADING LTDA | CNPJ: 01.712.998881-01 |
| Endereço: R. Padre, 817/1000-0 | |
| Estado: RONDÔNIA | |
| Cidade: APODISEMA | |
| Nº, 817 | CEP: 71.900-000 |
| Nome: BARBA DA SILVA | CNP: 11.460-000 |
| Nome: REGIEM TRADING | CNP: 01.712.998881-01 |
| Atividade de Fabricação: Comércio - 31.20-2/1 | |
| Certificado de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição para a Saúde: | |
| Produto médico, dispositivo registrado junto à ANVISA, inspecionado nos termos do art. 15, inciso V do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.146, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,
considerando o disposto no inciso V do art. 41 da Portaria nº 254 de 2009,
considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no art. 2 e que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição.
Art. 2º A presente certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Razão Social: (GRANDE) COMERCIO E INDUSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA | CNPJ: 31.422.077/0001-01 |
| Endereço: (1121500-9) | |
| Estado: SÃO PAULO | |
| Cidade: SÃO PAULO | |
| Nº, 817 | CEP: 05.508-000 |
| Nome: ANIBAL DA SILVA | CNP: 11.999-000 |
| Nome: (GRANDE) COMERCIO E INDUSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA | CNP: 31.422.077/0001-01 |
| Atividade de Fabricação: Comércio - 31.20-2/1 | |
| Certificado de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição para a Saúde: | |
| Produto médico, dispositivo registrado junto à ANVISA, inspecionado nos termos do art. 15, inciso V do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.146, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,
considerando o disposto no inciso V do art. 41 da Portaria nº 254 de 2009,
considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no art. 2 e que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.
Art. 2º A presente certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: BEMESTRANÇA INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA | CNPJ: 14.091.047/0001-71 |
| Endereço: (1121500-9) | |
| Estado: SÃO PAULO | |
| Cidade: SÃO PAULO | |
| Nº, 817 | CEP: 05.508-000 |
| Nome: BEMESTRANÇA INDUSTRIA | CNP: 14.091.047/0001-71 |
| Nome: BEMESTRANÇA INDUSTRIA | CNP: 14.091.047/0001-71 |
| Atividade de Fabricação: Comércio - 31.20-2/1 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para a Saúde: | |
| Produto médico registrado, dispositivo registrado junto à ANVISA, inspecionado nos termos do art. 15, inciso V do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.148, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,
considerando o disposto no inciso V do art. 41 da Portaria nº 254 de 2009,
considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no art. 2 e que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.
Art. 2º A presente certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: BEMESTRANÇA INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA | CNPJ: 14.091.047/0001-71 |
| Endereço: (1121500-9) | |
| Estado: SÃO PAULO | |
| Cidade: SÃO PAULO | |
| Nº, 817 | CEP: 05.508-000 |
| Nome: BEMESTRANÇA | CNP: 14.091.047/0001-71 |
| Nome: BEMESTRANÇA | CNP: 14.091.047/0001-71 |
| Atividade de Fabricação: Comércio - 31.20-2/1 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para a Saúde: | |
| Produto médico registrado, dispositivo registrado junto à ANVISA, inspecionado nos termos do art. 15, inciso V do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.151, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,
considerando o disposto no inciso V do art. 41 da Portaria nº 254 de 2009,
considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no art. 2 e que a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.
Art. 2º A presente certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

| | |
|--|--------------------------|
| Razão Social: SOMAFIL LTDA | CNPJ: 06.088.042/0001-01 |
| Endereço: (1121500-9) | |
| Estado: SÃO PAULO | |
| Cidade: SÃO PAULO | |
| Nº, 111 | CEP: 05.508-000 |
| Nome: SOMAFIL | CNP: 06.088.042/0001-01 |
| Nome: SOMAFIL | CNP: 06.088.042/0001-01 |
| Atividade de Fabricação: Comércio - 31.20-2/1 | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para a Saúde: | |
| Produto médico registrado, dispositivo registrado junto à ANVISA, inspecionado nos termos do art. 15, inciso V do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2008, republicado no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009. | |



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.152, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de concessão de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 da Legislação Interna aprovada nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso V do art. 41 da Portaria nº 354 de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 30, de 23 de abril de 2009, que estabelece critérios de auto-inspeção de informações constantes da AN, a qual a empresa cumpre os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a homologação da Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with fields: RAZÃO SOCIAL, ENDEREÇO, Nº. 50, MUNICÍPIO, and others.

Atividade de Fabricação: Cosméticos - 01.001.01-1
Certificação de Boas Práticas de Fabricação para o Produto: Produtos cosméticos, destinados especialmente para pele humana (creme hidratante) em classe de risco I, II, III e IV, conforme registro de classificação deferido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2009.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.153, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de concessão de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 da Legislação Interna aprovada nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso V do art. 41 da Portaria nº 354 de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2009, a qual a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with fields: RAZÃO SOCIAL, ENDEREÇO, Nº. 175, MUNICÍPIO, and others.

Atividade de Fabricação: Cosméticos - 01.001.01-1
Certificação de Boas Práticas de Fabricação para o Produto: Produtos cosméticos, destinados especialmente para pele humana (creme hidratante) em classe de risco I, II, III e IV, conforme registro de classificação deferido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2009.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.154, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de concessão de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 da Legislação Interna aprovada nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso V do art. 41 da Portaria nº 354 de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2009, a qual a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with fields: RAZÃO SOCIAL, ENDEREÇO, Nº. 58, MUNICÍPIO, and others.

Atividade de Fabricação: Cosméticos - 01.001.01-1
Certificação de Boas Práticas de Fabricação para o Produto: Produtos cosméticos, destinados especialmente para pele humana (creme hidratante) em classe de risco I, II, III e IV, conforme registro de classificação deferido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2009.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.155, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de concessão de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 da Legislação Interna aprovada nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso V do art. 41 da Portaria nº 354 de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2009, a qual a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with fields: RAZÃO SOCIAL, ENDEREÇO, Nº. 116, MUNICÍPIO, and others.

Atividade de Fabricação: Cosméticos - 01.001.01-1
Certificação de Boas Práticas de Fabricação para o Produto: Produtos cosméticos, destinados especialmente para pele humana (creme hidratante) em classe de risco I, II, III e IV, conforme registro de classificação deferido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2009.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.156, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de concessão de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 da Legislação Interna aprovada nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso V do art. 41 da Portaria nº 354 de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2009, a qual a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with fields: RAZÃO SOCIAL, ENDEREÇO, Nº. 317, MUNICÍPIO, and others.

Atividade de Fabricação: Cosméticos - 01.001.01-1
Certificação de Boas Práticas de Fabricação para o Produto: Produtos cosméticos, destinados especialmente para pele humana (creme hidratante) em classe de risco I, II, III e IV, conforme registro de classificação deferido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2009.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.157, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de concessão de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 da Legislação Interna aprovada nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso V do art. 41 da Portaria nº 354 de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2009, a qual a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

Art. 2º A presente certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with fields: RAZÃO SOCIAL, ENDEREÇO, Nº. 116, MUNICÍPIO, and others.

Atividade de Fabricação: Cosméticos - 01.001.01-1
Certificação de Boas Práticas de Fabricação para o Produto: Produtos cosméticos, destinados especialmente para pele humana (creme hidratante) em classe de risco I, II, III e IV, conforme registro de classificação deferido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2009.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.158, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de concessão de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 da Legislação Interna aprovada nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso V do art. 41 da Portaria nº 354 de 2006,

considerando ainda a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2009, a qual a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with fields: RAZÃO SOCIAL, ENDEREÇO, Nº. 25, MUNICÍPIO, and others.

Atividade de Fabricação: Cosméticos - 01.001.01-1
Certificação de Boas Práticas de Fabricação para o Produto: Produtos cosméticos, destinados especialmente para pele humana (creme hidratante) em classe de risco I, II, III e IV, conforme registro de classificação deferido na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2009.



PROCESSO: 25014.00122/09 AUTORIZAÇÃO: 1.849645
ATIVIDADE/CLASSE
FABRILAR: MEDICAMENTO
FABRILAR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO
REIMPRIMIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.158, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor do Distrito Colegiado da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem a Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, e nos termos do art. 15 o inciso I e o § 1º do art. 35 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 254 de ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 451 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando a disposto no inciso I do art. 41, da Portaria Nº 254, de 2006, resolve:

Art. 1º Atribuir Autorização Especial para Fornecedor de Medicamentos, consoante no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: FEKI LOGÍSTICA E TRANSPORTES LTDA
ENDEREÇO: RUA ANTONIO MANCIETTI, Nº 690
BAIRRO: AFOFINO PENA CEP: 0885310 - SÃO JOSÉ DOS RI-
BIJANÓPOLIS
CNPJ: 02.837.254/0001-65
PROCESSO: 25151.079448/2008-09 AUTORIZAÇÃO: 1.204742
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.160, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor do Distrito Colegiado da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem a Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, e nos termos do art. 15 o inciso I e o § 1º do art. 35 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 254 de ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 451 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando a disposto no inciso I do art. 41, da Portaria Nº 254, de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Fornecedor de Medicamentos, consoante no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS HOSPITA-
LAR RIO GRANDE LTDA
ENDEREÇO: RUA GERALDO RIBEIRO 385
BAIRRO: PARQUE BOCAINA CEP: 97200000 - LAVRAS/RS
CNPJ: 09.168.262/0001-35
PROCESSO: 25351.200311/2008-04 AUTORIZAÇÃO: 1.077674
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: COMERCIAL DE MEDICAMENTOS REFORMA LT-
DA
ENDEREÇO: RUA 187 N. 388 QD P32 LT. 47
BAIRRO: SETOR SUL CEP: 74.985660 - GORAMATI/GO
CNPJ: 07.158.366/0001-18
PROCESSO: 25351.200355/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 1.077518
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DISTRIBUIDORA ELIMINADO LTDA
ENDEREÇO: RUA JORGE DA SILVA, 251
BAIRRO: VILA ENR BALZANEA CEP: 6540071 - SÃO
LUÍSA/MA
CNPJ: 10.563.840/0001-92
PROCESSO: 25014.008811/2008-10 AUTORIZAÇÃO: 1.879643
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: personalitima distribuidora produtos farmaceuticos LT-
DA - ME
ENDEREÇO: Avenida Santa Catarina - 487
BAIRRO: JARDIM CEP: 54158191 - JARQUATÃO DOS GUARA-
RATINS/RS
CNPJ: 09.720.201/0001-53
PROCESSO: 25015.019450/2008-11 AUTORIZAÇÃO: 1.077514
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO

EMPRESA: LOCAPARMA LOGISTICA E TRANSPORTES LT-
DA
ENDEREÇO: RUA MARIA SOARES SENEZAS, NS. JARDIM
BAIRRO: VINDA VILHA CEP: 25375327 - SÃO JOÃO DE ME-
DEIROS
CNPJ: 11.234.554/0001-65

PROCESSO: 25351.706611/2008-14 AUTORIZAÇÃO: 1.077617
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: FORTUAL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS
LTDA
ENDEREÇO: Rua prometeu do ouro, 4º100
BAIRRO: Ingaíba CEP: 58015430 - JOÃO PESSOA/PB
CNPJ: 10.554.042/0001-67

PROCESSO: 25351.280112/2008-14 AUTORIZAÇÃO: 1.077675
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: 35 Distribuidora de medicamentos lés
ENDEREÇO: Avenida Brasil Nº 511
BAIRRO: Chacara das rosas CEP: 17410000 - TRÊS COBA-
COGUMAS

CNPJ: 08.388.000/0001-71
PROCESSO: 25351.215989/2008-15 AUTORIZAÇÃO: 1.077304
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DENTAL RIDGEMITE LTDA
ENDEREÇO: RUA WAREDO DO RUD BRANCO, Nº 1188
BAIRRO: CENTRO CEP: 37000400 - PASSOS/MG
CNPJ: 01.274.883/0001-41

PROCESSO: 25351.089402/2009-19 AUTORIZAÇÃO: 1.077518
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: QUASAR TRANSPORTE E LOGÍSTICA LTDA
ENDEREÇO: RUA GUAPORÉ, 199
BAIRRO: ETAPICITA CEP: 67040010 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 02.117.708/0001-88

PROCESSO: 25351.271571/2008-21 AUTORIZAÇÃO: 1.077914
ATIVIDADE/CLASSE
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: MEDILIVERY COMERCIO LTDA ME
ENDEREÇO: AV. HERMES FONTES 185 LOTE 01
BAIRRO: SÃO JOSÉ CEP: 99000000 - ARACAJU/AL
CNPJ: 07.360.458/0001-81

PROCESSO: 25351.127794/2008-22 AUTORIZAÇÃO: 1.077514
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PHO-HOSPITAL E OUTROS HOSPITALARES LT-
DA

ENDEREÇO: AV. SPÉCIA Nº 415 QD 04 LT. 23
BAIRRO: SETOR LERAY UNIVERSITARIO CEP: 74600040 -
GURANÁ/GO
CNPJ: 14.002.110/0001-98

PROCESSO: 25351.099412/2008-29 AUTORIZAÇÃO: 1.077629
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DUMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS
LTDA EPP

ENDEREÇO: RUA MARINGÁ, 547
BAIRRO: JARDIM CAMPO VERDE II CEP: 78800000 - CAMPO
VERDE/MT
CNPJ: 10.429.926/0001-81

PROCESSO: 25351.245073/2008-28 AUTORIZAÇÃO: 1.077663
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: 35 PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA ME
ENDEREÇO: RUA DORONEL NEIDERHAUER, 548 LOTA 02
BAIRRO: CENTRO CEP: 9700169 - SANTA MARIANS
CNPJ: 07.338.963/0001-88

PROCESSO: 25351.124467/2008-21 AUTORIZAÇÃO: 1.077633
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MAGNO SUZUKI COMERCIO DE MEDICAMENTOS
LTDA

ENDEREÇO: AV. TRANSBRASILIANA Nº 3993, QUADRA 208,
LOTE 31
BAIRRO: SETOR PEDRO LIDOVYCKO CEP: 74620065 - GURÁ-
MIANO/GO
CNPJ: 10.444.966/0001-82

PROCESSO: 25351.223840/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 1.077566
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: geniform distribuidora e representantes lés

ENDEREÇO: av. joaquim ribeira, 1541
BAIRRO: centro CEP: 64881489 - TERESINA/PI
CNPJ: 10.417.700/0001-85

PROCESSO: 25351.858784/2008-11 AUTORIZAÇÃO: 1.077889
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: marcas unicas de produtos distribuidora de medicamentos
lés me

ENDEREÇO: rua dr. cícero valia morais
BAIRRO: jardim das rosas CEP: 13375400 - SÃO CARLOS/SP
CNPJ: 10.130.862/0001-02

PROCESSO: 25004.026470/2008-05 AUTORIZAÇÃO: 1.077211
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DENTAL ATUAL COMERCIO DE PRODUTOS
ODONTOLÓGICOS LTDA

ENDEREÇO: RUA SALETTE, Nº 87
BAIRRO: SANTANA CEP: 02010000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 08.018.184/0001-89

PROCESSO: 25351.124402/2008-43 AUTORIZAÇÃO: 1.077628
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MFG DENTAL QUÍMICA DE MEDICAMENTOS E
PERFUMARIA LTDA

ENDEREÇO: RUA ALVES FERNADES
BAIRRO: CENTRO CEP: 37700000 - CAMPO BELÍZIO/MG
CNPJ: 06.520.101/0001-06

PROCESSO: 25351.233510/2008-25 AUTORIZAÇÃO: 1.077502
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MARCAS DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS MEDIC-
O-HOSPITALARES LTDA

ENDEREÇO: RUA PASSANDU 024
BAIRRO: PEDRÓPOLIS CEP: 99010100 - PASSO FUNDO/RS
CNPJ: 09.341.456/0001-89

PROCESSO: 25351.113635/2008-11 AUTORIZAÇÃO: 1.078090
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: CRUZMÉTICA PRODUTOS MÉDICOS LTDA/EP

ENDEREÇO: RUA DALMO DE FREIRE ACU, 417
BAIRRO: SANTA EUGENIA CEP: 36290030 - NOVA BRUN-
SUI/RS
CNPJ: 04.332.815/0001-29

PROCESSO: 25351.086112/2008-03 AUTORIZAÇÃO: 1.077819
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: HEXAMOD DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS
PERFUMARIA LTDA

ENDEREÇO: RODovia WASHINGTON LUIZ, Nº 5802, LOTE
33, QUADRA 178
BAIRRO: JARDIM GRAMAFCO CEP: 25065007 - DUQUE DE
CAZARESI

CNPJ: 08.178.879/0001-34
PROCESSO: 25351.896208/2008-05 AUTORIZAÇÃO: 1.077811
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: DENTAL RICARDO TANAKA LTDA

ENDEREÇO: AVENIDA BOQUE DE SAUDE 1424
BAIRRO: SAÚDE CEP: 0412002 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 02.082.324/0001-23

PROCESSO: 25004.23422/2008-05 AUTORIZAÇÃO: 1.077612
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: distribuidora de produtos farmaceuticos (medic lés)
ENDEREÇO: av. flores de ceara 180, sala 02 - tanguá centro ju-
riat

BAIRRO: centro CEP: 99900000 - CARAZZINHO/RS
CNPJ: 10.405.115/0001-18
PROCESSO: 25025.138001/2008-08 AUTORIZAÇÃO: 1.077208
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: MEDICAMENTO

DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: JOÃO WELDS PORTO PEREIRA
ENDEREÇO: RUA 1 DE MAIO, Nº 530
BAIRRO: CENTRO CEP: 66400000 - GUANAMBU/PA
CNPJ: 07.306.025/0001-36





PROCESSO: 2375.11054/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 1.07864
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: VIEIRA PRODUTOS ESPECIAIS PARA SAÚDE LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA DR. RAUL DA BOCHA DE MEDEIROS, 144
 BAIRRO: TATUAPÉ CEP: 01071-000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 05.831.944/0001-46
 PROCESSO: 2375.10759/2008-02 AUTORIZAÇÃO: 1.077458
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ORGUMED LTDA - EPP
 ENDEREÇO: TRAVESSA QUINTO BOCAIUNA, 3054
 BAIRRO: ESTRELA CEP: 08740-010 - CASTANHAL/PA
 CNPJ: 03.232.807/0001-08
 PROCESSO: 2375.10765/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 1.077349
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: SOMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA TAMOIO, 140 E
 BAIRRO: UNIVERSITÁRIO CEP: 88124-010 - CHAPURÉ/SC
 CNPJ: 14.213.100/0001-06
 PROCESSO: 2375.11965/2009-01 AUTORIZAÇÃO: 1.07810
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PRÓGRAO COMERCIAL MEDICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA EMBAIXADOR HIPÓLITO DE ARAÚJO, Nº 124
 BAIRRO: PRADO VELHO CEP: 80210-500 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 04.710.046/0001-08
 PROCESSO: 2807.02256/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 1.07819
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MARIA ELIZABETH F. M. PARENTE - ME
 ENDEREÇO: RUA BELARMINA RODRIGUES, 391, ALTO
 BAIRRO: CENTRO CEP: 62300-000 - CARIRÉ/CE
 CNPJ: 09.315.718/0001-57
 PROCESSO: 2304.00454/2008-07 AUTORIZAÇÃO: 1.07910
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MEDICAL FARMA MEDICO HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: ADE CONJUNTO 6 LOTE 15
 BAIRRO: AGUAS CLARAS CEP: 10967000 - TAGUATUBA/SP
 CNPJ: 07.142.226/0001-42
 PROCESSO: 2375.10643/2008-07 AUTORIZAÇÃO: 1.07913
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: HUMI COMERCIO SERVIÇOS E REPRESENTAÇÕES
 LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA ANTONIO ALBERTO MARTINS, 230
 BAIRRO: SÃO FRANCISCO CEP: 09302-70 - BOCA VISTA/RJ
 CNPJ: 06.356.194/0001-74
 PROCESSO: 2375.10646/2008-08 AUTORIZAÇÃO: 1.07942
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.161, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor do Serviço Colegiado de Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, e nos termos do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 da Lei nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 413 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando e disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 254, de 2009, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos, somente no âmbito desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor ao dia de sua publicação.

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: empresa especial temporária e logística de
 ENDEREÇO: RUA RICARDO DIAS ALVES, 265
 BAIRRO: NOVA APARECIDA CEP: 08800-000 - CAMPINAS/SP
 CNPJ: 07.692.055/0016-03
 PROCESSO: 2375.13415/2009-01 AUTORIZAÇÃO: 1.223118
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CENTER VET COMÉRCIO DE PRODUTOS VETERINÁRIOS E ACCESSÓRIOS LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA GONÇALVES LÉDO, Nº 486, CONJUNTO B
 BAIRRO: IPIRANGA CEP: 04318-000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 04.990.908/0001-11
 PROCESSO: 2375.12286/2009-00 AUTORIZAÇÃO: 1.223708
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MARCEL INTERNACIONAL LTDA-EPP
 ENDEREÇO: RUA JOÃO PAULO DE ALMEIDA BERNARDO, Nº 197
 BAIRRO: MARDIM CASTELLO CEP: 31065-440 - SANTOS/SP
 CNPJ: 03.666.713/0001-12
 PROCESSO: 2375.15173/2009-01 AUTORIZAÇÃO: 1.223919
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MEDICAL FARMA PRODUTOS FARMACÉUTICOS
 LTDA
 ENDEREÇO: RUA CORONEL JOSÉ FURTADO, Nº 11
 BAIRRO: VILA SEABRA CEP: 13035-500 - BELFORD ROXO/RJ
 CNPJ: 05.343.826/0001-85
 PROCESSO: 2375.10656/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 1.224856
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MEDIANSE COMÉRCIO E DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AV. DOS POETAS, 129 GALV. 303/305
 BAIRRO: VILA IPIRANGA CEP: 91360-001 - PORTO AL
 GRANDE
 CNPJ: 07.420.270/0001-61
 PROCESSO: 2375.10432/2009-11 AUTORIZAÇÃO: 1.224863
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: VISION SC DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS E MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA 1907, 540
 BAIRRO: AERAS CEP: 88111-113 - SÃO JOSÉ/RJ
 CNPJ: 09.376.807/0001-14
 PROCESSO: 2375.12071/2009-10 AUTORIZAÇÃO: 1.224971
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ENFERMED COMÉRCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA UBERLANDIA, 240
 BAIRRO: VILA VERGÍNIA CEP: 08770-000 - ITAQUAQUECETUBA/SP
 CNPJ: 02.794.903/0001-23
 PROCESSO: 2375.12590/2009-22 AUTORIZAÇÃO: 1.224971
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CAMIHO CEMIDANS COMÉRCIO LTDA
 ENDEREÇO: RUA BERNARDO MASCARENHAS, Nº 829, DE-
 BAIRO 04

BAIRRO: FABRICA CEP: 14090-000 - JUIZ DE FORA/MG
 CNPJ: 05.767.710/0001-78
 PROCESSO: 2375.11332/2009-01 AUTORIZAÇÃO: 1.224894
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: EN COMÉRCIO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA REBELO JUNQUEIRA, Nº 248
 BAIRRO: CENTRO CEP: 38700-000 - Leopoldina/MG
 CNPJ: 06.566.791/0001-24
 PROCESSO: 2375.12801/2008-34 AUTORIZAÇÃO: 1.224947
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DISTRIBUIDORA NAVARRO DE MEDICAMENTOS
 LTDA
 ENDEREÇO: AV NELSON PALMA TRAVASSOS, Nº 275
 BAIRRO: CTV JARAGUA CEP: 02990-000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 03.973.302/0001-72
 PROCESSO: 2375.11790/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 1.224924
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: NAZARIA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: AV ASSIS CHATEAUBRIAND, 3155
 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 58104-711 - CAMPINA GRANDE/PB
 CNPJ: 07.224.991/0005-82
 PROCESSO: 2375.07043/2008-03 AUTORIZAÇÃO: 1.225104
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MENAS LOU DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA PARACATU, Nº 1019 E 1020
 BAIRRO: VALÉ DOS BANDEIRANTES CEP: 50470-000 - JUIZ DE FORA/MG
 CNPJ: 06.347.635/0001-49
 PROCESSO: 2375.15889/2009-09 AUTORIZAÇÃO: 1.225210
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DENTAL WATSON LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA ANÍS CHATEAUBRIAND, Nº 1551 -
 GR. B.03, LT. 19
 BAIRRO: SETOR OESTE CEP: 74190-012 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 06.193.452/0001-36
 PROCESSO: 2375.15482/2009-03 AUTORIZAÇÃO: 1.225211
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ALL BRAZIL SOLUÇÕES EM TRANSPORTES LTDA
 ENDEREÇO: RUA NAZARETH RIBEK FARAH, Nº 68
 BAIRRO: VILA SANTA CATARINA CEP: 64570-000 - SÃO PAULO/PE
 CNPJ: 06.344.441/0001-81
 PROCESSO: 2375.12646/2009-77 AUTORIZAÇÃO: 1.225211
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: NIDUS DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA DAS INDUSTRIAS Nº 173, MÓDULO 105
 BAIRRO: SÃO JOÃO CEP: 54000-000 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 04.674.853/0001-61
 PROCESSO: 23023.05461/2008-08 AUTORIZAÇÃO: 1.225217
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: HEXAMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS PERFUMARIA LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA WASHINGTON LEITE, Nº 4602, LOTE 20, QUADRA 176
 BAIRRO: JARDIM GRAMAÇO CEP: 29669-007 - DUQUE DE CALDAS/RJ
 CNPJ: 06.378.070/0001-14
 PROCESSO: 2375.11330/2009-07 AUTORIZAÇÃO: 1.225256
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO



EMPRESA: Johnson & Johnson do Brasil Industrial e Comércio de Produtos para Saúde LTDA
 ENDEREÇO: Rua Serra Norte (04/02 N° 28) Galpão 01/A
 BARRIO: Distrito Industrial CEP: 3802000 - RIO DE JANEIRO/PB
 CNPJ: 34.516.961/0044-87
 PROCESSO: 25351233452008-04 AUTORIZAÇÃO: 1.22291
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EXPORTAR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: DENTAL NORTE COMÉRCIO E SERVIÇOS LTDA - EPP
 ENDEREÇO: AVENIDA NAÇÕES UNIDAS, N° 94
 BARRIO: LAGUNHA CEP: 6800000 - MACAPÁ/AP
 CNPJ: 04.709.434/0001-14
 PROCESSO: 25351220052008-04 AUTORIZAÇÃO: 1.222761
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EXPORTAR, MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE N° 2.048, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor do Distrito Colegiado da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de concessão de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, e inciso VIII do art. 19 e o inciso I a e § 1° do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria N° 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria N° 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2008,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n° 154, de 2008, resolve:

Art. 1° Considerar Resoluções de Anonimato Especial para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: D. R. C. COMÉRCIO LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA DILSON ARAÚJO, N° 948
 BARRIO: PICARRA CEP: 6407001 - TERESINA/PI
 CNPJ: 04.611.073/0002-03
 PROCESSO: 253513044807008-04 AUTORIZAÇÃO: 1.040147
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EXPORTAR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: SIFRA FARMACIA CENTRO OESTE OPTÃO E COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA SENADOR ATELLE, N° 49
 BARRIO: CENTRO SUL CEP: 7802000 - CUIABÁ/MT
 CNPJ: 08.139422/0001-07
 PROCESSO: 25351320122008-07 AUTORIZAÇÃO: 1.047863
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EXPORTAR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: ATACADO DOS MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA CLARA, N° 1234
 BARRIO: NOVA IMPERATRIZ CEP: 6740700 - IMPERATRIZ/MA
 CNPJ: 07.295.222/0001-28
 PROCESSO: 253141075752007-17 AUTORIZAÇÃO: 1.072194
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EXPORTAR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: POLYANA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - EPP
 ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE TANCREDO DE ALBUQUERQUE, SALA A
 BARRIO: CENTRO CEP: 6740000 - IMPERATRIZ/MA
 CNPJ: 07.898.340/0001-10
 PROCESSO: 25351228402008-18 AUTORIZAÇÃO: 1.071493
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EXPORTAR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: CATUPARMA IMPORTAÇÕES E EXPORTAÇÕES LTDA
 ENDEREÇO: RUA JARDIM BOTÂNICO, N° 614 SALA 104
 BARRIO: JARDIM BOTÂNICO CEP: 22461000 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 05.495.949/0001-27
 PROCESSO: 253513266607007-43 AUTORIZAÇÃO: 1.071762
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EXPORTAR, MEDICAMENTO
 IMPORTAR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: RED FARMA DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: RUA GAMA LHO, N° 2149
 BARRIO: BRANCA CEP: 94249961 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 05.305.429/0001-64

PROCESSO: 253513447615008-09 AUTORIZAÇÃO: 1.070102
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EXPORTAR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: TRANSMED TRANSPORTES RODoviÁRIOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA DONA YARA AZEVEDO MALTA DE SA QD 26 LT. 07 N° 229
 BARRIO: CONT. REE. PALMARES CEP: 1477004 - COÍMBA/MS
 CNPJ: 06.948.315/0001-02
 PROCESSO: 253514119402007-04 AUTORIZAÇÃO: 1.072083
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: M. M. DE MIRANDA CASTRO
 ENDEREÇO: RUA OTTON MOURÃO MELLOMEM, N° 423
 BARRIO: ESTADUA CEP: 6350008 - BARRA DO CORUA/MA
 CNPJ: 06.477.070/0001-40
 PROCESSO: 25014.0854302007-85 AUTORIZAÇÃO: 1.071455
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EXPORTAR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: PRIFARMA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS S/A
 ENDEREÇO: AVENIDA DAS AMÉRICAS, BLOCO 12, LOTA 107, N° 308
 BARRIO: BARRA DA TIJUCA CEP: 2284000 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 42.455.214/0001-45
 PROCESSO: 099108 AUTORIZAÇÃO: 1.018351
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: COMQUÍMICA INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA GUPE, N° 1007
 BARRIO: NYTO GUYE CEP: 0423120 - BARCELONA/SP
 CNPJ: 06.933.608/0001-46
 PROCESSO: 253513122301-13 AUTORIZAÇÃO: 1.031007
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, INSUMOS FARMACÉUTICOS
 DISTRIBUIR, INSUMOS FARMACÉUTICOS
 TRAFICAR, INSUMOS FARMACÉUTICOS
 IMPORTAR, INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: LABORÁTORIOS LIBRA DO BRASIL S/A
 ENDEREÇO: AVENIDA CAIRI, N° 756
 BARRIO: NAVEGANTES CEP: 9023000 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 94.840.054/0001-31
 PROCESSO: 25025.00406700 AUTORIZAÇÃO: 1.030901
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 IMPORTAR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: CUMBUÇA S/A - CRUZ COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA CORONEL OSCAR RAFAEL HOY, N° 105
 BARRIO: CENTRO CUMBUÇAS - SANTA CRUZ DO SUL/RS
 CNPJ: 94.516.073/0001-83
 PROCESSO: 253510199900-14 AUTORIZAÇÃO: 1.048454
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: LABORÁTORIOS LIBRA DO BRASIL S/A
 ENDEREÇO: AVENIDA CAIRI, N° 750
 BARRIO: NAVEGANTES CEP: 9023000 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 94.840.054/0001-31
 PROCESSO: 25025.00404700 AUTORIZAÇÃO: 1.020091
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EXPORTAR, MEDICAMENTO
 IMPORTAR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: HOSPAR INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA D, N° 875, LOTES 578
 BARRIO: SETOR MORAIS CEP: 7462000 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 16.921.908/0001-21
 PROCESSO: 25081.00404495-11 AUTORIZAÇÃO: 1.020753
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, CORRELATOS/INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, CORRELATOS/INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
 EXPORTAR, CORRELATOS/MEDICAMENTO
 IMPORTAR, CORRELATOS/MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR, CORRELATOS/INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE N° 2.048, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor do Distrito Colegiado da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de concessão de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, e inciso VIII do art. 19 e o inciso I a e § 1° do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria N° 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria N° 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2008,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria n° 154, de 2008, resolve:

Art. 1° Considerar Resoluções de Anonimato Especial para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: PATRÍCIA QUAREZEMA SOUZA - ME
 ENDEREÇO: RUA GENERAL OSVALDO PINTO DA VEIGA, N° 890
 BARRIO: PROSPERA CEP: 8881000 - CRICÍUMA/SC
 CNPJ: 04.910.515/0001-80
 PROCESSO: 25024.003460000-00 AUTORIZAÇÃO: 1.364457
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR, INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: BAGELINE DE FATIMA LEAL DE SOUSA
 ENDEREÇO: RUA MANOEL ESTESIO NUNES, N° 79
 BARRIO: CENTENÁRIO CEP: 3758000 - FORMIGAS/MI
 CNPJ: 02.388.794/0001-32
 PROCESSO: 25351245132004-02 AUTORIZAÇÃO: 1.368594
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR, INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: DROGARIA PROGRESSO LTDA
 ENDEREÇO: RUA RAMIRO MARCELLO, N° 1450
 BARRIO: CENTRO CEP: 9570000 - MONTENEGROS/RS
 CNPJ: 07.376.420/0001-17
 PROCESSO: 25025.01720700-17 AUTORIZAÇÃO: 1.378793
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR, INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: FARMACIA GENERAL FARMACIA E LABORATÓRIO LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA CAPITÃO FRANCISCO ISAIAS DE CARVALHO, N° 110
 BARRIO: SÃO MIGUEL PAULISTA CEP: 6801000 - SÃO PAULO/PA
 CNPJ: 04.208.432/0001-47
 PROCESSO: 25351305102005-05 AUTORIZAÇÃO: 1.363592
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR, INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: UNIMED CIARRA COOPERATIVA DE TRABALHO MÉDICO
 ENDEREÇO: AVENIDA JURENS DE MENDONÇA, N° 2445
 BARRIO: BORGES DA SAUDE CEP: 7880000 - CUIABÁ/MT
 CNPJ: 01.513.725/0007-73
 PROCESSO: 25351004610003-10 AUTORIZAÇÃO: 1.319449
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: DROGADERMA LTDA
 ENDEREÇO: RUA DAZAN, N° 290
 BARRIO: SANTANA CEP: 0104000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 43.348.542/0001-17
 PROCESSO: 25351001552002-13 AUTORIZAÇÃO: 1.359934
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR, INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: REALFARMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA ARISTIDES FRANCISCO PINTO, N° 800
 BARRIO: SANTA MATILDE CEP: 1448000 - CORNÉLIO LOPES/SP
 CNPJ: 07.361.073/0001-33
 PROCESSO: 2535101332005-13 AUTORIZAÇÃO: 1.212863
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
 EXPORTAR, MEDICAMENTO
 EMPRESA: NATURALLE FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA CORONEL FERNANDO MACIELLO, N° 87
 BARRIO: CENTRO CEP: 9601021 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 06.925.453/0001-26
 PROCESSO: 25025.012842005-16 AUTORIZAÇÃO: 1.322569
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR, INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: FRANCISCO TERCIÁRIO NEFF & CIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA BENTO FERREIRA DOS SANTOS, N° 182
 BARRIO: CENTRO CEP: 3880000 - SÃO GONÇALVES/MS
 CNPJ: 03.823.190/0001-24
 PROCESSO: 253510217942008-16 AUTORIZAÇÃO: 1.379283
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR, INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: FARIANA NASCIMENTO SANTOS DE BARRIS ME
 ENDEREÇO: RUA 11 DE AGOSTO N° 2143
 BARRIO: CENTRO CEP: 1877000 - ITAPUÍ/SP
 CNPJ: 01.624.789/0001-56
 PROCESSO: 25351014702007-18 AUTORIZAÇÃO: 1.346116
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR, INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: FARMACIA e Drogaria Rosa LTDA
 ENDEREÇO: Avenida Adolpho da Silva nº 286 B
 BARRIO: centro CEP: 7690000 - ATUA FLORESTA/MT
 CNPJ: 03.461.600/0001-71
 PROCESSO: 25351165662004-15 AUTORIZAÇÃO: 1.348218
 ATIVIDADE/CLASSE
 MANIPULAR, INSUMOS FARMACÉUTICOS
 EMPRESA: MIRIAM YUKIE NOLIMA - ME



ENDEREÇO: RUA BARÃO RAYALINA, N° 499
BAIRRO: VILA VITÓRIA CEP: 0470000 - MOGI DAS CRUZES/SP
CNPJ: 05.092.060/0001-43
PROCESSO: 25251.019665/2003-41 AUTORIZAÇÃO: 1.301628
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: FARMALACE DROGARIA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA IRINEU DONALDUCCI, N° 530
BAIRRO: SÃO JOÃO CEP: 03300000 - ITAUAÍBA
CNPJ: 01.027.427/0001-31
PROCESSO: 25024.002005/2003-49 AUTORIZAÇÃO: 1.309667
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: NATU PHARMA DE CARMAS FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA GENEAL CAMARA 18, LOJA C
BAIRRO: VINÍFICO (FRENTE DE AGOSTO) CEP: 25070040 - DUQUE DE CAXIAS/RJ
CNPJ: 04.822.429/0001-33
PROCESSO: 25351.033991/2003-51 AUTORIZAÇÃO: 1.362911
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: GUSTAVO VIVAS ME
ENDEREÇO: RUA TRADENTIS, N° 761
BAIRRO: CENTRO CEP: 9300000 - CASCAVELS
CNPJ: 05.743.802/0001-50
PROCESSO: 25023.000210/2004-47 AUTORIZAÇÃO: 1.370279
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: GENSI FARMACIA E FARMACIA LTDA ME
ENDEREÇO: RUA ARMANDO DA SILVA, N° 180
BAIRRO: VILA ANDARAIA CEP: 08050000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 09.414.607/0001-75
PROCESSO: 25351.071311/2004-47 AUTORIZAÇÃO: 1.375047
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: FARMACIA DE MANIPULAÇÃO OLIVEIRA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA B, N° 440
BAIRRO: SETOR OESTE CEP: 7410000 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 04.768.018/0001-29
PROCESSO: 25351.00071/2004-48 AUTORIZAÇÃO: 1.371193
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: VILA NOVA & VILA NOVA FARMACIA LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA 12 DE NOVEMBRO, N° 447
BAIRRO: CENTRO CEP: 1927000 - TAUBATÉ/SP
CNPJ: 05.209.732/0001-04
PROCESSO: 25351.257424/2006-71 AUTORIZAÇÃO: 1.371021
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: PETRUCIELI E CAMPOS LTDA
ENDEREÇO: RUA PEDRO ABRANTES, N° 42
BAIRRO: CENTRO CEP: 3000000 - MALACACHITTAMA/RJ
CNPJ: 08.175.881/0001-72
PROCESSO: 25351.299965/2007-74 AUTORIZAÇÃO: 1.380354
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: FARMACIA E DROGARIA KURY LTDA
ENDEREÇO: RUA 11 DE NOVEMBRO, N° 2071
BAIRRO: CENTRO CEP: 8910000 - MASSARANDUBÁ/SC
CNPJ: 12.175.948/0001-48
PROCESSO: 25024.002115/2003-79 AUTORIZAÇÃO: 1.369061
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: FARMACIA DE MANIPULAÇÃO FLORA MEDICINAL DO GUARUÁ
ENDEREÇO: AVENIDA ADHEMAR DE BARROS, N° 2949
BAIRRO: VILA LINDA CEP: 1349000 - GUARUÁ/SP
CNPJ: 05.027.496/0001-43
PROCESSO: 25351.02679/2006-81 AUTORIZAÇÃO: 1.374443
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: 800 VILLE MANIPULAÇÃO LTDA ME
ENDEREÇO: RUA MINISTRO CALGOUZAS, N° 309
BAIRRO: CENTRO CEP: 4921000 - JONVILHE/SC
CNPJ: 02.419.701/0001-05
PROCESSO: 25024.000102/00-40 AUTORIZAÇÃO: 1.365061
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: SESP INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
ENDEREÇO: RUA MANOEL DONALDUCCI FILHO 300
BAIRRO: SANTA TEREZINHA CEP: 13140000 - PAULÍNIA/SP
CNPJ: 09.448.992/0001-05
PROCESSO: 25351.315992/2008-88 AUTORIZAÇÃO: 1.375911
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: SARMACIA FARMACÉUTICOS
EMPRESA: SARMACIA OXINTUMEDICA HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: RUA BARROSO, N° 1008 NORTE
BAIRRO: CENTRO CEP: 4000030 - TRESSEVIA/PE
CNPJ: 06.866.405/0001-09

PROCESSO: 25351.054440/2003-89 AUTORIZAÇÃO: 1.214028
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR MEDICAMENTO
DISTRIBUIR MEDICAMENTO
EXPECIR MEDICAMENTO
EMPRESA: TORARSKI COMÉRCIO & INDUSTRIA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA RUI VERDE, S/N, QUADRA 99, LOTE 02/2
BAIRRO: VILA SÃO TOMAZ CEP: 7404000 - ANAPÓLIS/GO
CNPJ: 02.907.061/0002-15
PROCESSO: 25351.025709/2003-91 AUTORIZAÇÃO: 1.309943
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: R. CASA GRANDE TRAMONTINI
ENDEREÇO: RUA JOSÉ MARIO MONACO, N° 303, SALA 1
BAIRRO: CENTRO CEP: 6570000 - HENRIQUE GONCALVES/RJ
CNPJ: 06.690.780/0001-08
PROCESSO: 25025.00122/04 AUTORIZAÇÃO: 1.335018
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: FARMACIA BITEENCOURT LTDA
ENDEREÇO: RUA DIMAS OLIVEIRAS, N° 4295, SALA 100-201
BAIRRO: CENTRO CEP: 3510000 - NOVA DEGRANADA/RJ
CNPJ: 42.993.465/0001-18
PROCESSO: 25000.046266/06-71 AUTORIZAÇÃO: 1.340418
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: MEDICOM RIO FARMA LTDA
ENDEREÇO: AV. CONSULTEIRO JULIUS ARP 414
BAIRRO: FUNDOS GALPÃO 2º PAV. - OLARIA CEP: 28620000 - NOVA FRIBURGO/RJ
CNPJ: 39.499.109/0001-43
PROCESSO: 25351.010004/06-37 AUTORIZAÇÃO: 1.208104
ATIVIDADE/CLASSE
DISTRIBUIR MEDICAMENTO
EMPRESA: FARMILIAS FARMACIA E MANIPULAÇÃO LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA CORNEL TIEFFEL LEME, N° 81
BAIRRO: CENTRO CEP: 1290000 - BRAGANÇA PAULISTA/SP
CNPJ: 25.021.889/0001-08
PROCESSO: 25351.064050/01-00 AUTORIZAÇÃO: 1.320062
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: FIC FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA ARIESTILIANO RAMOS, N° 134, SALA 201
BAIRRO: CENTRO CEP: 8890000 - ORLEANS/SC
CNPJ: 04.802.290/0001-24
PROCESSO: 25351.010001/06 AUTORIZAÇÃO: 1.333047
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: PEREIRA GONCALVES & AVILA TEIXEIRA LTDA
ENDEREÇO: RUA SELVIANA DE CARVALHO, N° 187
BAIRRO: CENTRO CEP: 37100000 - MINERAS/GO
CNPJ: 05.087.885/0001-04
PROCESSO: 25351.018886/01-49 AUTORIZAÇÃO: 1.344211
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: VITALIFE PRODUTOS FARMACÉUTICOS HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DEUSMAR RUCHA BARROSA, N° 156
BAIRRO: PARQUE SANTA TEREZINHA CEP: 9118000 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 03.813.124/0001-08
PROCESSO: 25000.020859/06-46 AUTORIZAÇÃO: 1.261517
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR MEDICAMENTO
DISTRIBUIR MEDICAMENTO
EMPRESA: SAN ONAZO FARMACIA LTDA
ENDEREÇO: RUA LUIZ DE FIDRA, N° 129
BAIRRO: BARRO PRETO CEP: 30180000 - BELLO HORIZONTE/GO
CNPJ: 02.838.348/0001-71
PROCESSO: 28000.073861/99-41 AUTORIZAÇÃO: 1.046313
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: KDS FARMACIA E LABORATORIOS FARMACÉUTICOS LTDA
ENDEREÇO: SON CONJUNTO NACIONAL - LOJA T-16-1º ANDAR
BAIRRO: ASA NORTE CEP: 5077000 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 33.488.625/0001-18
PROCESSO: 25000.026144/09-48 AUTORIZAÇÃO: 1.345919
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: VERA TEREZINHA LEONARDO CALLEGARI - ME
ENDEREÇO: AVENIDA MAL DIFCODO DA FONSECA, 401 - 5
1
BAIRRO: CENTRO CEP: 8525700 - JARAGUÁ DO SUL/SC
CNPJ: 05.217.578/0001-02
PROCESSO: 25351.004221/00-31 AUTORIZAÇÃO: 1.331041
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: LABOR FARMACÉUTICA LTDA ME
ENDEREÇO: RUA CUIZ, N° 26
BAIRRO: CENTRO CEP: 4920140 - JONVILHE/SC
CNPJ: 81.105.670/0001-55

PROCESSO: 25000.011240/06-13 AUTORIZAÇÃO: 1.332633
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: DRUGAFONY LTDA ME
ENDEREÇO: RUA BARÃO DE BONITO, N° 408
BAIRRO: VARZEA CEP: 5074000 - RECIFE/PE
CNPJ: 08.778.200/0001-26
PROCESSO: 25019.006000/09-19 AUTORIZAÇÃO: 1.287413
ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR MEDICAMENTO
DISTRIBUIR MEDICAMENTO
EXPECIR MEDICAMENTO
TRANSPORTAR MEDICAMENTO
EMPRESA: CORPO COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA MINISTRO EDGARD ROMERO, N° 878, SALAS 101, 102, 301, 302 E 303 - FUNDOS
BAIRRO: VAZ LOBO CEP: 21341500 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 08.581.924/0001-09
PROCESSO: 25000.005555/91-68 AUTORIZAÇÃO: 1.203653
ATIVIDADE/CLASSE
DISTRIBUIR INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
EMPRESA: AVENA SAÚDE LTDA
ENDEREÇO: RUA PRESIDENTE DEGRAS MAIA 599
BAIRRO: 809 CEP: 31190102 - ITAUBÁ/GO
CNPJ: 23.126.900/0001-06
PROCESSO: 25000.028350/02 AUTORIZAÇÃO: 1.107193
ATIVIDADE/CLASSE
EMBALAR MEDICAMENTO
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
OUTRAS MEDICAMENTOS
EMPRESA: NATIPHARMA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA ME
ENDEREÇO: RUA FRITZ JACQUES N. 1009
BAIRRO: BOA VISTA CEP: 15025500 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP
CNPJ: 02.402.096/0001-04
PROCESSO: 2501998 AUTORIZAÇÃO: 1.341016
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: MANIPULATA PHARMACIA DE MANIPULAÇÃO FYSIOCOSMETICA E DERMATOLOGICA LTDA - ME
ENDEREÇO: AV. FORTUNA N° 215
BAIRRO: VILA FORTUNA CEP: 04000000 - RIBEIRÃO PRETO/SP
CNPJ: 02.922.325/0001-27
PROCESSO: 25351.022760/06-28 AUTORIZAÇÃO: 1.310849
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: JOSÉ DOMIZOTE VIEIRA LUCAS
ENDEREÇO: AVENIDA GUILHERME FERREIRA Nº227
BAIRRO: CENTRO CEP: 3802000 - UBERABA/GO
CNPJ: 28.791.075/0001-97
PROCESSO: 25351.000845/91-28 AUTORIZAÇÃO: 1.334817
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: PIGASSUS PHARMACIA HOMIOPÁTICA E DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA PRATA N° 431
BAIRRO: SANTA TEREZINHA CEP: 3019030 - BELLO HORIZONTE/GO
CNPJ: 02.216.322/0001-88
PROCESSO: 25000.022086/09-51 AUTORIZAÇÃO: 1.344614
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: FARMACIA DE MANIPULAÇÃO VERDE VIDA LTDA
ENDEREÇO: RUA CORONEL LAMBERTI, N° 104
BAIRRO: CENTRO CEP: 3700000 - CAMBUÍ/GO
CNPJ: 05.000.001-49
PROCESSO: 25351.005966/01-02 AUTORIZAÇÃO: 1.302949
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: MEDSAR FARMACIA LTDA ME
ENDEREÇO: RUA JARDIM BOM DIA, 99
BAIRRO: CENTRO CEP: 6010100 - ARAPOANGAS/PE
CNPJ: 04.835.206/0001-20
PROCESSO: 25025.168020/01-47 AUTORIZAÇÃO: 1.335013
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: O FORMULARIO FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA VICENTE DE OLIVEIRA, N° 809
BAIRRO: CENTRO CEP: 8008100 - CURITIBA/PR
CNPJ: 78.247.936/0001-07
PROCESSO: 25000.015296 AUTORIZAÇÃO: 1.331127
ATIVIDADE/CLASSE
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: NANARE FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE LUCENA, N° 576 LOTA 61 ED. 3ALZUR/GO
BAIRRO: CENTRO CEP: 6100000 - ESTÂNCIA VELHA/RN
CNPJ: 09.400.212/0001-51
PROCESSO: 25025.028500/06-81 AUTORIZAÇÃO: 1.350514
ATIVIDADE/CLASSE



MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: BOTICA ANTIGA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA GENARO LOMBA, Nº 41, FUNDOS
BAIRRO: CENTRO CEP: 2501000 - DUQUE DE CAXIAS RJ
CNPJ: 03.611.930/0001-14
PROCESSO: 25551.018818/01-28 AUTORIZAÇÃO: 1.33623.3
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HN LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA REBOÇUÇAS, Nº 1903, SALAS 1 E 2
BAIRRO: CENENHO CEP: 01170000 - SUMARÉ SP
CNPJ: 07.939.221/0001-32
PROCESSO: 25084.910714/93 AUTORIZAÇÃO: 1.33017.2
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR, MEDICAMENTO
DISTRIBUIR, MEDICAMENTO
EXPEDIR, MEDICAMENTO
EMPRESA: FARMACIA FARMULATIVA DE ITAPIRA LTDA
ENDEREÇO: R. DR. FRANCISCO DE PAULA MOURA BARBOSA, 19
BAIRRO: JARDIM CEP: 1397000 - ITAPIRA/SP
CNPJ: 04.425.369/0001-20
PROCESSO: 25084.002087/97-09 AUTORIZAÇÃO: 1.33611.4
ATIVIDADE/CLASSE:
EMBALAR, INSUMOS FARMACÉUTICOS
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: C. A. FARMACIA LTDA EPP
ENDEREÇO: RUA VIDAL RAMOS Nº 136 SALA 02
BAIRRO: CENTRO CEP: 8803020 - FLORIANÓPOLIS/SC
CNPJ: 04.183.271/0001-08
PROCESSO: 25024.002866/01-02 AUTORIZAÇÃO: 1.5571.3
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR, INSUMOS FARMACÉUTICOS
EMPRESA: FARMALHERMA LTDA
ENDEREÇO: AV. LÉITE, 201 L88780, Nº 145
BAIRRO: FAHREAS CEP: 1601100 - SÃO JOÃO DEL REI/MG
CNPJ: 19.373.407/0001-09
PROCESSO: 25009.004605/98-51 AUTORIZAÇÃO: 1.34479.9
ATIVIDADE/CLASSE:
MANIPULAR INSUMOS FARMACÉUTICOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.166, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de setembro de 2007 do Presidente da República, e inciso VII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Indefere o Pedido de Consulta de Autorização de Funcionamento para Empresa de Medicamentos, constante no Anexo desta Resolução.

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

AGNELLO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: RODOFRESS TRANSMITTES LTDA
ENDEREÇO: RODOVIA FERNAO DIAS Nº 63 KM 42
BAIRRO: VILA AEROSA CEP: 1286000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 21.804.627/0001-15
PROCESSO: 25060.013205/09-39
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A empresa não possui uma autorização de APT em processo de suspensão para o produto, sem mencionar as autorizações sanitárias do produto, nem a respectiva versão (SD) e respectivamente logo (L) e o selo (selo) de autorização de RT e RL.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.167, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de setembro de 2007 do Presidente da República, e inciso VII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006,

considerando o art. 7º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Concede Autorização de Funcionamento de Empresa de Cosméticos contante no Anexo desta Resolução.

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

AGNELLO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: LILLO DO BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS INFANTIS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA BRASE, Nº 9001 - PARTE
BAIRRO: CAMPO GRANDE CEP: 29065400 - RIO DE JANEIRO RJ
CNPJ: 08.455.390/0001-17
PROCESSO: 25551.006705/2008-47 AUTORIZAÇÃO: 1.04671.1
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EMBALAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPEDIR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPORTAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
IMPORTAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
REEMBALAR, COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.170, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de setembro de 2007 do Presidente da República, e inciso VII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicado no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria Nº 354, de 2006,

considerando o art. 7º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Concede Autorização de Funcionamento de Empresa de Produtos para a Saúde, contante no Anexo desta Resolução.

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

AGNELLO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: ZATTY INDUSTRIA, COMERCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE INSTRUMENTAÇÃO ODONTOLÓGICA E ODONTOLÓGICA LTDA EPP
ENDEREÇO: RUA JOAQUIM FERREIRAS DE OLIVEIRA, Nº 135
BAIRRO: DO PARAISO CEP: JACARÉ - JACARÉ/SP
CNPJ: 08.651.878/0001-58
PROCESSO: 25551.251505/2008-22 AUTORIZAÇÃO: 51322760004
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR, CORRELATO
DISTRIBUIR, CORRELATO
EMBALAR, CORRELATO
EXPEDIR, CORRELATO
EXPORTAR, CORRELATO
FABRICAR, CORRELATO
IMPORTAR, CORRELATO
REEMBALAR, CORRELATO

EMPRESA: LILLO DO BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS INFANTIS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL Nº 9001 - PARTE
BAIRRO: CAMPO GRANDE CEP: 29065400 - RIO DE JANEIRO RJ
CNPJ: 08.455.390/0001-17
PROCESSO: 25551.006605/2008-13 AUTORIZAÇÃO:
P718M01381X (8.04219.0)
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR, CORRELATO
DISTRIBUIR, CORRELATO
EMBALAR, CORRELATO
EXPEDIR, CORRELATO
EXPORTAR, CORRELATO
FABRICAR, CORRELATO
IMPORTAR, CORRELATO
REEMBALAR, CORRELATO
EMPRESA: ALIVE HEART MATERIAL MEDICO LTDA
ENDEREÇO: AV. DR. BARCELON 1610, SALA 205
BAIRRO: CENTRO CEP: 91310200 - CANDIÁ/RJ
CNPJ: 06.352.263/0001-00
PROCESSO: 25023.010731/2005-18 AUTORIZAÇÃO:
K5M625A49 (8.04214.4)
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR, CORRELATOS
DISTRIBUIR, CORRELATOS
EXPEDIR, CORRELATOS
EXPORTAR, CORRELATOS
FABRICAR, CORRELATO
IMPORTAR, CORRELATOS
EMPRESA: CP TECNOLOGIA LTDA
ENDEREÇO: RUA HILDA COSTA PRADO 81
BAIRRO: L'HARCAIA MONTE ALBERTI CEP: 1317574 - SUMARÉ/SP
CNPJ: 04.087.413/0001-48

PROCESSO: 25551.004470/2008-06 AUTORIZAÇÃO:
G8L144H1M0M (8.01870.8)
ATIVIDADE/CLASSE:
EXPORTAR, CORRELATOS
FABRICAR, CORRELATO
TRANSPORTAR, CORRELATOS
EMPRESA: MONTIGLIA PRODUTOS HIGIENIZANTES LTDA
ENDEREÇO: AV. FLORES DA CUNHA, 1320 / 100
BAIRRO: CENTRO CEP: 94010000 - CACHOEIRITINGAS
CNPJ: 05.012.600/0001-11
PROCESSO: 25551.124795/2008-50 AUTORIZAÇÃO:
E744MLHVM000 (8.05178.0)
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR, CORRELATOS
DISTRIBUIR, CORRELATOS
EXPEDIR, CORRELATOS
EXPORTAR, CORRELATOS
IMPORTAR, CORRELATOS
EMPRESA: MEDICAL PLUS IMPORTAÇÃO E DISTRIBUIÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE LTDA
ENDEREÇO: AV. PAULISTA, 1009 SALA-29
BAIRRO: LARANJEIRAS CEP: 07790000 - CAIEIRAS/SP
CNPJ: 09.390.294/0001-00
PROCESSO: 25551.100486/2008-54 AUTORIZAÇÃO: 1100055991026
(8.05010.9)
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR, CORRELATOS
DISTRIBUIR, CORRELATOS
EXPEDIR, CORRELATOS
EXPORTAR, CORRELATOS
EMPRESA: JDR COLATERAL DE PRODUTOS CIRURGICOS LTDA
ENDEREÇO: AV. GONDIUBAS, 77
BAIRRO: CAMINO DAS ARVORES CEP: 4102000 - SACUA-DOR-BA
CNPJ: 04.300.000/0001-00
PROCESSO: 25551.027081/2005-79 AUTORIZAÇÃO:
K3Y400X01W26 (8.05005.0)
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR, CORRELATO
DISTRIBUIR, CORRELATO
EXPEDIR, CORRELATO
IMPORTAR, CORRELATO
EMPRESA: VIDA FARMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA 257, Nº 796, QUADRA 11, LOTE 282
BAIRRO: SETOR COIMBRA CEP: 7473370 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 06.219.970/0001-27
PROCESSO: 25551.160100/2004-70 AUTORIZAÇÃO:
G6X5M62YV51 (8.02180.3)
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR, CORRELATO
DISTRIBUIR, CORRELATO
EXPEDIR, CORRELATO
EXPORTAR, CORRELATO
IMPORTAR, CORRELATO
TRANSPORTAR, CORRELATO
EMPRESA: REALCARE COMÉRCIO E REPRESENTAÇÃO DE MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA
ENDEREÇO: AV. EVANDRO LINS E SILVA 640, SALA 100 E 60
BAIRRO: BARRA DA TIJUCA CEP: 22011470 - RIO DE JANEIRO RJ
CNPJ: 07.817.453/0001-54
PROCESSO: 25551.423550/2006-56 AUTORIZAÇÃO:
PL172M2XV51 (8.04174.2)
ATIVIDADE/CLASSE:
DISTRIBUIR, CORRELATO
EMPRESA: ALACER BIOMÉDICA INDUSTRIA ELETRÔNICA LTDA
ENDEREÇO: RUA BATISTA DE MELO 97
BAIRRO: JARDIM GUARA CEP: 08489000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 04.192.554/0001-99
PROCESSO: 25551.016661/2005-77 AUTORIZAÇÃO:
U0V11W7270M (8.01706.2)
ATIVIDADE/CLASSE:
FABRICAR, CORRELATO
IMPORTAR, CORRELATO
EMPRESA: EQUILIBRIO INDUSTRIA E COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS LTDA
ENDEREÇO: R. PERDEZ, 25
BAIRRO: CENTRO CEP: 8651120 - ARARANGUAS/PR
CNPJ: 01.001.640/0001-58
PROCESSO: 25023.140906/02-52 AUTORIZAÇÃO: 8.01834.0
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR, CORRELATO
DISTRIBUIR, CORRELATO
EXPEDIR, CORRELATO
EXPORTAR, CORRELATO
FABRICAR, CORRELATO
IMPORTAR, CORRELATO
EMPRESA: MATECANO IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA
ENDEREÇO: AL. DOM PEDRO II, 97, SALA 02
BAIRRO: BATEL CEP: 84289000 - CURITIBA/PR
CNPJ: 04.028.925/0001-40



PROCESSO: 2502.0094/07-07 AUTORIZAÇÃO: 1.0190.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, CORRELATO
 DISTRIBUIR, CORRELATO
 EXPORTAR, CORRELATO
 EMPRESA: NIPRO MEDICAL LTDA
 ENDEREÇO: RUA SENADOR IRINEU ERIBERTO DE MORAES, 2081, KM 2,500
 BAIRRO: REGIÃO NORTE CEP: 80001-21 - SOBRADUBA/PR
 CNPJ: 06.782.453/0001-44
 PROCESSO: 25004.0004/07-07 AUTORIZAÇÃO: 1.03248.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, CORRELATO
 DISTRIBUIR, CORRELATO
 EMPALMAR, CORRELATO
 EXPORTAR, CORRELATO
 FABRICAR, CORRELATO
 IMPORTAR, CORRELATO
 REEMBALAR, CORRELATO
 TRANSPORTAR, CORRELATO

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.178, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 23 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 154, de 2006,

considerando o art. 2º, da Lei nº 6.366, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Considerar Autorização de Funcionamento para Empresa de Produtos de Cosméticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: AGUA PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA-ME
 ENDEREÇO: RUA 60 ATACAZES, S/N, 04040-17-00-0
 BAIRRO: JARDIM MORADOURA CEP: 13090-040 - ADARBEZIDA DE COLAVALDO
 CNPJ: 24.525.511/0001-81
 PROCESSO: 25000.0022/09-06 AUTORIZAÇÃO: 1.02330.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 FABRICAR: SANITÁRIOS DOMES

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.172, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 23 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 154, de 2006,

considerando o art. 2º, da Lei nº 6.366, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Considerar a Autorização de Funcionamento de Empresa de Cosméticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: EDEL LAUTERT-F & L PERL E CIA. LTDA.
 ENDEREÇO: RUA JOAQUIM DE AMARAL, 113
 BAIRRO: JOAMERICA CEP: 61136 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 78.191.430/0001-13
 PROCESSO: 25023.0099/02-47 AUTORIZAÇÃO: 2.01933.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 DISTRIBUIR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 FABRICAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 PRODUIR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 REEMBALAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 TRANSPORTAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: DELQUINOS COSMÉTICOS E PRODUTOS NATU-
 RALS LTDA
 ENDEREÇO: RUA SALDANHA MARINHO, 0855
 BAIRRO: CENTRO CEP: 84140 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 78.493.745/0001-30
 PROCESSO: 25023.0094/07-07 AUTORIZAÇÃO: 2.00757.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE

DISTRIBUIR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPALMAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EXPORTAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 FABRICAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 IMPORTAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 PRODUIR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 REEMBALAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: CILSO LUIZ DE ANDRADE
 ENDEREÇO: RUA DEVALDE DE MIRAFES 541
 BAIRRO: UBERABA CEP: 600 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 00.585.434/0001-79
 PROCESSO: 25023.0002/09-01 AUTORIZAÇÃO: 2.02227.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 DISTRIBUIR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 EMPALMAR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 FABRICAR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: AL RICHIEI, IND COM COSMÉTICOS LTDA
 ENDEREÇO: R CARLOS F PALAVINHA, 714
 BAIRRO: SÃO GABRIEL CEP: 85400-30 - COLOMBO/PR
 CNPJ: 01.388.113/0001-89
 PROCESSO: 25023.2301/09-04-43 AUTORIZAÇÃO: 2.02036.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 EMPALMAR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 FABRICAR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: REDDY BRASIL EXP E IND DE COSMÉTICOS LT-
 DA
 ENDEREÇO: RUA ANTONIO RAMOS 600
 BAIRRO: CENTRO CEP: 85850-000 - FOZ DO IGUAÇU/PR
 CNPJ: 00.083.871/0001-33
 PROCESSO: 25023.0093/03-93 AUTORIZAÇÃO: 1.02063.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 EXPORTAR, COSMÉTICO/PERFUME
 IMPORTAR, COSMÉTICO/PERFUME
 EMPRESA: ALISTAGORA INDUSTRIA E COMERCIO DE COSME-
 TICOS LTDA
 ENDEREÇO: AV 80 VIA JARDIM 06471
 BAIRRO: REBOUCAS CEP: 80239 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 78.944.250/0002-42
 PROCESSO: 25023.0005/00-76 AUTORIZAÇÃO: 2.01071.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 FABRICAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: FLAMBOYANT INDUSTRIA E COMERCIO DE PER-
 FUMES LTDA
 ENDEREÇO: RUA BELA VISTA 241
 BAIRRO: SÃO VIEIRA CEP: 84013-00 - APUCARANA/PR
 CNPJ: 06.570.810/0001-39
 PROCESSO: 25023.0001/09-09 AUTORIZAÇÃO: 1.02439.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, PERFUME
 DISTRIBUIR, PERFUME
 EMPALMAR, PERFUME
 PRODUIR, PERFUME
 TRANSPORTAR, PERFUME
 EMPRESA: ALLUS IND E COM DE PRODUTOS COSMET E
 FARMACEUTICOS
 ENDEREÇO: RUA EDELENA MENDES, 174 DO 50304
 BAIRRO: CENTRO CEP: 80666 - BANGORÁ/PR
 CNPJ: 84.822.134/0001-89
 PROCESSO: 25023.0404/03-90 AUTORIZAÇÃO: 2.01071.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 EMPALMAR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 FABRICAR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 REEMBALAR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: NIKKEN DO BRASIL IND E COM LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 114 KM 22 80000
 BAIRRO: ATUBAI CEP: 83400 - COLOMBO/PR
 CNPJ: 32.401.235/0001-06
 PROCESSO: 25023.8641/04-91 AUTORIZAÇÃO: 2.01268.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 TRANSPORTAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: ADORUY INDUSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA ALFERES PEREIRA 10840
 BAIRRO: REBOUCAS CEP: 80739 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 80.784.807/0001-44
 PROCESSO: 25006.0065/04/09-48 AUTORIZAÇÃO: 2.01214.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 DISTRIBUIR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPALMAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 FABRICAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 PRODUIR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 REEMBALAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: VIVANSUR INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA 1 CRDILLA 2048
 BAIRRO: JARDIM BELLO HORIZONTE CEP: 83900-250 - CAIÇARA-
 VELHA
 CNPJ: 72.231.030/0001-64
 PROCESSO: 25023.1000/09-01 AUTORIZAÇÃO: 2.00751.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 DISTRIBUIR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EXPORTAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 IMPORTAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: ALFA INDUSTRIA COMERCIO DE COSMÉTICOS
 LTDA

ENDEREÇO: ALFREDO PINTO 1814
 BAIRRO: AFGONSO PINA CEP: 83061-10 - SÃO JOSE DOS PIN-
 HAIS/PR
 CNPJ: 02.086.285/0001-60
 PROCESSO: 25023.2300/12-99-02 AUTORIZAÇÃO: 1.02007.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 DISTRIBUIR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 EMPALMAR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 EXPORTAR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 FABRICAR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 TRANSPORTAR, COSMÉTICO/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: COMERCIO COMERCIO IMPORT E EXPORT PER-
 FUMES LTDA
 ENDEREÇO: RUA BEGNOR AERES 7 ANDAR 400
 BAIRRO: DETEL CEP: 80250-075 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 75.796.831/0002-40
 PROCESSO: 25023.0094/09-04 AUTORIZAÇÃO: 2.02079.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EXPORTAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 IMPORTAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: BIKOPHYLLUS IND E COM DE MED E PERF LT-
 DA
 ENDEREÇO: RUA ANNE FRANK, 62005
 BAIRRO: V. MAIR CEP: 81410-000 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 82.237.000/0001-88
 PROCESSO: 25023.0408/03-90 AUTORIZAÇÃO: 2.01071.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, COSMÉTICO
 EMPALMAR, COSMÉTICO
 FABRICAR, COSMÉTICO
 REEMBALAR, COSMÉTICO
 EMPRESA: B3 COSMÉTICOS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
 ENDEREÇO: TRAV. RODOV. DA UVA 552
 BAIRRO: BOCA GRANDE CEP: 83400-000 - COLOMBO/PR
 CNPJ: 02.399.176/0001-78
 PROCESSO: 25023.2307/06/09 AUTORIZAÇÃO: 2.02618.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 DISTRIBUIR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPALMAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 FABRICAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 PRODUIR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 TRANSPORTAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: LEVANTE COMERCIO DE ARTIGOS DO VESTU-
 RIO LTDA
 ENDEREÇO: RUA ITUPAVA 1411
 BAIRRO: HIGHLAND CEP: 80600-000 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 84.978.816/0001-84
 PROCESSO: 25013.0002/07/09 AUTORIZAÇÃO: 2.02000.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 DISTRIBUIR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EXPORTAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 IMPORTAR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: LE SOIN DO BRASILE COMERCIO DE COSMÉTICOS
 LTDA
 ENDEREÇO: CEL. JOÃO GUILHERME GUIMARAES 189
 BAIRRO: MÉRCEZ CEP: 80510-050 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 80.478.598/0001-83
 PROCESSO: 25023.0084/06/09 AUTORIZAÇÃO: 2.02076.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR, COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: GIMMARE LABORATORIO COSMÉTICO FARMA-
 CÊUTICO LTDA
 ENDEREÇO: RIMILDO MONTEIRI SOARES 10406
 BAIRRO: FANTY CEP: 9 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 80.478.598/0001-22
 PROCESSO: 25023.0084/06/09 AUTORIZAÇÃO: 2.01627.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR, COSMÉTICO/PERFUME
 DISTRIBUIR, COSMÉTICO/PERFUME
 EMPALMAR, COSMÉTICO/PERFUME
 PRODUIR, COSMÉTICO/PERFUME
 TRANSPORTAR, COSMÉTICO/PERFUME

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.171, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 23 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 19 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 154, de 2006,

considerando o art. 2º, da Lei nº 6.366, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Considerar Autorização de Funcionamento para Empresa de Cosméticos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO



ANEXO

EMPRESA: DOXA IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: SBN CA 91 - LOTE A - BLOCO A - SALA 251
BAIRRO: LAGO NORTE CEP: 7111000 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 04.588.888/0001-28

PROCESSO: 25151/25481/2009-17 AUTORIZAÇÃO: 2.02045-2

ATIVIDADE/CLASSE
ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EXPORAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EMPRESA: DISTRIBUIDORA SULAMERICANA IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA

ENDEREÇO: RUA ALBERTINA DE SAUZA, 242
BAIRRO: VILA CHALOT CEP: 8907370 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 67.023.402/0001-01

PROCESSO: 25151/25481/2009-17 AUTORIZAÇÃO: 2.02046-8

ATIVIDADE/CLASSE

IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EMPRESA: PESSINI INDUSTRIA E COMERCIO DE COSMETICO LTDA ME

ENDEREÇO: RUA LUDGERO REIS BARBOSA, S/N, LOTE 14 II - 18 QUADRA 195
BAIRRO: BALNEÁRIO PONTA DA FRUTA CEP: 2919610 - VILA VELHA/ES
CNPJ: 39.526.144/0001-37

PROCESSO: 25151/21267/2009-31 AUTORIZAÇÃO: 2.05648-6

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EMBALAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
EXPORAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

FABRICAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
FRACIONAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
REMBOLAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: group cosmetics (groupe) cosmetics e distribuidora ltda
ENDEREÇO: rua ribeiro bento, 195 qd 22 b 09
BAIRRO: Av. Juv. CEP: 7919190 - RIO VERDE/GO
CNPJ: 09.314.423/0001-90

PROCESSO: 25151/27026/2009-03 AUTORIZAÇÃO: 2.05044-1

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PROD. DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PROD. DE HIGIENE
EMBALAR: COSMÉTICOS/PROD. DE HIGIENE
EXPORAR: COSMÉTICOS/PROD. DE HIGIENE
FABRICAR: COSMÉTICOS/PROD. DE HIGIENE

EMPRESA: ODINTON LIDA
ENDEREÇO: RUA LEONARDO JULIO FERNA Nº 29 SALA 28
BAIRRO: CENTRO CEP: 4590240 - JUIZ DE FORA/MG
CNPJ: 04.971.213/0001-22

PROCESSO: 25023/20583/2009-60 AUTORIZAÇÃO: 2.05049-0

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: COSMÉTICOS
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS
EXPORAR: COSMÉTICOS
EMPRESA: PARIS IMPORT COMÉRCIO DE IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA

ENDEREÇO: AVENIDA PRINCESA ISABEL, Nº 626, AL. 911
BAIRRO: CENTRO CEP: 2801041 - VITÓRIA/ES
CNPJ: 02.323.453/0001-60

PROCESSO: 25151/49134/2009-66 AUTORIZAÇÃO: 2.05051-1

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
DISTRIBUIR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
EXPORAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE
IMPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE

EMPRESA: ASA EXPRESS - FARMACÉUTICOS LTDA
ENDEREÇO: AV. VIEIRA LIMA, 1500 DAS NOVAS 1801
BAIRRO: ALDEIA CEP: 1309110 - SANTOS/SP
CNPJ: 40.290.373/0002-22

PROCESSO: 25151/82452/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 2.04617-3

ATIVIDADE/CLASSE

TRANSPORTAR: COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD. DE HIGIENE

REMOÇÃO - RE Nº 174, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor do Distrito Coligado de Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de criação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e II 1º do art. 35 do Regulamento Interno aprovado em termos do Anexo I da Portaria Nº 254 de ANVISA, de 11 de agosto de 2006, substituindo no DOU de 21 de agosto de 2006, a Portaria Nº 413 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

concordando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 194, de 2006, considerando o art. 2º, da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, resolvê:

Art. 1º Casos de Autorização de Funcionamento para Empresas de Produtos para a Saúde, constantes no Anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua publicação.

AGNELO SANTOS QUEIROZ BELLO

ANEXO

EMPRESA: ZUC COMERCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA ME
ENDEREÇO: FC C-108, Nº88, QD 214, LT.04, SALAS 51 E 53
BAIRRO: JARDIM AMÉRICA CEP: 7421540 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 04.647.249/0001-61

PROCESSO: 25151/28553/2009-05 AUTORIZAÇÃO: 2.034891/WHZJ (8.02273-3)

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPORAR: CORRELATOS
EMPRESA: A. D. COMERCIO DE PRODUTOS MÉDICOS HOSPI-TALARES LTDA - ME

ENDEREÇO: RUA DOS BANCAEROS 201
BAIRRO: JARDIM MARIA ISABEL CEP: 1791603 - MARILIA/SP
CNPJ: 02.380.810/0001-17

PROCESSO: 25151/25787/2009-06 AUTORIZAÇÃO: 2.039236/W3MM (8.03306-6)

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPORAR: CORRELATOS
EMPRESA: SA - MEDICAL FABRICANTES DE COMPONENTES MÉDICOS LTDA

ENDEREÇO: RUA CASTRO, 294
BAIRRO: CHACARRAS DO ADEBA CEP: 8322210 - NEA-PLAZA/PR
CNPJ: 09.226.666/0001-07

PROCESSO: 25151/25315/2009-08 AUTORIZAÇÃO: 2.050298-9

ATIVIDADE/CLASSE

EXPORAR: CORRELATOS
FABRICAR: CORRELATOS
IMPORTAR: CORRELATOS
EMPRESA: BIOLIFE COMERCIO DE MATERIAIS HOSPITALARES LTDA

ENDEREÇO: PRAÇA SICA, 50
BAIRRO: PRAÇA SECA CEP: 34100-110 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 06.746.617/0001-18

PROCESSO: 25151/28413/2009-13 AUTORIZAÇÃO: 2.050298-9

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPORAR: CORRELATOS
EMPRESA: BIOMÉDICA REPARADORAS LTDA ME

ENDEREÇO: RUA DANIEL VALDUZA, 313
BAIRRO: ABRANDEIRAS CEP: 07760000 - CAIEIRAS/SP
CNPJ: 04.263.206/0001-04

PROCESSO: 25151/11570/2008-18 AUTORIZAÇÃO: 2.050298-9

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EMBALAR: CORRELATOS
EXPORAR: CORRELATOS
FABRICAR: CORRELATOS

EMPRESA: IMVU SUPRIMENTOS MEDICO HOSPITALARES LTDA EPP
ENDEREÇO: AVENIDA HENRIQUE VALADARES Nº 21 SALA 301 CRUZ VERMELHA
BAIRRO: CENTRO CEP: 2623100 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 04.621.990/0001-82

PROCESSO: 25151/38880/2009-14 AUTORIZAÇÃO: 2.050298-9

ATIVIDADE/CLASSE

DISTRIBUIR: CORRELATOS
EMPRESA: CAMPOS E MAGALHAES EXPRESS CARGO (EMÉDIA)
ENDEREÇO: RUA CAMDATIM, 188
BAIRRO: PARQUE MONTINHO SOARES CEP: 0778010 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 09.625.861/0001-38

PROCESSO: 25151/26119/2008-21 AUTORIZAÇÃO: 2.050298-9

ATIVIDADE/CLASSE

TRANSPORTAR: CORRELATOS
EMPRESA: DOCYD COMERCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA
ENDEREÇO: PRAÇA OSVALDO CRUZ, 47, C/ 34
BAIRRO: ZARAISS CEP: 0406070 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 06.788.481/0001-16

PROCESSO: 25151/25481/2009-27 AUTORIZAÇÃO: 2.02045-2

ATIVIDADE/CLASSE

DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPORTAR: CORRELATOS
IMPORTAR: CORRELATOS
EMPRESA: CIRURGICA AGALMA LTDA

ENDEREÇO: RUA DESEMBARGADOR RIBEIRO DA LIZ, 351, LOJA C
BAIRRO: BARREIRO CEP: 3064906 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 06.273.884/0001-44

PROCESSO: 25151/28903/2009-31 AUTORIZAÇÃO: 2.02045-2

ATIVIDADE/CLASSE

COMERCIALIZAR: CORRELATOS
EMPRESA: LANIPOR DO BRASIL COM. EMP. ESP. LTDA
ENDEREÇO: R. Helys 218
BAIRRO: V. ODESSA CEP: 0402200 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 74.468.434/0001-18

PROCESSO: 25151/01270/2003-13 AUTORIZAÇÃO: 2.02045-2

ATIVIDADE/CLASSE

DISTRIBUIR: CORRELATO
EXPORTAR: CORRELATO
IMPORTAR: CORRELATO
EMPRESA: INSTITUTO TERAPÊUTICO DELTA LTDA

ENDEREÇO: R. FINS GUILHERME (BENCKE 47)
BAIRRO: VILA ANTONIETA CEP: 0547000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 11.373.091/0000-93

PROCESSO: 25151/01040/2007-40 AUTORIZAÇÃO: 2.02045-2

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATOS
EMBALAR: CORRELATOS
EXPORTAR: CORRELATOS
FABRICAR: CORRELATOS
IMPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: S&S IMPORT/COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA IRI-SÓCIS, 92, PANDAR, CJ 82
BAIRRO: JARDIM IRI CEP: 0454200 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 06.240.353/0001-34

PROCESSO: 25151/20880/2009-47 AUTORIZAÇÃO: 2.050298-9

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPORTAR: CORRELATOS
IMPORTAR: CORRELATOS
TRANSPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: Nette Loh
ENDEREÇO: Quatrelha 295
BAIRRO: Santa Tereza CEP: 3101970 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 03.003.923/0001-79

PROCESSO: 25151/27343/2009-51 AUTORIZAÇÃO: 2.050298-9

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPORTAR: CORRELATOS
IMPORTAR: CORRELATOS
TRANSPORTAR: CORRELATOS

EMPRESA: BI TRANSPORTES DE FIAT/BA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA ANTONIO NARDI Nº 777
BAIRRO: DA SERRINHA CEP: 11254001 - FORTALEZA/CE
CNPJ: 46.071.336/0001-84

PROCESSO: 25151/21345/2009-63 AUTORIZAÇÃO: 2.050298-9

ATIVIDADE/CLASSE

TRANSPORTAR: CORRELATOS
EMPRESA: S&S Importação Médica Ltda - EPP
ENDEREÇO: Rua Tereza, 390 - 5º andar cj 33
BAIRRO: Paulista CEP: 05050000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 09.533.102/0000-00

PROCESSO: 25151/34901/2008-64 AUTORIZAÇÃO: 2.050298-9

ATIVIDADE/CLASSE

DISTRIBUIR: CORRELATOS
EXPORTAR: CORRELATOS
IMPORTAR: CORRELATOS
TRANSPORTAR: CORRELATOS
EMPRESA: LEFEL INDUSTRIA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS E BIOTECNOLÓGICOS LTDA

ENDEREÇO: RUA LUIZ CARLOS ZANI 230
BAIRRO: JARDIM SANTA PAULA CEP: 0420000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 06.121.324/0001-65

PROCESSO: 25151/13868/2008-64 AUTORIZAÇÃO: 2.050298-9

ATIVIDADE/CLASSE

ARMAZENAR: CORRELATOS
DISTRIBUIR: CORRELATOS
EMBALAR: CORRELATOS
EXPORTAR: CORRELATOS
FABRICAR: CORRELATOS
REMBOLAR: CORRELATOS
EMPRESA: SP - comercialização lda
ENDEREÇO: rd. virgílio vária, 311
BAIRRO: São grande CEP: 8603300 - FLORIANÓPOLIS/SC
CNPJ: 03.972.451/0001-93



PROCESSO: 2504.00025/2009-01 AUTORIZAÇÃO
 0903040M1876 (005365.2)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EMPRESA: PORTUAL DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS
 LTDA
 ENDEREÇO: Rua professora de mariz, nº105
 BAIRRO: Jaguaribe CEP: 58012400 - ZIÃO FERROAÇO
 CNPJ: 08.554.743/0001-67
 PROCESSO: 25051.26990/2009-03 AUTORIZAÇÃO
 89999W77910 (8.35296.2)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 EMPRESA: TECNOMEDICA COMERCIO E ASSISTENCIA TEC-
 NICA HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: rua. n.º 05. lote 04 sala 05
 BAIRRO: centro CEP: 71011014 - PALMAREJO
 CNPJ: 37.580.769/0001-21
 PROCESSO: 25161.27377/2009-09 AUTORIZAÇÃO
 MML24757345 (0.85308.1)
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EMPRESA: QUASAR TRANSPORTE E LOGÍSTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA GUANABARA, 390
 BAIRRO: ITAPERIÇA CEP: 09100-000 - GUARULHOS-SP
 CNPJ: 02.317.398/0001-04
 PROCESSO: 25161.27377/2009-09 AUTORIZAÇÃO
 KVI112230607 (0.85308.1)
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: MEDICAL STENT COMERCIO DE MATERIAS MED-
 ICAS E HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA GUSTAVO RIBEDI, N. 11
 BAIRRO: ESTADÃO DE DENTRO CEP: 20730-000 RIO DE
 JANEIRO
 CNPJ: 07.37.116/0001-83
 PROCESSO: 25231.25097/2009-07 AUTORIZAÇÃO
 UNB9AVAT981 (0.02348.1)
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR: CORRELATOS

RENOVAÇÃO - RE Nº 2.175, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor do Distrito Colegiado da Agência Nacional de Vi-
 giliância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de
 nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso
 VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno
 aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154 da ANVISA, de 11 de
 agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria
 nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,
 considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº
 154, de 2006,
 considerando o art. 2º, da Lei nº 6.360, de 27 de setembro
 de 1976, resolve:

Art. 1º Instaurar o Pedido de Autorização de Funcionamento para fun-
 ções de Secretária Desempenhadas, em nome desta Re-
 solução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
 blicação.

AGNELDO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: UNIFARMA CENTRO OESTE GESTÃO E COMÉ-
 RIO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA SENADOR MATEUS, Nº 63
 BAIRRO: CENTRO SUL CEP: 94020000 - CUIABÁ-MT
 CNPJ: 08.119.622/0001-07
 PROCESSO: 25191.10948/2009-13 AUTORIZAÇÃO: 3.08000-0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMES
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMES
 EXPEDIR: SANEANTE DOMES
 EMPRESA: INOVA COMERCIO DE EPIs, HIGIENE E LIMPEZA
 LTDA
 ENDEREÇO: RUA DONA CECÍLIA 464
 BAIRRO: CITY CEP: 94015130 - CACHOEIRINHASS
 CNPJ: 07.145.732/0001-19
 PROCESSO: 25015.00007/2009-52 AUTORIZAÇÃO: 3.04000-6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMES
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMES
 EXPEDIR: SANEANTE DOMES
 EMPRESA: SHIMMER LIFE 3000 MATERIAIS MEDICOS E HOS-
 PITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA GOMES FREIRE, 547 SALA 901
 BAIRRO: CENTRO CEP: 30210104 - RIO DE JANEIRO
 CNPJ: 09.074.699/0001-75
 PROCESSO: 25151.25970/2009-09 AUTORIZAÇÃO: 3.04000-8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMES
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMES
 EXPEDIR: SANEANTE DOMES
 EMPRESA: OUMINOVA INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRO-
 DUTOS DE LIMPEZA LTDA
 ENDEREÇO: RUA TORO, 239 - B

BAIRRO: AMARILHAR II CEP: 34000000 - PARACATU-MG
 CNPJ: 08.215.995/0001-58
 PROCESSO: 25151.26703/2009-07 AUTORIZAÇÃO: 3.04000-1
 ATIVIDADE/CLASSE
 FABRICAR: SANEANTE DOMES
 EMPRESA: BIODENTE - MATERIAIS ODONTOLÓGICOS LT-
 DA
 ENDEREÇO: RUA FLORIANÓPOLIS, N. 251-F
 BAIRRO: CENTRO CEP: 89012100 - CHAPECO-SC
 CNPJ: 03.449.956/0001-44
 PROCESSO: 25351.27627/2009-04 AUTORIZAÇÃO: 3.04000-5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMES
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMES
 EXPEDIR: SANEANTE DOMES
 EMPRESA: ODONTOSUL LTDA
 ENDEREÇO: RUA LEONARDO JULIO FERNA Nº 29 SALA 28
 BAIRRO: CENTRO CEP: 85000000 - TOLEDO-PR
 CNPJ: 04.071.211/0001-22
 PROCESSO: 25031.20593/2009-09 AUTORIZAÇÃO: 3.04000-2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMES
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMES
 EXPEDIR: SANEANTE DOMES

Total de Empresas: 4

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.176, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor do Distrito Colegiado da Agência Nacional de Vi-
 giliância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de
 nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso
 VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno
 aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154 da ANVISA, de 11 de
 agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria
 nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,
 considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº
 154, de 2006,
 considerando o art. 2º, da Lei nº 6.360, de 27 de setembro
 de 1976, resolve:

Art. 1º Instaurar o Pedido da Comissão de Autorização de
 funcionamento para Empresas de Consultoria, constantes no anexo
 desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
 blicação.

AGNELDO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: ZENILDA APRES OZKAN ME
 ENDEREÇO: RUA ANTONIO VIEIRA Nº 515 -
 SALA 100
 BAIRRO: LADDA DA OLIVEIRA CEP: 8806120 - FLORIA-
 NÓPOLIS-SC
 CNPJ: 07.124.205/0001-54
 PROCESSO: 25161.26645/2009-7
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O requerente não justificou a
 regularidade nº 77803769, uma vez que a empresa não possui o responsável
 técnico em seu despendido com os arts. 12 e o art. 27 da Lei nº
 6.360/1976.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.177, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor do Distrito Colegiado da Agência Nacional de Vi-
 giliância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o De-
 creto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da
 República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso III do art. 49 e o inciso
 I e § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do
 Anexo I da Portaria nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006,
 republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 de
 9 de abril de 2006, e
 considerando o art. 12 e o art. 27 da Lei nº 6.360, de 27 de
 setembro de 1976, nos termos do inciso IX, do art. 2º da Lei nº 8.782,
 de 26 de janeiro de 1995, resolve:

Art. 1º Instaurar processos das Produtos para a Saúde, na
 conformidade da resolução anexa.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
 blicação.

DORCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO
 NOME TÉCNICO NÚMERO DO PROCESSO
 NOME COMERCIAL
 LOCAL DE FABRICAÇÃO
 ENDEREÇO DO PRODUTO
 CLASSE REGISTRO
 PÉTICIONÁRIO
 MEDIAR IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA 80475-4
 Kit Para Gastroscopia 25151.00942/2009-04
 KIT DE POSICIONAMENTO PERCUTÂNEO MCKEY I
 FABRICANTE : AVENT S. DE R.L. DE C.V. - MEXICO
 FABRICANTE : KIMBERLY-CLARK GLOBAL SALES LLC - ES-
 TADOS UNIDOS
 DISTRIBUIDOR : KIMBERLY-CLARK GLOBAL SALES LLC -
 ESTADOS UNIDOS
 12, 14, 16, 18, 20 Fr

CLASSE : III
 8027 - Registro de Família de Material de Uso Médico IMPORTA-
 TADO
 01 - Instaurado por estar em desacordo com a Legislação vigente.
 MOTIVOS: Consulta e Solicitação de Processo no site
<http://www.anvisa.gov.br>
 Kit Para Gastroscopia 25151.00942/2009-04
 KIT DE POSICIONAMENTO PERCUTÂNEO MCKEY I & II
 FABRICANTE : AVENT S. DE R.L. DE C.V. - MEXICO
 FABRICANTE : KIMBERLY-CLARK GLOBAL SALES LLC - ES-
 TADOS UNIDOS
 DISTRIBUIDOR : KIMBERLY-CLARK GLOBAL SALES LLC -
 ESTADOS UNIDOS
 16, 18 Fr.

CLASSE : III
 8027 - Registro de Família de Material de Uso Médico IMPORTA-
 TADO
 01 - Instaurado por estar em desacordo com a Legislação vigente.
 MOTIVOS: Consulta e Solicitação de Processo no site
<http://www.anvisa.gov.br>
 Kit Para Gastroscopia 25151.00942/2009-04
 KIT DE POSICIONAMENTO PERCUTÂNEO MCKEY I & II
 FABRICANTE : AVENT S. DE R.L. DE C.V. - MEXICO
 FABRICANTE : KIMBERLY-CLARK GLOBAL SALES LLC - ES-
 TADOS UNIDOS
 DISTRIBUIDOR : KIMBERLY-CLARK GLOBAL SALES LLC -
 ESTADOS UNIDOS
 16, 18 Fr.

CLASSE : III
 8027 - Registro de Família de Material de Uso Médico IMPORTA-
 TADO
 01 - Instaurado por estar em desacordo com a Legislação vigente.
 MOTIVOS: Consulta e Solicitação de Processo no site
<http://www.anvisa.gov.br>
 Kit Para Gastroscopia 25151.00942/2009-04
 KIT DE POSICIONAMENTO PERCUTÂNEO MCKEY I & II
 FABRICANTE : AVENT S. DE R.L. DE C.V. - MEXICO
 FABRICANTE : KIMBERLY-CLARK GLOBAL SALES LLC - ES-
 TADOS UNIDOS
 DISTRIBUIDOR : KIMBERLY-CLARK GLOBAL SALES LLC -
 ESTADOS UNIDOS
 12, 14, 16, 18, 20 Fr.

CLASSE : III
 8027 - Registro de Família de Material de Uso Médico IMPORTA-
 TADO
 01 - Instaurado por estar em desacordo com a Legislação vigente.
 MOTIVOS: Consulta e Solicitação de Processo no site
<http://www.anvisa.gov.br>

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.178, DE 4 DE JUNHO DE 2009

O Diretor do Distrito Colegiado da Agência Nacional de Vi-
 giliância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o De-
 creto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da
 República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso III do art. 49 e o inciso
 I e § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do
 Anexo I da Portaria nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006,
 republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 de
 9 de abril de 2006, e
 considerando o art. 12 e o art. 27 da Lei nº 6.360, de 27 de
 setembro de 1976, nos termos do inciso IX, do art. 2º da Lei nº 8.782,
 de 26 de janeiro de 1995, resolve:

Art. 1º Consultar e Registrar dos processos dos Produtos para
 a Saúde, na conformidade da resolução anexa.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
 blicação.

DORCEU BRÁS APARECIDO BARBANO

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO
 NOME TÉCNICO NÚMERO DO PROCESSO
 NOME COMERCIAL
 LOCAL DE FABRICAÇÃO
 ENDEREÇO DO PRODUTO
 CLASSE REGISTRO
 PÉTICIONÁRIO
 VISTATEX PRODUTOS UNIDOS LTDA 80470-4
 Instrumentos oftálmicos 25151.00007/2009-19
 INJETOR DE 7000
 FABRICANTE : ADVANCED MEDICAL OPTICS INC - ESTA-
 DOS UNIDOS
 FABRICANTE : AMD PERFECT RICO MANUFACTURING, INC -
 ESTADOS UNIDOS
 DISTRIBUIDOR : ADVANCED MEDICAL OPTICS, INC - ES-
 TADOS UNIDOS
 CLASSE : I 80147900009
 3826 - Registro de Material de Uso Médico IMPORTADO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.178, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor do Distrito Colegiado da Agência Nacional de Vi-
 giliância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o De-
 creto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da
 República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do
 Anexo I da Portaria nº 154, de 11 de agosto de 2006, republicada no
 21 de agosto de 2006 e, ainda, a Portaria nº 453 da ANVISA, de 9
 de abril de 2006,



considerando o art. 1º do Decreto-Lei nº 386, de 21 de outubro de 1969, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder retificação de publicação/omissão de produtos, registros de atividades e habilitação de fornecedores, retificação de publicação/omissão de produtos, revogação de registro, alteração de registros, retificação de publicação/omissão de produtos, registros de atividades e habilitação de fornecedores, alteração de nomes/descrição de produtos, alteração de fórmulas de produtos, em conformidade do anexo.

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

MARIA CECÍLIA MARTINS BRITO

ANEXO

Relatório de Conciliação de Alimentos. Publicação nº: 129919990. ME DA EMPRESA AUTOREGULAÇÃO CADASTRO NOME DO PRODUTO UT NÚMERO DO PROCESSO NÚMERO DE REGISTRO FARMACIA SEM VALIDADE PRODUTO CLASSICAT (Nº CLASSICAT) VALIDADE REGISTRO MARCA DO PRODUTO ASSUNTO NUTRIÇÃO

- ART. NATIVA PRODUTOS NATURAIS LTDA 60231-5 SUPLEN- TAMENTO DE VITAMINAS E MINERAIS
- BALSALISA S&A 1999 DA LAPA/MS 2500.040001/2009-41 6.231.0054.001-3 METALICA 24 Meses PLASTICO 24 Meses SUP- LEMENTO VITAMINICO E OU MINERAL 04/2014 OSS-FOR 490 Retificação de Publicação/ Mera do Produto SUPLEN- TAMENTO DE VITAMINAS E MINERAIS
- MANGA SÃO JOSÉ DA LAPA/MS 2500.040001/2009-41 6.231.0054.001-5 PLASTICO 24 Meses METALICA 24 Meses SUP- LEMENTO VITAMINICO E OU MINERAL 04/2014 OSS-FOR 490 Retificação de Publicação/ Mera do Produto SUPLEN- TAMENTO DE VITAMINAS E MINERAIS
- MARACUA SÃO JOSÉ DA LAPA/MS 2500.040001/2009-41 6.231.0054.001-6 PLASTICO 24 Meses METALICA 24 Meses SUP- LEMENTO VITAMINICO E OU MINERAL 04/2014 OSS-FOR 490 Retificação de Publicação/ Mera do Produto SUPLEN- TAMENTO DE VITAMINAS E MINERAIS
- MIRANGO SÃO JOSÉ DA LAPA/MS 2500.040001/2009-41 6.231.0054.001-8 PLASTICO 24 Meses METALICA 24 Meses SUP- LEMENTO VITAMINICO E OU MINERAL 04/2014 OSS-FOR 490 Retificação de Publicação/ Mera do Produto SUPLEN- TAMENTO DE VITAMINAS E MINERAIS
- PARAJÁ SÃO JOSÉ DA LAPA/MS 2500.040001/2009-41 6.231.0054.001-6 PLASTICO 24 Meses METALICA 24 Meses SUP- LEMENTO VITAMINICO E OU MINERAL 04/2014 OSS-FOR 490 Retificação de Publicação/ Mera do Produto SUPLEN- TAMENTO DE VITAMINAS E MINERAIS
- PAPAIA-LARANJA SÃO JOSÉ DA LAPA/MS 2500.040001/2009-41 6.231.0054.001-4 PLASTICO 24 Meses METALICA 24 Meses SUPLEN- TAMENTO VITAMINICO E OU MINERAL 04/2014 OSS-FOR 490 Retificação de Publicação/ Mera do Produto
- QUINUSUL LABORATÓRIO BOTANICO LTDA 6.02077-1 QUI- TOSANA, SPIRULINA E COLÁGENO EM COMBINAÇÕES SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP 2504.34021/2008-11 6.2077.0038.001-1 METALICA 36 Meses PLASTICO 36 Meses ALIMENTOS CALE- GACIONAIS DE PROPRIEDADES FUNCIONAL E OU DE SAÚDE 06/2014 1806/MS 452 Registro de Alimentos e Bebidas
- CAVALINI BRASIL LTDA 4.09671-0 OLIO DE PEIXE SORO- CABA/SP 2504.37055/2008-30 4.3627.9031.001-1 PLASTICO 24 Meses NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES 05/2011 VITAMINICO (OLIO DE PEIXE CARDINAL) / OMEGA 3 NUT- TOP 457 Incluído de Marca
- DYNAMIC LAB INDUSTRIA FARMACUTICA LTDA 6.04954-8 REPOSITR ENERGÉTICO P. ATLETAS 888 ARTIF.
- TANGERINA APARECIDA DE GOIANIA/GO 2505.00010/2008-96 6.4953.0008.001-0 PLASTICO 36 Meses METALICA 36 Meses ALIMENTOS PARA PRACTICANTES DE ATIVIDADES FISICAS (2201) CARBO ENERGI DRY 457 Incluído de Marca REPOSITR ENERGÉTICO P. ATLETAS 888 ARTIF.
- LÍMÃO APARECIDA DE GOIANIA/GO 2505.00010/2008-96 6.4953.0008.002-0 PLASTICO 36 Meses METALICA 36 Meses ALIMENTOS PARA PRACTICANTES DE ATIVIDADES FISICAS (2201) CARBO ENERGI DRY 457 Incluído de Marca REPOSITR ENERGÉTICO P. ATLETAS 888 ARTIF.
- UVA APARECIDA DE GOIANIA/GO 2505.00010/2008-96 6.4953.0008.003-4 PLASTICO 36 Meses METALICA 36 Meses ALIMENTOS PARA PRACTICANTES DE ATIVIDADES FISICAS (2201) CARBO ENERGI DRY 457 Incluído de Marca REPOSITR ENERGÉTICO P. ATLETAS 888 ARTIF.
- ACÁCI GOIARANA APARECIDA DE GOIANIA/GO 2505.00010/2008-96 6.4953.0008.005-5 PLASTICO 36 Meses METALICA 36 Meses ALIMENTOS PARA PRACTICANTES DE ATIVIDADES FISICAS (2201) CARBO ENERGI DRY 457 Incluído de Marca
- FRANCISCO BELO DE SOUZA RODRIGUES PFF 6.95459-4 ÁGUA AROMATIZADA DE SAIS SENADICE POMPH/CE 2504.95330/2008-97 6.4691.0011.001-5 PLASTICO 36 Meses ATIVAS ADICIONADAS DE SAIS 06/2014 YARA 452 Registro de Alimentos e Bebidas

- PRESENTE KARI BRASIL LTDA 6.02077-5 ALIMENTO PARA SUPLEN- TAMENTO DE NUTRIÇÃO ENTERRAL SABOR
- MACA ALEMANHA 2504.10071/2008-88 6.2047.9970.008-4 PLASTICO 12 Meses METALICA 12 Meses ELASTOMERICA 12 Meses ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERRAL 03/2014 PROVIDEXTRA 490 Retificação de Publicação/ Embalagem de Produto ALIMENTO PARA SUPLEN- TAMENTO DE NUTRIÇÃO ENTERRAL SABOR
- FRUTAS SUAVETES ALEMANHA 2504.10071/2008-88 6.2047.9970.009-4 PLASTICO 12 Meses METALICA 12 Meses ELASTOMERICA 12 Meses ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERRAL 03/2014 PROVIDEXTRA 490 Retificação de Publicação/ Embalagem de Produto ALIMENTO PARA SUPLEN- TAMENTO DE NUTRIÇÃO ENTERRAL SABOR
- CEREJA ALEMANHA 2504.10071/2008-88 6.2047.9970.010-4 PLASTICO 12 Meses METALICA 12 Meses ELASTOMERICA 12 Meses ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERRAL 03/2014 PROVIDEXTRA 490 Retificação de Publicação/ Embalagem de Produto ALIMENTO PARA SUPLEN- TAMENTO DE NUTRIÇÃO ENTERRAL SABOR
- CITRUS-COLA ALEMANHA 2504.10071/2008-88 6.2047.9970.011-4 PLASTICO 12 Meses METALICA 12 Meses ELASTOMERICA 12 Meses ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERRAL 03/2014 PROVIDEXTRA 490 Retificação de Publicação/ Embalagem de Produto ALIMENTO PARA SUPLEN- TAMENTO DE NUTRIÇÃO ENTERRAL SABOR
- MELÃO ALEMANHA 2504.10071/2008-88 6.2047.9970.012-4 PLASTICO 12 Meses METALICA 12 Meses ELASTOMERICA 12 Meses ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERRAL 03/2014 PROVIDEXTRA 490 Retificação de Publicação/ Embalagem de Produto ALIMENTO PARA SUPLEN- TAMENTO DE NUTRIÇÃO ENTERRAL SABOR
- ABAÇÃO-LARANJA ALEMANHA 2504.10071/2008-88 6.2047.9970.014-4 PLASTICO 12 Meses METALICA 12 Meses ELASTOMERICA 12 Meses ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERRAL 03/2014 PROVIDEXTRA 490 Retificação de Publicação/ Embalagem de Produto
- ERBALHE INTERNACIONAL DO BRASIL LTDA 6.11111-0 OLIO DE PEIXE COM OMEGA 3 EM CAPSULA NESTOS UNIDIN 2504.01111/2002-46 6.1068.0110.001-0 PLASTICO 37 Meses ALIMENTOS CALEGA- CIONAIS DE PROPRIEDADES FUNCIONAL E OU DE SAÚDE 06/2013 HERRALHE 417 Incluído de Marca
- HERRARIUM LABORATÓRIO BOTANICO LTDA 6.09671-1 QUI- TOSANA, VITAMINA E MINERAIS EM CAPSULAS COLONIA BIOR 2502.32211/2008-08 4.8973.0085.001-3 METALICA 34 Meses PLASTICO 34 Meses NOVOS ALIMENTOS E NOVOS IN- GREDIENTES 07/2011 ARTHE / BIOFORM / BIOSLINE / CHITURUS/PLASIN / QUITO PLUS / QUITURIM / SEVEN- LIFE BEEHONEY / HERRARIUM / PLUS 4 / HERBAGE HERRARIUM / PLUS 4 / QUITOLINE / FOLIBERG-4/996 / SUIVE FAN 457 Incluído de Marca
- METILCO MEDICAMENTOS LTDA 6.02011-1 SUPLEN- TAMENTO VITAMINICO A VITAMINA 9 VITAMINA C E SELÊNIO 10
- CAPSULAS CAMPO LARGO/PR 2502.02011/2001-31 6.1261.0020.001-0 PLASTICO 36 Meses METALICA 36 Meses SUP- LEMENTO VITAMINICO E OU MINERAL 12/2013 CIAMIM 457 Retificação de Registro
- LABORATÓRIO TARAÚ ALIMENTOS E COSMÉTICOS LTDA 6.03284-7 FIBRAS DE FRUTAS E LÍQUID 25M CAPSULAS SANTO ANGELOS/RS 2531.03284/2007-32 6.1264.0002.001-2 PLASTICO 36 Meses NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGRE- DIENTES 08/2009 TARAÚ 457 Incluído de Marca
- LINDOANO HOTEL PUNTEZ RADICIAIS LTDA 4.03084-4 ÁGUA MINERAL NATURAL SEM GAS LINDOIA/SP 2504.00432/09-4 3.889.0097.001-1 VIDRO 02 Anos PLASTICO 02 Anos ÁGUA MINERAL NATURAL E ÁGUA NATURAL 12/2014 LINDOIA VERAO 490 Retificação de Publicação/ Validade do Produto
- MEDIANO PACE EMBALAGENS LTDA 4.01246-0 SAL REPI- NADO HODADO TABOÃO VIA SERRA/SP 2504.00970/08-81 4.1246.0002.001-4 CELULOSICA 12 Meses SAL 10/2010 DOM SA- BOR 456 Alteração de Rotulagem SAL REFINADO HODADO DA- ROXO DA SERRA/SP 2504.00057882-4 4.1246.0002.001-4 CELU- LOSICA 12 Meses SAL 10/2010 BOM SABOR 457 Incluído de Marca
- SAL REFINADO HODADO TABOÃO DA SERRA/SP 2504.00057881-4 4.1246.0002.001-4 CELULOSICA 12 Meses SAL 10/2010 BOM SABOR 457 Incluído de Marca
- METEFLORA LTDA 6.00661-0 PALMEIRO EM CONSERVA - JU- CARA RIO INIS CEDRO/RS 25024.000160/2008-92 5.0061.0003.001-3 VIDRO 24 Meses VITETAIS EM CONSERVA / PALMITO 19/2014 BLANCO 494 Registro Único de Alimentos e Bebidas PALMITO EM CONSERVA - PALMEIRA BEAL RIO DOS CEDROS/RS 25024.000160/2008-92 5.0061.0003.001-4 VIDRO 24 Meses VITETAIS EM CONSERVA / PALMITO 19/2014 BLAN- CO 494 Registro Único de Alimentos e Bebidas

- PIFFOIANI LABORATÓRIO BOTANICO LTDA 6.02306-0 GER- MEN DE SOJA, MARGENA CALÇO, VITAMINA D EM CAP- SULA CASCAVIL/PR 25023.00030/2008-54 6.2306.0017.001-1 PLASTICO 36 Meses METALICA 24 Meses NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGREDIENTES 06/2014 PIFTOCAL 3 / GERMA- CAL-D / MAG-CAL-D 452 Registro de Alimentos e Bebidas
- PROMEL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS NA- TURAIS LTDA-ME 6.94571-1 LICOPENDO DE TOMATE EM CAP- SULLAS NOVA VENÉCIA/ES 25002.10045/2008-11 6.4072.9057.001-4 CELULOSICA 24 Meses METALICA 24 Meses PLASTICO 24 Meses SUBSTANCIAS RHOATINAS E PROBIOTI- COS SOLADOS COM ALGAÇÃO DE PROP. FUNC. EOU DE SAUDE 06/2014 PROMEL / NATVE / HEIDEMAX / BIO-MUL- TIVLORA 452 Registro de Alimentos e Bebidas REPOSITR ENERGÉTICO PARA ATLETAS NOVA VENÉCIA/ES 25002.10193/2008-12 6.4072.9056.001-0 CELULOSICA 24 Meses METALICA 24 Meses PLASTICO 24 Meses ALIMENTOS PARA PRACTICANTES DE ATIVIDADES FISICAS 06/2014 PROMEL / NATVE / HEIDEMAX / VIDAYTRA 452 Registro de Alimentos e Bebidas
- BÉBIDAS ELEMENTAS S&A SIVA EM CAPSULLAS NOVA VENÉ- CIA/ES 25002.11070/2008-82 6.4573.0035.001-3 CELULOSICA 24 Meses PLASTICO 24 Meses METALICA 24 Meses NOVOS ALI- MENTOS E NOVOS INGREDIENTES 06/2014 PROMEL / NATVE / HEIDEMAX / VIANOVA 452 Registro de Alimentos e Bebidas
- RIO DO SOI MINERACAO LTDA-ME 6.03281-2 ÁGUA MI- NERAL NATURAL FLUORETADA ENTERRAL NA FONTE DELA VISTA DE S&A SIVA 25005.00008/2008-70 6.1852.0001.001-0 PLASTICO 36 Meses ÁGUA MINERAL NA- TURAL E ÁGUA NATURAL 06/2010 ÁGUA IMPERIAL / ÁGUA PURA MINERAL 457 Incluído de Marca
- RELIHTY LABORATÓRIOS LTDA 6.02381-3 SUPLEN- TAMENTO DE VITAMINAS E MINERAIS EM CAPSULAS INDAGATURA/SP 25004.10025/2008-87 6.2250.0013.001-0 VIDRO 02 Anos PLAS- TICO 02 Anos SUPLEN- TAMENTO VITAMINICO E OU MINERAL 03/2014 PROMEL 490 Retificação de Publicação/ Embalagem de Produto SUPLEN- TAMENTO DE VITAMINAS E MINERAIS INDAGA- TURA/SP 25004.100310/2008-37 6.2250.0012.001-4 PLASTICO 02 Anos SUPLEN- TAMENTO VITAMINICO E OU MI- NERAL 03/2014 CLIMAVIT 490 Retificação de Publicação/ In- clusão de Produto
- SUPLEMAS INDUSTRIA DE SUPLEN- TOS NUTRICO- NAI LTDA ME 6.96309-7 COLÁGENO COM MANGANEZ EM COMPRIMIDOS SÃO BERNARDO DO CAMPO/SP 25004.31008/2008-77 6.6108.0015.001-1 CELULOSICA 36 Meses PLASTICO 36 Meses NOVOS ALIMENTOS E NOVOS INGRE- DIENTES 06/2014 NUTRIDROP / HERBS 444 Registro Único de Alimentos e Bebidas
- SUPPORT PRODUTOS NUTRACIONAIS LTDA 4.01284-4 ALI- M P. SUPLEN- TAMENTO DE NUT. ENTERRAL 50R
- BANANA COL. ARTE. HOLANDA 25001.000115/99 4.1120.0044.001-0 PLASTICO 36 Meses METALICA 09 Meses ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERRAL 08/2011 NUTRI- DRINK CREME / FORTICRIME BANANA 451 Alteração de Nome / Designação do Produto ALI. P. SUPLEN- TAMENTO DE NUT. ENT. ORAL 50R
- BANANA COL. ARTE. HOLANDA 25001.000115/99 4.1120.0044.001-0 PLASTICO 09 Meses METALICA 09 Meses ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERRAL 08/2011 NUTRI- DRINK CREME / FORTICRIME BANANA 454 Alteração de For- mulo do Produto
- ALI. P. SUPLEN- TAMENTO DE NUT. ENT. ORAL 50R
- BANANA COL. ARTE. HOLANDA 25001.000115/99 4.1120.0044.001-0 PLASTICO 09 Meses METALICA 09 Meses ALIMENTOS PARA NUTRIÇÃO ENTERRAL 08/2011 NUTRI- DRINK CREME / FORTICRIME BANANA 454 Alteração de Nu- trição
- RESOLUÇÃO - DE Nº 1391, DE 3 DE JUNHO DE 2009
O Diretor da Divisão Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de constituição de 26 de setembro de 2007 do Presidente da República, e inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o 3º do art. 25 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254 de ANVISA, de 11 de agosto de 2008, modificação no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria nº 457 de ANVISA, de 9 de abril de 2009, considerando o disposto nos incisos I do art. 41, da Portaria nº 254, de 2008, resolve:
Art. 1º Conceder Alteração na Associação de Fabricantes para o estabelecimento de consentimento de estabelecimento, formulação e designação, em conformidade com o Anexo desta Resolução.
Art. 2º Esta resolução entra em vigor na data de sua publicação.
AGNELLO SANTOS QUEIROZ SR. III



ANEXO

EMPRESA: JACI DARA COSMETE
ENDEREÇO: AVENIDA TERESOPOLIS, N. 307
BAIRRO: TERESOPOLIS CEP: 40780-010 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 02.448.994/0001-02
PROCESSO: 2551.20499/2009-01 AUTORIZAÇÃO: 0.04210.1
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA COMERCIAL DE DROGAS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE KENNEDY, 1900 ARCO
900/502
BAIRRO: BIDEFÊNIA CEP: 14093-58 - RIBEIRÃO PRETO/SP
CNPJ: 55.982.158/0014-69
PROCESSO: 2551.20499/2009-04 AUTORIZAÇÃO: 0.04422.0
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FL FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA PRAÇA FRANCISCO VIANA, 43
BAIRRO: CENTRO CEP: 13060-000 - RIBEIRÃO PRETO/SP
CNPJ: 07.064.025/0001-03
PROCESSO: 2551.20499/2009-05 AUTORIZAÇÃO: 0.03768.2
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS
EMPRESA: PHARMA REIMS FARMACIA IMPORTADA LTDA
FPP
ENDEREÇO: RUA RÉIMS, N.º 450
BAIRRO: CASA VERDE CEP: 05170-000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 31.903.858/0001-02
PROCESSO: 2551.21096/2009-10 AUTORIZAÇÃO: 0.04841.4
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA DE MANIPULAÇÃO FLORA MEDICAL
DO GUABUJA LTDA
ENDEREÇO: RUA ENG. SILVIO FERNANDES LOPES N.º 47 LQ 1A
BAIRRO: GAL-CARA CEP: 11480-000 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 03.501.496/0001-01
PROCESSO: 2551.08499/2009-11 AUTORIZAÇÃO: 0.22167.6
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: CEPE & GALHARDO LTDA FPP
ENDEREÇO: RUA ANTONIO Pires DE CAMPOS N.º 060
BAIRRO: RANCHO GRANDE CEP: 12300-000 - ITU/SP
CNPJ: 02.597.241/0001-54
PROCESSO: 2551.23499/2009-11 AUTORIZAÇÃO: 0.22507.0
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: GERSON E CLEON & CIA LTDA - FPP
ENDEREÇO: RUA TREZE DE MARÇO, 294
BAIRRO: CENTRO CEP: 13480-171 - LIMEIRA/SP
CNPJ: 53.773.295/0001-29
PROCESSO: 2551.19879/2009-11 AUTORIZAÇÃO: 0.20864.6
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: FARMOPAR FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DR. JOSE AUGUSTO MOREIRA, N.º
678
BAIRRO: CASA CALADA CEP: 91190-010 - OLINDA/PE
CNPJ: 03.889.606/0001-18
PROCESSO: 2551.12270/2009-11 AUTORIZAÇÃO: 0.44864.4
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA ZEP LTDA FPP
ENDEREÇO: RUA BARAZA BAIRRO N.º 840 LQ1A B
BAIRRO: COPACABANA CEP: 25511000 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 04.746.037/0001-07

PROCESSO: 2551.20499/2009-11 AUTORIZAÇÃO: 0.20643.8
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: EPIS MUTS FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LT-
DA
ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE GETÚLIO VARGAS, N.º
3301, LQ1A 3D
BAIRRO: CENTRO CEP: 41990-004 - TEIXEIRA DE FREI-
TAS/BA
CNPJ: 06.623.727/0001-33
PROCESSO: 2551.17086/2009-11 AUTORIZAÇÃO: 0.43379.6
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: COSTA E BRUNO/DF LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL, N.º 2792
BAIRRO: CENTRO CEP: 48190-000 - REDENÇÃO/PA
CNPJ: 05.762.288/0001-55
PROCESSO: 2551.10542/2004-11 AUTORIZAÇÃO: 0.40300.7
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: ELZA MAGNANI JUVESER NUNES - ME
ENDEREÇO: RUA BERNARDINO DE CAMPOS N.º 1893
BAIRRO: REDENTORA CEP: 15017-000 - SÃO JOSÉ DO RIO
PRETO/SP
CNPJ: 04.731.828/0001-80
PROCESSO: 2551.00276/2003-14 AUTORIZAÇÃO: 0.27871.6
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA DE MANIPULAÇÃO FLORA MEDICAL
DO GUABUJA
ENDEREÇO: AVENIDA ADHEMAR DE BARROS, N.º 2509
BAIRRO: VILA LUCIA CEP: 11450-000 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 03.501.496/0001-01
PROCESSO: 2551.04897/2009-11 AUTORIZAÇÃO: 0.42945.8
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: MIDBY HELEN & CIA LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA RUI BARBOSA, N.º 2015
BAIRRO: CENTRO CEP: 75901-200 - SÃO GONÇALVES/GO
CNPJ: 03.246.363/0001-36
PROCESSO: 2551.42410/2009-14 AUTORIZAÇÃO: 0.44796.6
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
EMPRESA: A. B. BALDINI & CIA LTDA
ENDEREÇO: AV. BRASIL, N.º 1627 LQ1A 05
BAIRRO: SÃO CRISTOVÃO CEP: 65120-000 - CÂNCARA/CE
CNPJ: 06.999.330/0001-54
PROCESSO: 2551.18386/2002-18 AUTORIZAÇÃO: 0.03932.0
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: MARIEIRA & BONFANTINI LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA BRIGADEIRO FARIA LIMA N.º 3288
BAIRRO: VILA SÃO PEDRO CEP: 13060-000 - SÃO JOSÉ DO RIO
PRETO/SP
CNPJ: 07.376.551/0001-04
PROCESSO: 2551.18253/2002-22 AUTORIZAÇÃO: 0.17700.1
ATIVIDADE/CLASSE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: ADELMA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
FPP
ENDEREÇO: RUA RHC NORTE CL QUADRA 114 BL. A LQ1A
17,19,13
BAIRRO: ASA NORTE CEP: 30730-100 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 02.756.841/0001-85
PROCESSO: 2551.18280/2004-25 AUTORIZAÇÃO: 0.40603.0
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: FRANCIS ARLINDO SARTORI-ME
ENDEREÇO: RUA JUVENAL AUGUSTO, 18

BAIRRO: CENTRO CEP: 14745-000 - TERRA ROXA/SP
CNPJ: 06.036.710/0001-09
PROCESSO: 2551.40776/2007-27 AUTORIZAÇÃO: 0.31603.8
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA GUABUJA LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA DR. SUIANO BRANDÃO N.º 410
BAIRRO: VILA ARCAÍTOVA CEP: 03720-000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 01.283.032/0001-34
PROCESSO: 2551.42219/2009-27 AUTORIZAÇÃO: 0.32384.1
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: CAIXA DE ASSISTENCIA DOS ADVOGADOS DE
SÃO PAULO
ENDEREÇO: RUA OLAVO DEBIRO, N.º 242
BAIRRO: SANTANA CEP: 63017-000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 04.490.188/0015-17
PROCESSO: 2551.04399/2004-17 AUTORIZAÇÃO: 0.41142.7
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: RIAS BOQUEIRÃO DA SILVA ME
ENDEREÇO: PRAÇA 11 DE NOVEMBRO N.º 120
BAIRRO: CENTRO CEP: 91600-000 - BOCA DA MATIA-RS
CNPJ: 12.734.100/0001-81
PROCESSO: 2551.22068/2004-18 AUTORIZAÇÃO: 0.48862.1
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: ELIZABETH MACCHI ME
ENDEREÇO: RUA MORRIS CEAR, N.º 221
BAIRRO: CENTRO CEP: 96650-000 - DOM PEDRITO-RS
CNPJ: 01.451.300/0001-69
PROCESSO: 2551.18892/2004-11 AUTORIZAÇÃO: 0.57624.9
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: DROGARIA ROSARIO LTDA
ENDEREÇO: STR. TRICHO 02 COU. C. 17 01 B, GALPÃO
07 E 08
BAIRRO: SIA CEP: 71225-250 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 06.447.821/0001-70
PROCESSO: 2551.17108/2002-31 AUTORIZAÇÃO: 0.42911.1
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: ELISA ROSA DE PONTES Machado - ME
ENDEREÇO: AV. PSICODR. SANTUZZI N.º 178
BAIRRO: VILA RODRIGUES CEP: 19072-211 - ASSIS/SP
CNPJ: 03.827.818/0001-07
PROCESSO: 2551.17774/2002-01 AUTORIZAÇÃO: 0.46729.9
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA D. PEDRO II DE GUARULHOS LTDA
ME
ENDEREÇO: RUA SRA. SRA. SENHORA MÃE DOS HOMENS, N.º
119
BAIRRO: VILA TRÊS DE MARÇO CEP: 07010-000 - GUARULHOS/SP
CNPJ: 49.036.485/0001-74
PROCESSO: 2551.18049/2009-11 AUTORIZAÇÃO: 0.42942.6
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA FARMABIN LTDA
ENDEREÇO: RUA CEL. EMILIO GOMES N.º 979
BAIRRO: CENTRO CEP: 84500-000 - BATEL/PR
CNPJ: 01.185.226/0001-49
PROCESSO: 2551.86506/2003-14 AUTORIZAÇÃO: 0.41876.7
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: RESE BOMED DROGARIAS LTDA ME
ENDEREÇO: RUA NUNO ALVARES PEDREIRA N.º 168

COMERCIALIZAÇÃO DE PRODUTOS PROIBIDAS



BAIRRO: PARQUE ESTORIL CEP: 1995000 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP
 CNPJ: 43.977.553/0001-47
 PROCESSO: 25351/214892/2002-37 AUTORIZAÇÃO: 0.14852.8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;
 EMPRESA: PERSINA & LONARDI LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA OROFINA, Nº 139
 BAIRRO: BELVIDEIRA CEP: 1361500 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP
 CNPJ: 06.268.159/0001-85
 PROCESSO: 25351/053949/2005-49 AUTORIZAÇÃO: 0.41273.9
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL;
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS;
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS;
 EMPRESA: ANA PAULA DOS SANTOS DROGARIA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA MIGUEL COELHO, 1054
 BAIRRO: VILA ALBERTINA CEP: 0271006 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 03.264.966/0001-76
 PROCESSO: 25351/199796/2002-49 AUTORIZAÇÃO: 0.82307.3
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: MEDICAMENTOS ROCHA & FARIAS LTDA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA OLGARDIO MACIEL, Nº 367, LOJA 1
 BAIRRO: CENTRO CEP: 38660000 - PARACATU/MG
 CNPJ: 04.451.569/0001-78
 PROCESSO: 25351/050773/2009-01 AUTORIZAÇÃO: 0.28862.4
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS;
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS;
 EMPRESA: Agênça 2002 Cabelos Mesclados ME
 ENDEREÇO: RUA ELIZABETHA, 378
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1720120 - JAU/SP
 CNPJ: 01.268.044/0001-34
 PROCESSO: 25351/189110/2005-52 AUTORIZAÇÃO: 0.03004.8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS;
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS; EPP
 EMPRESA: BEVIDITA ANALIA A B MENDONÇA - EPP
 ENDEREÇO: AVENIDA MINISTRO NELSON RINGHIERI, Nº 63
 BAIRRO: CENTRO CEP: 12458000 - SANTO ANTONIO DO PLATINIL/SP
 CNPJ: 02.647.189/0001-40
 PROCESSO: 25351/221998/2002-52 AUTORIZAÇÃO: 0.26011.8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;
 EMPRESA: TITRÃO & CAVALO COMERCIO DE MEDICAMENTO LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA SÉRIA, 476
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1500000 - OLÍMPIA/SP
 CNPJ: 06.178.836/0001-48
 PROCESSO: 25351/434096/2004-49 AUTORIZAÇÃO: 0.55624.5
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL;
 EMPRESA: DERMATIC MEDICAMENTOS
 ENDEREÇO: AVENIDA BOUQUIN MANTOVANI, 100
 BAIRRO: INDIAVOPELIS CEP: 04488-000 SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 01.581.130/0001-44
 PROCESSO: 25351/031423/2004-71 AUTORIZAÇÃO: 0.03032.8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: CLINIQUE ATARELIDA DE OLIVEIRA TERRA E CIA LTDA ME
 ENDEREÇO: SENRUIQUE CARVALDO DE MIRANDA, 945
 BAIRRO: JARDIM NOVA AMÉRICA CEP: 3715000 - ALFENASSO
 CNPJ: 01.801.111/0001-60
 PROCESSO: 25351/129752/2009-19 AUTORIZAÇÃO: 0.99883.9
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
 EMPRESA: TARCOSCI & TARCOSCI LTDA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA LINDO DE ALMEIDA OLIVEIRA Nº 2719
 BAIRRO: COESTER CEP: 15400000 - FERNANDÓPOLIS/SP
 CNPJ: 46.292.728/0001-45

PROCESSO: 25351/702866/2002-81 AUTORIZAÇÃO: 0.84824.8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL;
 EMPRESA: MOCHIZUKI & MOCHIZUKI LTDA
 ENDEREÇO: RUA DARLÃO DO RIO BRANCO/198
 BAIRRO: CENTRO CEP: 8590000 - TOLEDO/PR
 CNPJ: 73.855.263/0002-44
 PROCESSO: 25351/499646/2006-47 AUTORIZAÇÃO: 0.48270.3
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS;
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS;
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS;
 EMPRESA: RD COMERCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTADA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA JOSE PONSECA E SOUZA, Nº 39
 BAIRRO: DUNA ZULMIRA CEP: 3648100 - UBERLÂNDIA/MG
 CNPJ: 07.451.946/0001-76
 PROCESSO: 25351/362705/2006-49 AUTORIZAÇÃO: 0.47611.1
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL;
 EMPRESA: DRINGA STOP LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA DE JOSE DO AMARAL, Nº 281
 BAIRRO: JARDIM LINDO CEP: 3675013 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 56.190.163/0005-45
 PROCESSO: 25351/218030/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.12266.5
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;
 EMPRESA: VIEIRA & INACIO LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA PARANA, Nº 230
 BAIRRO: CENTRO CEP: 88800000 - JARDIM VOLTA REDIDA
 CNPJ: 01.238.107/0000-99
 PROCESSO: 25351/657371/0007-03 AUTORIZAÇÃO: 0.52972.9
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL;
 EMPRESA: FARFARMA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA EPP
 ENDEREÇO: RUA 23 DE JULHO Nº 95 SALA 92
 BAIRRO: CENTRO CEP: 96170000 - POUSO ALEGRE/SC
 CNPJ: 01.498.174/0001-73
 PROCESSO: 25351/031807/2003-96 AUTORIZAÇÃO: 0.16698.3
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;
 EMPRESA: EMASIL C. ARAUJO - EPP
 ENDEREÇO: AV. DOM ANTÔNIO Nº 629
 BAIRRO: VILA SANTA CECILIA CEP: 1986617 - ASSIS/SP
 CNPJ: 07.996.828/0006-11
 PROCESSO: 25351/198440/2002-97 AUTORIZAÇÃO: 0.86272.8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS

RENOVAÇÃO - RE Nº 1.100, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor de Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de renovação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovada nos termos do Anexo I da Portaria Nº 534 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 23 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 813 da ANVISA, de 9 de abril de 2008,
 comitê formado o expõe no inciso I do art. 41, da Portaria nº 154, de 2008, resolve:
 Art. 1º Cancelar o cancelamento da Autorização de Funcionamento para os estabelecimentos de fabricação de medicamentos: farmácias e drogarias, em conformidade com o Anexo desta Resolução.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
 AGNELO SANTO QUEIROZ FILHO

ANEXO
 EMPRESA: ELYVE BARBOSA DA SILVA
 ENDEREÇO: AVENIDA ANTÔNIO BRAGA Nº 47
 BAIRRO: CENTRO CEP: 7035000 - HIDROLÂNDIA/GO
 CNPJ: 02.496.772/0001-81
 PROCESSO: 25351/071632005-06 AUTORIZAÇÃO: 0.34460.2
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL;
 EMPRESA: P E L TELE REMEDIO DROGARIA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA NONOAI Nº 1465 LOJA 1
 BAIRRO: NONOAI CEP: 91280000 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 03.303.116/0000-99
 PROCESSO: 25351/207790/2003-11 AUTORIZAÇÃO: 0.28053.7
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS;
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS;
 EMPRESA: SERVIÇO SOCIAL DA INDÚSTRIA
 ENDEREÇO: RUA JULIO DE CASTRILHOS, Nº 460 SALA 01
 BAIRRO: CENTRO CEP: 95010003 - CARLOS BARBOSA/RS
 CNPJ: 01.715.149/0235-36
 PROCESSO: 25351/051011/2008-19 AUTORIZAÇÃO: 0.51748.8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: GAMA FARMACIA FARMACIA LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA CARVALVES DIAS, N. 1947
 BAIRRO: CENTRO CEP: 14002100 - ARARAQUARA/SP
 CNPJ: 06.678.301/0004-51
 PROCESSO: 25351/517901/2006-35 AUTORIZAÇÃO: 0.48451.8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL;
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS;
 EMPRESA: EDNA FIORANI GONCALVES PENAFORTE ME
 ENDEREÇO: AVENIDA LUIZ COELHO Nº 495
 BAIRRO: CENTRO CEP: 13160000 - PENAPOLES/SP
 CNPJ: 05.395.723/0001-30
 PROCESSO: 25351/644786/2003-17 AUTORIZAÇÃO: 0.33608.7
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: NOVA DERMIS FARMACIA LTDA
 ENDEREÇO: rua de bozza, 1257 sala 6
 BAIRRO: centro CEP: 07013004 - SANTA MARIA/RS
 CNPJ: 08.832.643/0006-78
 PROCESSO: 25351/053949/2005-42 AUTORIZAÇÃO: 0.42148.8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS;
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS;
 EMPRESA: LEMOS & MAZZEOA LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA DENEDETO BERNARD Nº 718
 BAIRRO: VILA ADILETA CEP: 19614000 - ASSIS/SP
 CNPJ: 08.647.712/0001-82
 PROCESSO: 25351/188219/2002-51 AUTORIZAÇÃO: 0.03043.3
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: CENTRAL FARMA CAUCAIA LTDA - EPP
 ENDEREÇO: AV. RIQUELMESTINO PERES, Nº 3, 103
 BAIRRO: CAUCAIA DO ALTO CEP: 6622185 - COSTA/PA
 CNPJ: 01.914.934/0001-84
 PROCESSO: 25351/334766/2006-16 AUTORIZAÇÃO: 0.42847.1
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO DE INJETÁVEIS;
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FUSIO ROBERTO DE OLIVEIRA
 ENDEREÇO: PRACA SANTO ANTÔNIO Nº 6
 BAIRRO: CENTRO CEP: 3567000 - PORTO/PA
 CNPJ: 19.218.676/0001-85
 PROCESSO: 25351/104511/2003-15 AUTORIZAÇÃO: 0.03043.3
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS;
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS



conferência e depósito no inciso I do art. 91, da Portaria nº 154, de 2006, resolve:

Art. 1º Declínio do pedido de Anulação de Funcionamento para os estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácias e drogarias, em conformidade com o Anexo desta Resolução.

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

AGNÉIO SANTOS QUINTRO FILHO
ANEXO

EMPRESA: FARMACIA PERNAMBUCO LTDA.
ENDEREÇO: RUA ELZA CABRAL DE SOUZA, 114
BAIRRO: CENTRO CEP: 54529-00 - CAMARAGIBE-PE
CNPJ: 08.786.721/0005-80
PROCESSO: 2531.272683/2008-14
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação de Licença Sanitária.
EMPRESA: FARMACIA SUCCESSO DE RIO DAS OSTRAS LTDA-ME
ENDEREÇO: AV. AMARAL PEDOTO, 696 - LOMA III
BAIRRO: CENTRO CEP: 20060-00 - RIO DAS OSTRAS-RJ
CNPJ: 11.193.893/0001-16
PROCESSO: 2531.272683/2008-23
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação de Licença Sanitária.
EMPRESA: DROGARIA LINDAS LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA PNEAS FERREIRA DE ALBUQUERQUE, 1191
BAIRRO: NAÇÕES CEP: 36700-00 - PATROCÍNIO-MG
CNPJ: 16.424.514/0001-72
PROCESSO: 2531.259716/2008-48
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: DOCUMENTAÇÃO INCOMPLETA FORA DO PRAZO.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2/06, DE 5 DE JUNHO DE 2006

O Diretor da Divisão Colegiada de Agências Nacionais de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de Organização de 24 de outubro de 2007 da Presidência da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo 3 da Portaria nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicado no (DI) de 21 de agosto de 2006, e a Portaria nº 453 da ANVISA, de 5 de abril de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 91, da Portaria nº 154, de 2006, resolve:

Art. 1º Declínio de Anulação de Funcionamento para os estabelecimentos de comercialização de medicamentos, farmácias e drogarias, em conformidade com o Anexo desta Resolução.

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

AGNÉIO SANTOS QUINTRO FILHO
ANEXO

EMPRESA: GISMENES & GISMENES LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA 1018070 Nº 840
BAIRRO: JARDIM DAS FLORES CEP: 19073-00 - ARAÇATUBA-SP
CNPJ: 08.122.844/0001-00
PROCESSO: 2531.254913/2008-00 AUTORIZAÇÃO: 0.110793.6
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA SINA FARMA LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA MADAME ALBERTINA, 402 Nº 23
BAIRRO: CENTRO CEP: 38730-00 - BAIXO GUAIABÁ-MG
CNPJ: 08.937.413/0001-61
PROCESSO: 2531.621541/2007-00 AUTORIZAÇÃO: 0.159821.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA NEMVEY LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DESENHOS DE SAO GONÇALVES Nº 21
LOMA III
BAIRRO: VIRIÁLI CEP: 20070-00 - RIO DE JANEIRO-RJ
CNPJ: 36.441.471/0001-25
PROCESSO: 2531.219612/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 0.140821.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIAS DROGARIA LTDA ME
ENDEREÇO: RUA GARDENIAS Nº 47 LOMA III
BAIRRO: FLORES CEP: 29172-00 - FERREIAS-MG
CNPJ: 36.621.483/0001-12
PROCESSO: 2531.221882/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 0.129644.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -

EMPRESA: EDUARDO SIBREIRO DE AVELAR & CIA LTDA
ENDEREÇO: AV. DOM ALEXANDRE II DO AMARAL Nº 25
BAIRRO: CENTRO CEP: 55540-00 - CARMOPÓLIS DE MINAS-GO
CNPJ: 13.488.600/0000-01
PROCESSO: 2531.655721/2008-00 AUTORIZAÇÃO: 0.13308.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: CID WALDIR RIBEIRO & CIA LTDA
ENDEREÇO: ZILDO DE CASTILHOS 613
BAIRRO: CENTRO CEP: 95000-00 - LAJEADOURAS-RS
CNPJ: 01.523.882/0001-18
PROCESSO: 2531.268885/2008-00 AUTORIZAÇÃO: 0.41851.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA SANTA MARGARETH LTDA ME
ENDEREÇO: RUA ALAN KARDEC Nº 158
BAIRRO: DIVINO ESPÍRITO SANTO CEP: 29072-00 - VILA VELHA-ES
CNPJ: 06.677.513/0001-17
PROCESSO: 2531.217282/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 0.10891.6
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DELMA MARDONES FRANCO DE OLIVEIRA ME
ENDEREÇO: AVENIDA EDUARDO TELLEZ Nº 30 LOMA III
BAIRRO: VIGIATO FUREIRA CEP: 34487-00 - UBERLÂNDIA-MG
CNPJ: 01.326.274/0001-08
PROCESSO: 2531.894888/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 0.25664.0
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA GARCIA LTDA-ME
ENDEREÇO: AVENIDA PREFEITO SAMUEL BATISTA CEP: 13219-00 - JARDIM SÃO CARLOS-SP
CNPJ: 02.798.094/0001-09
PROCESSO: 2531.829887/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 0.36827.6
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA RODRIGUES DE ANDRAZINA LTDA ME
ENDEREÇO: RUA NOVE DE JULHO Nº 124
BAIRRO: CENTRO CEP: 16300-00 - ANDRAZINA-SP
CNPJ: 06.817.745/0001-00
PROCESSO: 2531.171612/2007-01 AUTORIZAÇÃO: 0.44912.3
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA MERCEDIS LTDA
ENDEREÇO: RUA DOUTOR MARIO TOTTA Nº 485
BAIRRO: CENTRO CEP: 83940-00 - MERCEDES-PR
CNPJ: 81.251.985/0001-20
PROCESSO: 2531.039930/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 0.36243.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: PATRICIA LEMOS KLIN HOFF ME
ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL Nº 30 SALA 101-102
BAIRRO: CENTRO CEP: 91080-00 - PORTAVERES-RS
CNPJ: 01.90.272/0001-00
PROCESSO: 2531.183666/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 0.23126.1
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA M LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PADRE FRANCISCO COLUVRATO, 5979 - LOMA III
BAIRRO: SÃO GERALDO CEP: 1480124 - ARAQUARI-SP
CNPJ: 04.144.827/0001-25
PROCESSO: 2531.229254/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 0.26277.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: ROSANGELA SILVA DOS SANTOS ANSELMO FARMACIA-ME

ENDEREÇO: RUA DOS MARIANOS, Nº 157
BAIRRO: CENTRO CEP: 06010-00 - OSASCO-SP
CNPJ: 07.828.385/0001-90
PROCESSO: 2531.452576/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 0.48022.0
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: ADALBERTO CAMILOZZI & CIA LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA RUBIAO JUNIOR, Nº 1123
BAIRRO: CENTRO CEP: 14700-00 - REBETILHO-SP
CNPJ: 45.236.094/0000-03
PROCESSO: 2531.212809/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 0.18457.4
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: SANIA MAREX DISTRIBUIDORA DE DROGAS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA CENTRAL BLOCO 520/53 LOTE 585
BAIRRO: NÚCLEO BANDEIRANTE CEP: 7101020 - BRASILIA-DF
CNPJ: 06.810.451/0048-05
PROCESSO: 2531.171010/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 0.43717.4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA NONES LTDA ME
ENDEREÇO: RUA ADEMAR RAMOS DA SILVA 121
BAIRRO: CENTRO CEP: 81230-00 - DOUTOR PRIMEIRO-MG
CNPJ: 02.531.0001-52
PROCESSO: 2531.630306/2007-02 AUTORIZAÇÃO: 0.15183.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIAHORO COMERCIAL FARMACEUTICA LTDA ME
ENDEREÇO: BENEDITO GOMES 16
BAIRRO: JARDIM SANTA VITÓRIA CEP: 14750-00 - PITANGUEIRA-SP
CNPJ: 07.493.871/0001-55
PROCESSO: 2531.288706/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 0.44804.0
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: MAXIMO COMERCIAL DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA JUCELINO KUBITSCHEK DE OLIVEIRA, 8.769
BAIRRO: CAMPO DO GALVÃO CEP: 12303-00 - GUARATINGUETUBA-SP
CNPJ: 07.687.780/0001-62
PROCESSO: 2531.302972/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 0.40171.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA DO ADALTO LTDA
ENDEREÇO: RUA 15 DE NOVEMBRO Nº 40
BAIRRO: CENTRO CEP: 28450-00 - SÃO JOSÉ DE UBAJARA-BA
CNPJ: 05.164.461/0001-47
PROCESSO: 2531.346523/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 0.38821.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: CONSTANTINO & FREIRE LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA SÃO PAULO Nº 198
BAIRRO: CENTRO CEP: 14600-00 - SÃO JOAQUIM DA BARCELONA-SP
CNPJ: 07.842.053/0001-59
PROCESSO: 2531.235174/2008-02 AUTORIZAÇÃO: 0.22863.4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: PAULO CESAR ZAPATA ME
ENDEREÇO: RUA EMÍLIO CARLOS Nº 285
BAIRRO: SANTA TERESA CEP: 14490-00 - HORTOLÂNDIA-SP
CNPJ: 03.134.803/0001-01
PROCESSO: 2531.298482/2008-02 AUTORIZAÇÃO: 0.34359.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -



MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA CENTRAL LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PAIVA LIPES Nº 213 A
BAIRRO: CENTRO CEP: 3547000 - BELO VALE/MG
CNPJ: 19.210.335/0001-82
PROCESSO: 2331.09116/2003-03 AUTORIZAÇÃO: 0.318653
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA DE VOLTA REDONDA DROGARIA LT-
DA
ENDEREÇO: AVENIDA ANTÔNIO DE ALMEIDA Nº 11
BAIRRO: RUIRO CEP: 2727000 - VOLTA REDONDA/RJ
CNPJ: 02.782.426/0001-68
PROCESSO: 2331.186475/2002-03 AUTORIZAÇÃO: 0.194442
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGA SAC ESPERANÇA LTDA
ENDEREÇO: ESTRADA SARAGUÁ Nº 90, L1 E
BAIRRO: CAMPO GRANDE CEP: 2207106 - RIO DE JANEI-
RO/RJ
CNPJ: 02.175.878/0001-46
PROCESSO: 2331.41348/2003-01 AUTORIZAÇÃO: 0.481943
ATIVIDADE/CLASSE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA ALPES FARMACIARIA LTDA
ENDEREÇO: AV. CRISTIANO MACHADO Nº 13
BAIRRO: SILVIEIRA CEP: 31140000 - BOM JARDIM/CE
CNPJ: 20.253.324/0001-69
PROCESSO: 2331.16769/2003-01 AUTORIZAÇÃO: 0.213980
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CURRIS AFINS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: DROGA SAC ESPERANÇA LTDA
ENDEREÇO: ESTRADA SARAGUÁ Nº 90, L1 E
BAIRRO: CAMPO GRANDE CEP: 2207106 - RIO DE JANEI-
RO/RJ
CNPJ: 02.175.878/0001-46
PROCESSO: 2331.47888/2005-03 AUTORIZAÇÃO: 0.445943
ATIVIDADE/CLASSE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: F. M. LEMOS
ENDEREÇO: RUA BENJAMIM CONSTANT Nº 448
BAIRRO: CADERNÉIA CEP: 69000100 - RIO BRANCO/AC
CNPJ: 34.717.470/0001-82
PROCESSO: 2331.198828/2003-03 AUTORIZAÇÃO: 0.131164
ATIVIDADE/CLASSE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: WALTER PERABOIA & CIA LTDA ME
ENDEREÇO: RUA CORONEL MENEZES Nº 616
BAIRRO: PENHA CEP: 0812000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 40.871.885/0001-11
PROCESSO: 2331.22188/2002-03 AUTORIZAÇÃO: 0.244812
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PROD-
UTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: BRAGA F. VIELLA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DOS BRADAS Nº 175
BAIRRO: CENTRO CEP: 3700000 - PÉCANGA/MG
CNPJ: 18.411.819/0001-04
PROCESSO: 2331.22188/2002-03 AUTORIZAÇÃO: 0.181818
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA DE MANIPULAÇÃO ZALHO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DAS AMÉRICAS Nº 1459, LOJA 112
BAIRRO: RIBEIRO 1008 BANDEIRANTES CEP: 22790094 - RIO
DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 07.592.209/0001-68
PROCESSO: 2331.48210/2004-01 AUTORIZAÇÃO: 0.481943
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
EMPRESA: C & S COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA TRADENTES Nº 672
BAIRRO: CENTRO CEP: 7040010 - ANÁPOLIS/GO
CNPJ: 07.147.088/0001-29
PROCESSO: 2331.186475/2003-03 AUTORIZAÇÃO: 0.444618
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: SANTA CASA DE MISERICÓRDIA DE SÃO JUA-
QUIM DA BARRA

ENDEREÇO: RUA SÃO PAULO, 1805
BAIRRO: CENTRO CEP: 1406000 - SÃO JOAQUIM DA BAR-
RA/SP
CNPJ: 29.348.182/0001-84
PROCESSO: 2331.70399/2006-04 AUTORIZAÇÃO: 0.578184
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: OLIVEIRA PRODUTOS FARMACIA/TOCOS LTDA
ENDEREÇO: AV. PARANA, N. 28-A
BAIRRO: CENTRO CEP: 7640000 - DOURADOS/MS
CNPJ: 08.853.263/0001-80
PROCESSO: 1931.186475/2003-04 AUTORIZAÇÃO: 0.481943
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA OCEÂNICA DE TIAPUACU LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA VITÓRIA REGIA S/N, QUADRA 16, LQ-
TE 13, LOTA 02
BAIRRO: TIAPUACU CEP: 24910000 - MARICÁ/RJ
CNPJ: 07.880.467/0001-91
PROCESSO: 2331.28478/2006-04 AUTORIZAÇÃO: 0.666811
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA OCEÂNICA DE TIAPUACU LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA VITÓRIA REGIA S/N, QUADRA 16, LQ-
TE 13, LOTA 02
BAIRRO: TIAPUACU CEP: 24910000 - MARICÁ/RJ
CNPJ: 07.880.467/0001-91
PROCESSO: 2331.28478/2006-04 AUTORIZAÇÃO: 0.666811
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA CAIXETA LTDA
ENDEREÇO: RUA CL. QUADRA 413 BLOCO A LOJA 36
BAIRRO: SÃO JUL CEP: 3224510 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 31.847.528/0001-19
PROCESSO: 2331.20914/2002-05 AUTORIZAÇÃO: 0.531607
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: NAIMA M. COSTA
ENDEREÇO: RUA EMÍLIO GOMES Nº 318 SALA B
BAIRRO: ELIZABETE CEP: 48100110 - ALAGOAS
CNPJ: 08.799.864/0001-22
PROCESSO: 2331.20914/2002-05 AUTORIZAÇÃO: 0.254183
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: RVK FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTD
ENDEREÇO: AVENIDA SANTOS FERREIRA, Nº 191
BAIRRO: NOSSA SRA. DAS GRACAS CEP: 9200000 - CA-
NDAIAS
CNPJ: 04.364.368/0001-02
PROCESSO: 2331.54885/2007-01 AUTORIZAÇÃO: 0.110188
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: ASSOC. DOS APOSENTADOS E PENSIONISTAS DE
LAVRAS E REGIÃO
ENDEREÇO: RUA MISSÃO DE PADUA Nº 2W
BAIRRO: CENTRO CEP: 3720000 - LAVRAS/MG
CNPJ: 05.137.358/0001-62
PROCESSO: 2331.186475/2003-03 AUTORIZAÇÃO: 0.161614
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: VALEMED COMERCIAL DE MEDICAMENTOS LT-
DA
ENDEREÇO: DOCTOR MARTINIANO 60
BAIRRO: CENTRO CEP: 12000170 - GUARATINGUETÁ/SP
CNPJ: 07.233.428/0001-48
PROCESSO: 1931.25073/2003-05 AUTORIZAÇÃO: 0.481943
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: QUAIQUARINI & QUAIQUARINI LTDA
ENDEREÇO: AV. ARAPONGAS Nº 139
BAIRRO: CENTRO CEP: 86701000 - ARAPONGAS/PR
CNPJ: 76.729.343/0001-49

PROCESSO: 2331.94815/2008-01 AUTORIZAÇÃO: 0.529229
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA GALENO LTDA - ME
ENDEREÇO: AV. SÃO JOSÉ Nº 431
BAIRRO: CENTRO CEP: 7810000 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 13.516.948/0001-96
PROCESSO: 2331.19830/2002-05 AUTORIZAÇÃO: 0.692169
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: ADRYANA ALBUQUERQUE CAVALLANTE - ME
ENDEREÇO: AVENIDA ARLINDO GARROTE Nº 481
BAIRRO: CENTRO CEP: 19025000 - ESTRELA DE ALA-
GODAS/AL
CNPJ: 04.810.318/0001-30
PROCESSO: 2331.02525/2003-05 AUTORIZAÇÃO: 0.113792
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PROD-
UTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA MARIENSI LTDA
ENDEREÇO: RUA BANCAIRO RAYD GUIMÃO DO NASCI-
MENTO Nº 214
BAIRRO: JATULEIA CEP: 6704000 - MACHUCAL
CNPJ: 05.230.890/0002-80
PROCESSO: 2331.18014/2007-04 AUTORIZAÇÃO: 0.431818
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: VITÓRIA MELANO NEVES
ENDEREÇO: RUA WALTER DEAS DA COSTA, Nº 486
BAIRRO: SÃO JORGE CEP: 9600010 - BAGÉ/RS
CNPJ: 07.355.670/0001-81
PROCESSO: 2331.38934/2006-06 AUTORIZAÇÃO: 0.477748
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: WILHAMA ENCLOSOR FARMACIA E MANIPULA-
ÇÃO LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA TRODOBO SAMPALHA Nº 117
BAIRRO: PINHEIROS CEP: 0465000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 24.445.093/0001-87
PROCESSO: 2331.17472/2002-06 AUTORIZAÇÃO: 0.081888
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: EDER F. DE MOURA DUAS
ENDEREÇO: AVENIDA CARLOS CARLOS PANTADO, Nº 108
BAIRRO: CENTRO CEP: 3110000 - MINÉRIOS/GO
CNPJ: 05.234.308/0001-08
PROCESSO: 2331.17923/2004-04 AUTORIZAÇÃO: 0.144442
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: KARINA MARIA MARCUI TEIXEIRA DROGARIA
ME
ENDEREÇO: RUA PRUDENTE DE MORAIS Nº 1307
BAIRRO: LIVINHO CEP: 17140000 - BARRA BONITA/SP
CNPJ: 02.315.100/0001-47
PROCESSO: 2331.186475/2003-03 AUTORIZAÇÃO: 0.481943
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMATIANA COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS E
COSMÉTICOS LTDA



ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE VARGAS Nº 1990
BAIRRO: CENTRO CEP: 9126000 - ESTERILIS
CNPJ: 05.215.702/0002-14
PROCESSO: 25151/02481/2005-08 AUTORIZAÇÃO: 0.330401
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMAPREV LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA VEREAADOR PRIMO AKINTERCIRO Nº 400
BAIRRO: ZONA 02 CEP: 8700000 - MARINGÁ/PR
CNPJ: 04.171.253/0001-21
PROCESSO: 25151/07609/2003-07 AUTORIZAÇÃO: 0.325213
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DE ARTE E MUITA LTDA
ENDEREÇO: RUA MONSENHOR GONZALEZ Nº 246
BAIRRO: CENTRO CEP: 9460000 - MANHUAÇÃO/MS
CNPJ: 01.317.407/0001-63
PROCESSO: 25151/10976/2002-07 AUTORIZAÇÃO: 0.104178
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRO-
DUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
MANIPULACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
EMPRESA: MARTINS GUERRA E THOMAS LTDA
ENDEREÇO: AV. JOSÉ ANAÍDIO BARBOSA Nº 774
BAIRRO: LIMOEIRO CEP: 5162448 - ITATINGAMÓ
CNPJ: 06.666.391/0002-17
PROCESSO: 25151/13900/2003-07 AUTORIZAÇÃO: 0.064981
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA NISSA SENHORA DA PENHA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PRIMEIRO DE ABRIL Nº 574
BAIRRO: CENTRO CEP: 9070000 - SÃO PAULO/RS
CNPJ: 24.724.963/0001-72
PROCESSO: 25151/05360/2003-07 AUTORIZAÇÃO: 0.280234
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: FARMACIA MARCELLA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA EPACAO PISANO Nº 400 SALA 02
BAIRRO: CENTRO CEP: 9440000 - SÃO PEDRO/RS
CNPJ: 24.201.912/0001-67
PROCESSO: 25151/06682/2003-07 AUTORIZAÇÃO: 0.300444
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRO-
DUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA ISAFARMA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA MARIO ANTONIETTA, Nº 158
BAIRRO: CENTRO CEP: 9440000 - SÃO PEDRO/RS
CNPJ: 05.140.590/0001-11
PROCESSO: 25151/21648/2003-08 AUTORIZAÇÃO: 0.113114
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DARY MADRUG ZARONI MEDICINAIS S/A
ENDEREÇO: RUA DR. OLAVO DOMES Nº 14
BAIRRO: CENTRO CEP: 9440000 - SÃO PEDRO/RS
CNPJ: 01.857.511/0001-68
PROCESSO: 25151/20020/2003-08 AUTORIZAÇÃO: 0.437063
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HI-
GIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: ORGANIZACAO FARMACUTICA FOMBLARIUM
LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA PEDRINO DE MORAIS Nº 103
BAIRRO: PINHEIROS CEP: 8941000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 05.486.916/0001-03
PROCESSO: 25151/06997/2003-08 AUTORIZAÇÃO: 0.228719
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: ROSA ANORA E SILVA
ENDEREÇO: AVENIDA ANDRÉ RODRIGUES DE FREITAS Nº
422

BAIRRO: ITAPUANA DO NORTE CEP: 8024000 - ITAPUANA
CNPJ: 05.143.997/0001-52
PROCESSO: 25151/05969/2003-08 AUTORIZAÇÃO: 0.334493
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODU-
TOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: ANJARI (COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMA-
CEUTICOS) LTDA ME
ENDEREÇO: RUA DEZ DE MARÇO Nº 138
BAIRRO: CENTRO CEP: 2800000 - ITAPERUNA/RJ
CNPJ: 06.084.603/0001-72
PROCESSO: 25151/19776/2003-08 AUTORIZAÇÃO: 0.199821
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - COSMÉTICOS/PERFUMES
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA EMANUELE LTDA
ENDEREÇO: RUA SANTA TERESINHA Nº 1731
BAIRRO: ILOMIA CEP: 2010070 - VILA VELHAS
CNPJ: 30.088.711/0001-08
PROCESSO: 25151/22149/2003-09 AUTORIZAÇÃO: 0.205954
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA SANTO ANTONIO DE CABO VERDE
LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA ONCAR ORTIGAS Nº 232
BAIRRO: CENTRO CEP: 1700000 - LAGO VERDE/MS
CNPJ: 23.873.897/0001-06
PROCESSO: 25151/03797/2003-09 AUTORIZAÇÃO: 0.364683
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: JOIANE MONTEIRO BASTOS DE OLIVEI-
RA E F
ENDEREÇO: RUA BERNARDO GUIMARÃES Nº 28
BAIRRO: ROSARIO CEP: 5940000 - DOURADOS/MS
CNPJ: 31.317.737/0001-04
PROCESSO: 25151/21324/2003-09 AUTORIZAÇÃO: 0.200000
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: ELISA RATHS YERKES ME
ENDEREÇO: AVENIDA 82
BAIRRO: CENTRO CEP: 1300000 - RIO CLARO/SP
CNPJ: 01.816.948/0001-07
PROCESSO: 25151/06130/2003-09 AUTORIZAÇÃO: 0.218601
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - COSMÉTICOS
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA HARMONIA LTDA
ENDEREÇO: RUA 25 DE JULHO Nº 724
BAIRRO: CENTRO CEP: 9570000 - HARMONIA/RS
CNPJ: 05.319.533/0001-02
PROCESSO: 25151/02189/2003-09 AUTORIZAÇÃO: 0.322584
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: NINA DE LOURDES REGINA - ME
ENDEREÇO: RUA VIRGILIO STEFANES Nº 69
BAIRRO: CENTRO CEP: 9600000 - CAMPOS NOVOS/RS
CNPJ: 13.268.538/0001-11
PROCESSO: 25151/18299/2003-09 AUTORIZAÇÃO: 0.499289
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGACENTER DISTRIBUIDORA DE MEDICA-
MENTOS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA 13 DE MARÇO Nº 016
BAIRRO: LARDIM FACULDADE CEP: 14090000 - RIBEIRÃO PRE-
TOS/SP
CNPJ: 05.992.338/0001-88
PROCESSO: 25151/21241/2003-09 AUTORIZAÇÃO: 0.328714
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: LUCHO JOAQUIM ELLER
ENDEREÇO: RUA PRUDENTE JOSE KERRHO, Nº 575, LARA
01
BAIRRO: CENTRO CEP: 0814000 - SANTO AMARO DA IN-
FERRAZ/SP
CNPJ: 02.313.858/0001-88

PROCESSO: 25151/02255/2003-09 AUTORIZAÇÃO: 0.035514
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: ALVORCER FARMACIA LTDA
ENDEREÇO: RUA OSORIO GUIMARÃES Nº 957
BAIRRO: CENTRO CEP: 8440000 - PRUDENTOPOLIS/SP
CNPJ: 95.278.745/0001-17
PROCESSO: 25151/10275/2003-09 AUTORIZAÇÃO: 0.035254
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGAFARMA SANTA EFERENCIA LTDA EPP
ENDEREÇO: RUA PRINCESA ISABEL 680
BAIRRO: JARDIM DERMINO CEP: 1444500 - FRANCA/SP
CNPJ: 06.018.506/0001-10
PROCESSO: 25151/10113/2003-09 AUTORIZAÇÃO: 0.020614
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGA FOU LTDA ME
ENDEREÇO: RUA TUMA MALUIN Nº 131
BAIRRO: JARDIM CAJARIANA CEP: 08000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 58.425.183/0001-76
PROCESSO: 25151/10854/2003-09 AUTORIZAÇÃO: 0.015142
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: FARMACIA ROSANGELA LTDA
ENDEREÇO: RUA CURY HERING 808
BAIRRO: CENTRO CEP: 0970000 - PRESIDENTE GETÚ-
LIO/SP
CNPJ: 06.234.491/0001-31
PROCESSO: 25151/18840/2003-10 AUTORIZAÇÃO: 0.044518
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: AIDENILSON SILVA DA CRUZ ME
ENDEREÇO: RUA PRIMEIRO DE MARÇO Nº 403
BAIRRO: NITERÓI CEP: 2600000 - ITAPERUNA/RJ
CNPJ: 32.171.346/0001-88
PROCESSO: 25151/17982/2003-10 AUTORIZAÇÃO: 0.207818
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: NELA E DERALDO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA JK Nº 2028
BAIRRO: CENTRO CEP: 7960000 - NITERÓI/RS
CNPJ: 71.581.866/0001-30
PROCESSO: 25151/10771/2003-10 AUTORIZAÇÃO: 0.040411
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: LUCIDIANA PEREIRA DA SILVA-CATANDUVA-
ME
ENDEREÇO: AVENIDA GUIDO GROSS Nº 651
BAIRRO: RESIDENCIAL ROMA FANTOS CEP: 15000215 - CA-
TANDUVA/SP
CNPJ: 04.462.736/0001-10
PROCESSO: 25151/07106/2003-10 AUTORIZAÇÃO: 0.332317
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HI-
GIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: EFICACIA MANIPULAÇÕES E DROGARIA LTDA
ENDEREÇO: RUA FLORENTINO CHAVES Nº 228 LOJA 01
BAIRRO: CENTRO CEP: 7200000 - LUZIANÓPOLIS/RS
CNPJ: 09.629.793/0001-10
PROCESSO: 25151/64977/2003-10 AUTORIZAÇÃO: 0.507949
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
EMPRESA: LEAL E MONTORO GAYÃO PEREIRO LTDA ME
ENDEREÇO: ALAMEDA GULLA Nº 541 - A
BAIRRO: CENTRO CEP: 1811000 - BARRÃO PRETO/SP
CNPJ: 36.498.761/0001-61
PROCESSO: 25151/20775/2003-10 AUTORIZAÇÃO: 0.040411
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACAO DE INJETAVES
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -





EMPRESA: FARMACIA SANTA LUZIA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA AIRTON SENA Nº 806
 BARRIO: CENTRO CEP: 2949000 - PARAIPIÁ DO SUL/RS
 CNPJ: 31.678.775/001-22
 PROCESSO: 2535.1310742002-II AUTORIZAÇÃO: 0.168557
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: NAKAYASHI & CIA. LTDA, ME
 ENDEREÇO: av. serra dos taboalhos 1482
 BARRIO: serra dos taboalhos CEP: 80660230 - LONDREINA/PR
 CNPJ: 03.271.977/0001-77
 PROCESSO: 2535.132432002-II AUTORIZAÇÃO: 0.171272
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: FARMACIA D. BARRETO LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA TORONTO, RICHELLE Nº 47
 BARRIO: CENTRO CEP: 8030000 - TERESIANSE
 CNPJ: 80.163.380/001-61
 PROCESSO: 2535.1909442002-II AUTORIZAÇÃO: 0.093343
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
 EMPRESA: J C MARTINI & CIA LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA CARMINA DE GONDIM Nº 100
 BARRIO: JABAQUARA CEP: 0408000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 22.306.060/001-06
 PROCESSO: 2535.1224732002-II AUTORIZAÇÃO: 0.203333
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: URGÁRIA D D LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA DESCARRADOR DERMEVAL LYRIO
 Nº 38 LONJA IG
 BARRIO: MATA DA PRAIA CEP: 2906340 - VITÓRIA/ES
 CNPJ: 03.319.963/0001-33
 PROCESSO: 2535.1209682002-II AUTORIZAÇÃO: 0.244172
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: PEDRO ROBERTO ZATOGNI
 ENDEREÇO: RUA 13 DE MAIO Nº 877
 BARRIO: CENTRO CEP: 1440000 - ITINGA/SP
 CNPJ: 38.403.144/0001-77
 PROCESSO: 2535.0988742006-II AUTORIZAÇÃO: 0.050313
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: FERNANDES E OLIM FARMACIA DE MANIPULA-
 ÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: PRACA PADROEIRA DO BRASIL, Nº 34
 BARRIO: JARDIM AGU CEP: 04030000 - OSAGECIBSP
 CNPJ: 72.049.494/0001-08
 PROCESSO: 2535.1233642002-II AUTORIZAÇÃO: 0.107323
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: FARMACIA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LT-
 DA
 ENDEREÇO: RUA 01 N. 187
 BARRIO: CENTRO CEP: 7403010 - GORÂNIA/GO
 CNPJ: 05.221.671/0001-82
 PROCESSO: 2535.1057462001-II AUTORIZAÇÃO: 0.094413
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: FÁBIANA ANDRADE DE BRANCO MACEDO -
 ME
 ENDEREÇO: AV. DR. SOARES DE OLIVEIRA, Nº 149
 BARRIO: CENTRO CEP: 1450000 - ITUVERAVA/SP
 CNPJ: 07.408.944/0001-17
 PROCESSO: 2535.1323202002-II AUTORIZAÇÃO: 0.447194
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: APOTHECA PHARMACIA DE MANIPULACAO HO-
 MOPATICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA BERNARDINO DE CAMPOS Nº 303
 BARRIO: BROOKLIN CEP: 0462000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 51.042.491/0001-85
 PROCESSO: 2535.087342002-II AUTORIZAÇÃO: 0.01274
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS
 EMPRESA: FARMACIA LEM DA MARTELA LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA PEREIRA NETVS Nº 340
 BARRIO: BOM VISTA CEP: 2490000 - MARICÁ/RJ
 CNPJ: 05.335.227/0001-08
 PROCESSO: 2535.089782001-II AUTORIZAÇÃO: 0.125661
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: JOSÉ SILVEIRO DE MESQUITA & CIA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA DR. LAMARTINE GINHO DE AVELAR
 Nº 406 7º ANDAR
 BARRIO: VILA CIADUD CEP: 5704000 - CAVALÃO/AC
 CNPJ: 01.700.875/0001-69
 PROCESSO: 2535.064562004-II AUTORIZAÇÃO: 0.413811
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: GERSMIM E CHECON & CIA LTDA - EP
 ENDEREÇO: RUA TRIZE DE MAIO, 204
 BARRIO: CENTRO CEP: 1380111 - LIMOEIRO/SP
 CNPJ: 53.581.393/0001-09
 PROCESSO: 2535.1790792002-II AUTORIZAÇÃO: 0.040644
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 INSCRIÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: MARIANO BRAGA JUNIOR ME
 ENDEREÇO: RUA CARLOS MARCONI Nº 40
 BARRIO: JARDIM CARLOS CEP: 3713000 - ALFE-
 NAS/MG
 CNPJ: 05.478.666/0001-27
 PROCESSO: 2535.1721602002-II AUTORIZAÇÃO: 0.427884
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: CENRA E PAES LTDA ME
 ENDEREÇO: PRACA BALTAZAR DA BREVES Nº 10
 BARRIO: CENTRO CEP: 23963700 - TERESOPOLIS/RJ
 CNPJ: 28.228.896/0001-79
 PROCESSO: 2535.2149842002-II AUTORIZAÇÃO: 0.410531
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: MUIRELE & MAIA LTDA-ME
 ENDEREÇO: AV. JILDO DE CASTELHOS Nº 558
 BARRIO: CENTRO CEP: 97280000 - RESTINGA SECA/RS
 CNPJ: 01.918.229/0002-88
 PROCESSO: 2535.0814072004-II AUTORIZAÇÃO: 0.429854
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: ARTUR RUIZENTE DE ARAÚJO
 ENDEREÇO: RUA DR. MOACIR BIRRO Nº 421
 BARRIO: CENTRO CEP: 3512002 - CORONEL. PADREIA-
 NAL/MG
 CNPJ: 18.881.696/0001-07
 PROCESSO: 2535.002942001-II AUTORIZAÇÃO: 0.202513
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: BIOFARMACIA LIDER DO SUL LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA SENA SILENO Nº 241
 BARRIO: PIRANGA CEP: 0420002 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 61.513.870/0001-56

PROCESSO: 2535.1861022002-II AUTORIZAÇÃO: 0.028664
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: APARECIDO DONZETTE LONGO ME
 ENDEREÇO: RUA CECÍLIA CASTRIMO DE AMORIM, Nº 99
 BARRIO: JARDIM AMÉRICA CEP: 1484000 - ITINGA/SP
 CNPJ: 07.224.002/0001-65
 PROCESSO: 2535.189552005-II AUTORIZAÇÃO: 0.432024
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: FARMACIA E LABORATÓRIO DE MANIPULAÇÃO
 MEDICINAIS FREITAS LTDA
 ENDEREÇO: RUA ADELA GALVÃO, Nº 03
 BARRIO: BARRA CEP: 4014030 - SALVADOR/BA
 CNPJ: 42.034.988/0003-59
 PROCESSO: 2535.177402002-II AUTORIZAÇÃO: 0.007813
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: CLEMENS FIGUELLI & CIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA DAS MARIAS 1515
 BARRIO: NOSSA SENHORA DA AFARCEIDA CEP: 6440000 -
 BELOHORIZONTE/PA
 CNPJ: 81.903.197/0002-51
 PROCESSO: 2535.1447042002-II AUTORIZAÇÃO: 0.203248
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: DROGARIA APOTHEOSIS LTDA
 ENDEREÇO: RUA CATUMBI Nº 75
 BARRIO: CATUMBI CEP: 30251400 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 32.629.042/0001-47
 PROCESSO: 2535.1209532002-II AUTORIZAÇÃO: 0.244616
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: R SIVA MOTA-ME
 ENDEREÇO: RUA FERNANDO GUILHER, Nº 661
 BARRIO: SANTARÉM CEP: 6803900 - SANTARÉM/PA
 CNPJ: 34.615.346/0001-40
 PROCESSO: 2535.1082102007-II AUTORIZAÇÃO: 0.497373
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: FARMACIA PADRE CARLOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA DA INDEPENDÊNCIA Nº 3414
 BARRIO: CENTRO CEP: 5900000 - PAU DOS FERROS/RS
 CNPJ: 09.402.808/0002-84
 PROCESSO: 2535.0078062003-II AUTORIZAÇÃO: 0.391113
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA CASTRO ALVES
 ENDEREÇO: RUA ARISTIDES CARP Nº 110
 BARRIO: BARRA CEP: 2077900 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 08.565.200/0001-70
 PROCESSO: 2535.0823202002-II AUTORIZAÇÃO: 0.022466
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: SANTA CASA DE MEDICINA DONA DE SÃO JOA-
 QUIM DA BARRA
 ENDEREÇO: SIKOPE 1672
 BARRIO: CENTRO CEP: 1408000 - SÃO JOAQUIM DA BAR-
 RA/SP
 CNPJ: 39.848.322/0002-06
 PROCESSO: 2535.0818882006-II AUTORIZAÇÃO: 0.404220
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELADOS COSMÉTICOS/DEIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: FARMACIA DORIS LTDA
 ENDEREÇO: AV. ESTADORA Nº 5718
 BARRIO: VITÓRIA CEP: 3205200 - SÃO LEOPOLDO/RS
 CNPJ: 02.383.186/0001-25
 PROCESSO: 2535.1954492002-II AUTORIZAÇÃO: 0.028664
 ATIVIDADE/CLASSE:



COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: KONI COMERCIAL LTDA
ENDEREÇO: PRAÇA DESEMBARADOR PERILLI, Nº174 (QUA-
DRA SIA LOJE 2
BARRIO: SETOR CAMPINAS CEP: 7421600 - CUIABÁ/MT
CNPJ: 04.488.007/0000-11
PROCESSO: 25351.019773/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.400174
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: VILSON JOSE LIEBENFELD ME
ENDEREÇO: RUA ANTININA, N. 314
BARRIO: CENTRO CEP: 85601500 - FRANCISCO BELTRÃO/PR
CNPJ: 97.342.815/0005-10
PROCESSO: 25351.158032/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.431772
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: PRINCÍPIO ATIVO FARMACIA DE MANIP. PROD.
NATURAIS LTDA
ENDEREÇO: AV VICENTE MACHADO, 1094
BARRIO: BATEI CEP: 80428011 - CURITIBA/PR
CNPJ: 93.549.851/0001-06
PROCESSO: 25351.069933/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.249864
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: MAIA FARMAS LTDA
ENDEREÇO: RUA CACETEIRA DOBRADA Nº 204
BARRIO: SAO JOAQUIM CEP: 7514064 - ANAPOLIS/GO
CNPJ: 43.803.703/0000-10
PROCESSO: 25351.183900/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.233947
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: MAIA FARMAS LTDA
ENDEREÇO: RUA CACETEIRA DOBRADA Nº 204
BARRIO: SAO JOAQUIM CEP: 7514064 - ANAPOLIS/GO
CNPJ: 43.803.703/0000-10
PROCESSO: 25351.183900/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.233947
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: MAIA FARMAS LTDA
ENDEREÇO: RUA CACETEIRA DOBRADA Nº 204
BARRIO: SAO JOAQUIM CEP: 7514064 - ANAPOLIS/GO
CNPJ: 43.803.703/0000-10
PROCESSO: 25351.183900/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.233947
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: MAIA FARMAS LTDA
ENDEREÇO: RUA CACETEIRA DOBRADA Nº 204
BARRIO: SAO JOAQUIM CEP: 7514064 - ANAPOLIS/GO
CNPJ: 43.803.703/0000-10
PROCESSO: 25351.183900/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.233947
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: MAIA FARMAS LTDA
ENDEREÇO: RUA CACETEIRA DOBRADA Nº 204
BARRIO: SAO JOAQUIM CEP: 7514064 - ANAPOLIS/GO
CNPJ: 43.803.703/0000-10
PROCESSO: 25351.183900/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.233947
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: MAIA FARMAS LTDA
ENDEREÇO: RUA CACETEIRA DOBRADA Nº 204
BARRIO: SAO JOAQUIM CEP: 7514064 - ANAPOLIS/GO
CNPJ: 43.803.703/0000-10
PROCESSO: 25351.183900/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.233947
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: MAIA FARMAS LTDA
ENDEREÇO: RUA CACETEIRA DOBRADA Nº 204
BARRIO: SAO JOAQUIM CEP: 7514064 - ANAPOLIS/GO
CNPJ: 43.803.703/0000-10
PROCESSO: 25351.183900/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.233947
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: MAIA FARMAS LTDA
ENDEREÇO: RUA CACETEIRA DOBRADA Nº 204
BARRIO: SAO JOAQUIM CEP: 7514064 - ANAPOLIS/GO
CNPJ: 43.803.703/0000-10
PROCESSO: 25351.183900/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.233947
ATIVIDADE/CLASSE

DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: INGRID MARCIA PROTOVSKY ME
ENDEREÇO: AV SIELE KAMON, N. 1342
BARRIO: MELH PRAIA CEP: 86230000 - ITAIPAVA/SC
CNPJ: 06.204.240/0001-52
PROCESSO: 25351.355945/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.472261
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: DROGLAVIM COMÉRCIO FARMACÉUTICO LTDA
ENDEREÇO: RUA MACHADO DE ASSIS Nº 784
BARRIO: CENTRO CEP: 94600112 - UBERLÂNDIA/MG
CNPJ: 26.494.430/0001-58
PROCESSO: 25351.809942/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.237861
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: RS COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS
LTDA
ENDEREÇO: AV JOHNNY FERREIRA Nº 827
BARRIO: CENTRO CEP: 7155000 - VICENTINÓPOLIS/GO
CNPJ: 07.319.666/0001-71
PROCESSO: 25351.460133/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.552712
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: CAMPOS E BARCELOS FARMACIA DE MANIPU-
LACAO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA BENEDITA SILVEIRA, Nº100
BARRIO: CENTRO CEP: 4780000 - BARREIRAS/BA
CNPJ: 07.802.146/0001-08
PROCESSO: 25351.058272/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.517911
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: VICTOR JOARES JUNIOR VIZANTIN ME
ENDEREÇO: PRAÇA DA MATRIZ Nº 334
BARRIO: CENTRO CEP: 4740000 - VILA DO RIOPIRE
CNPJ: 04.862.187/0001-72
PROCESSO: 25351.801359/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.297811
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: VEDURN FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA
- ME
ENDEREÇO: RUA SARONENA DA BOCAINA, Nº 65
BARRIO: PLANALTO CEP: 35440000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 05.314.522/0001-51
PROCESSO: 25351.089982/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.320464
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: LINDSTEN CELIA PIAZZININ ROEM & CIA LT-
DA
ENDEREÇO: RUA PARANA Nº 94-B
BARRIO: CENTRO CEP: 8400000 - BAITI/PR
CNPJ: 05.714.020/0001-01
PROCESSO: 25351.008121/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.318811
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: ROSANGELA APARECIDA DA ROCHA
ENDEREÇO: AVENIDA ASSIS BRAS Nº 2494
BARRIO: PIRRO D'ARCA CEP: 8100002 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 07.249.789/0002-25
PROCESSO: 25351.007045/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.458070
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: EFFICACIA PHARMACIA DE MANIPULACAO LT-
DA - ME
ENDEREÇO: RUA SANTOS DUMONT, 336
BARRIO: CENTRO CEP: 8400000 - JACAREZINHO/PR
CNPJ: 05.520.717/0001-13
PROCESSO: 25351.001294/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.319668
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: EFFICACIA PHARMACIA DE MANIPULACAO LT-
DA - ME
ENDEREÇO: RUA SANTOS DUMONT, 336
BARRIO: CENTRO CEP: 8400000 - JACAREZINHO/PR
CNPJ: 05.520.717/0001-13
PROCESSO: 25351.001294/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.319668
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: EFFICACIA PHARMACIA DE MANIPULACAO LT-
DA - ME
ENDEREÇO: RUA SANTOS DUMONT, 336
BARRIO: CENTRO CEP: 8400000 - JACAREZINHO/PR
CNPJ: 05.520.717/0001-13
PROCESSO: 25351.001294/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.319668
ATIVIDADE/CLASSE

PROCESSO: 25351.001294/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.319668
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA TAMANDARÉ LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA TAMANDARÉ Nº 731
BARRIO: VILA PLANALTO CEP: 76000111 - CAMPO GRAN-
DE/MS
CNPJ: 01.243.427/0000-83
PROCESSO: 25351.172540/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.000481
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA ROCHA LTDA
ENDEREÇO: RUA MARCHELA DODDORO DA FONSECA
Nº26
BARRIO: CENTRO CEP: 9020000 - TRÊS MARIAS/RS
CNPJ: 19.227.286/0001-87
PROCESSO: 25351.224488/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.325812
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: ALKIMA FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA
ENDEREÇO: RUA PRATA, PEDRILHO PEDRILHO JUNIOR, Nº
100, LOJA 01
BARRIO: REBELEZA BRANCA CEP: 9120000 - BLUMEN-
DAU/RS
CNPJ: 05.126.666/0001-89
PROCESSO: 25351.122736/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.410161
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: HOSPITALIA PRODUTOS PARA SAUDE SA
ENDEREÇO: RUA PRATA, PEDRILHO JUNIOR, Nº
100, LOJA 01
BARRIO: REBELEZA BRANCA CEP: 9120000 - BLUMEN-
DAU/RS
CNPJ: 05.126.666/0001-89
PROCESSO: 25351.122736/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.410161
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: HOSPITALIA PRODUTOS PARA SAUDE SA
ENDEREÇO: RUA PRATA, PEDRILHO JUNIOR, Nº
100, LOJA 01
BARRIO: REBELEZA BRANCA CEP: 9120000 - BLUMEN-
DAU/RS
CNPJ: 05.126.666/0001-89
PROCESSO: 25351.122736/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.410161
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: FARMACIA CONSOLO DAVINO LTDA
ENDEREÇO: RUA CONGO DAVINO, Nº 37
BARRIO: CENTRO CEP: 31740000 - GUANABARA/MG
CNPJ: 18.624.222/0001-87
PROCESSO: 25351.209445/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.159215
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: FARMACIA CONSOLO DAVINO LTDA
ENDEREÇO: RUA CONGO DAVINO, Nº 37
BARRIO: CENTRO CEP: 31740000 - GUANABARA/MG
CNPJ: 18.624.222/0001-87
PROCESSO: 25351.209445/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.159215
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: FARMACIA CONSOLO DAVINO LTDA
ENDEREÇO: RUA CONGO DAVINO, Nº 37
BARRIO: CENTRO CEP: 31740000 - GUANABARA/MG
CNPJ: 18.624.222/0001-87
PROCESSO: 25351.209445/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.159215
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA SANTA LUCIA
ENDEREÇO: RUA SIELE CEP: 7030000 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 07.876.275/0000-00
PROCESSO: 25351.115560/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.455711
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA SANTA LUCIA
ENDEREÇO: RUA SIELE CEP: 7030000 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 07.876.275/0000-00
PROCESSO: 25351.115560/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.455711
ATIVIDADE/CLASSE

COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS DE TIÉTICOS PER-
FUMES-PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA SANTA LUCIA
ENDEREÇO: RUA SIELE CEP: 7030000 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 07.876.275/0000-00
PROCESSO: 25351.115560/2008-12 AUTORIZAÇÃO: 0.455711
ATIVIDADE/CLASSE



EMPRESA: EDNA OKINOTO TANAKUCHI-ME
ENDEREÇO: PRACA PAD XE Nº 164 A
BAIRRO: CENTRO CEP: 6500000 - NALSASIMA
CNPJ: 08.961.994/0001-29
PROCESSO: 25351.06630/2008-14 AUTORIZAÇÃO: 0.41561.4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA MDAS S.L. LTDA
ENDEREÇO: 30023 311 BLOCO D LEMAS S2 9
BAIRRO: ASA SUL CEP: 7064500 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 02.999.873/0001-97
PROCESSO: 21251.20503/2008-14 AUTORIZAÇÃO: 0.29028.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: JOÃO CARLOS FRANCO
ENDEREÇO: RUA 7 DE SETEMBRO Nº 519
BAIRRO: CENTRO CEP: 9770000 - SANTIAGO
CNPJ: 01.717.402/0001-16
PROCESSO: 25351.21080/2008-14 AUTORIZAÇÃO: 0.12977.3
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: GOUVEIA & SANNI LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DE SÃO PEDRO Nº 475
BAIRRO: CENTRO CEP: 8540000 - GOATUUBA/PR
CNPJ: 09.014.347/0001-48
PROCESSO: 25351.07659/2008-14 AUTORIZAÇÃO: 0.40179.1
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
EMPRESA: ARIADNE BEATRIZ DE CASTRO MONTENHO ME
ENDEREÇO: RUA TRÊZ DE MARÇO Nº 313
BAIRRO: CENTRO CEP: 8153000 - OLHO VERDE/PR
CNPJ: 05.751.316/0001-19
PROCESSO: 25351.10992/2008-14 AUTORIZAÇÃO: 0.48051.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: DETÉTICOS
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS
EMPRESA: HOTEL RIBEIRO DE BARROS JUNIOR TATUI ME
ENDEREÇO: AVENIDA PROFESSORA BELDONILDES MACHES DE MENEZES Nº 262
BAIRRO: VILA ESPERANÇA CEP: 1670000 - TATUI/SP
CNPJ: 06.791.730/0001-70
PROCESSO: 25351.27061/2008-14 AUTORIZAÇÃO: 0.10999.0
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS
EMPRESA: DRAGARIA FARMA-TIKKUS LTDA
ENDEREÇO: AV. SATELITE Nº 90
BAIRRO: CHADIA: SATELITE SANTA BARBARA CEP: 06330000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 04.878.718/0001-41
PROCESSO: 25351.21048/2008-14 AUTORIZAÇÃO: 0.13968.2
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: NS FARMACIA DE MANIPULAÇÃO
ENDEREÇO: RUA RISE DA LUZ, 2000
BAIRRO: CENTRO CEP: 0130000 - FALCÃO/SC
CNPJ: 04.601.904/0001-23
PROCESSO: 25351.02459/2008-14 AUTORIZAÇÃO: 0.52000.0
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS
EMPRESA: DRAGARIA JACOB LTDA
ENDEREÇO: RUA VIDUAROR JOSÉ SANTIAGO BRINHEI, Nº 78
BAIRRO: CENTRO CEP: 5420000 - ARAPIPOVA/PE
CNPJ: 05.272.621/0001-75
PROCESSO: 25351.02098/2008-14 AUTORIZAÇÃO: 0.10000.1
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: FARMACIA R. A. LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA LUZ DOBREI, Nº 264
BAIRRO: CENTRO CEP: 1630000 - FENAFÓC/MS
CNPJ: 05.311.948/0001-55
PROCESSO: 25351.02714/2008-14 AUTORIZAÇÃO: 0.40014.8

ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS
EMPRESA: FARMÓCUTAL FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: ALAMEDA CORONEL JOAQUIM DE BASTOS Nº 112 - QD 206, 17 19
BAIRRO: SETOR MARISTA CEP: 7435150 - GOMÂNIA/GO
CNPJ: 08.221.471/0001-86
PROCESSO: 25351.19574/2008-14 AUTORIZAÇÃO: 0.00567.0
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS
EMPRESA: DROGARIA FERNAMBUCANA LTDA
ENDEREÇO: RUA ARISTONTEA Nº 540
BAIRRO: BOM VISTA CEP: 7075500 - ANÁPOLIS/GO
CNPJ: 06.233.184/0001-62
PROCESSO: 25351.10615/2008-14 AUTORIZAÇÃO: 0.21668.0
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: KIRUPHARMA FARMACIA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA GETÚLIO VARGAS Nº 919 E 517
BAIRRO: CENTRO CEP: 3440009 - UBERLÂNDIA/MG
CNPJ: 00.564.834/0001-04
PROCESSO: 25351.21193/2008-14 AUTORIZAÇÃO: 0.21478.5
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS
EMPRESA: ANGELINA LILLIS CARDOSO ME
ENDEREÇO: RUA ANTONIO BASTOS Nº 118
BAIRRO: CENTRO CEP: 3728000 - CAMA VERDE/MG
CNPJ: 04.944.425/0001-73
PROCESSO: 25351.08910/2008-15 AUTORIZAÇÃO: 0.27345.2
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: BIOPARMA COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA HENRIQUE PRADO Nº 1868
BAIRRO: JARDIM CARLOS CEP: 1313000 - VILA VELHAS/RS
CNPJ: 02.443.860/0001-72
PROCESSO: 25351.20841/2008-15 AUTORIZAÇÃO: 0.11291.7
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DRUGARIA CENTRO UBERLÂNDIA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA AFONSO PENA Nº 554
BAIRRO: CENTRO CEP: 3846000 - UBERLÂNDIA/MG
CNPJ: 03.589.537/0001-27
PROCESSO: 25351.08097/2008-15 AUTORIZAÇÃO: 0.40752.4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: PERFUMES
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA SARAH LTDA-ME
ENDEREÇO: RUA ELIZABETHA PEREIRA DE MELO 77
BAIRRO: JACINTINH CEP: 5704400 - MACEDÔNIA/PA
CNPJ: 03.970.625/0001-48
PROCESSO: 25351.13408/2008-17 AUTORIZAÇÃO: 0.44183.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: DROGARIA SANTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA DR. PENA, N 2388/UA DE PENA - 219
BAIRRO: CENTRO CEP: 3790002 - SETI LAGOA/MS
CNPJ: 04.451.889/0001-02
PROCESSO: 25351.06949/2008-17 AUTORIZAÇÃO: 0.44342.2
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: DROGARIA E PERFUMARIA D.G. LTDA
ENDEREÇO: RUA MANOEL TEIXEIRA CAMARGOS Nº 22 LOJA 1
BAIRRO: SANTA MARTA CEP: 1588000 - RIBEIRÃO DAS NEVES/MS
CNPJ: 01.246.978/0001-41
PROCESSO: 25351.01617/2008-15 AUTORIZAÇÃO: 0.00027.4
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS
EMPRESA: HOMOCÓPIA NATURAL LTDA
ENDEREÇO: RUA ARTUR BERNARDINI Nº 28 LOJA B
BAIRRO: CATETE CEP: 2220070 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 27.512.050/0001-09
PROCESSO: 25351.21582/2008-15 AUTORIZAÇÃO: 0.15626.3
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS
EMPRESA: LENCELÍDIA PASCOAL
ENDEREÇO: AVENIDA FREDERICO PAULA CUNHA Nº 668
BAIRRO: CENTRO CEP: 3750000 - SANTA RITA DO SAPUÍ/MS
CNPJ: 01.618.360/0001-62
PROCESSO: 25351.20812/2008-15 AUTORIZAÇÃO: 0.09649.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA TURKISSO LTDA
ENDEREÇO: RUA TURKISSO Nº 619
BAIRRO: ÁGUA BRANCA CEP: 0506000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 08.251.740/0001-93
PROCESSO: 25351.22844/2008-15 AUTORIZAÇÃO: 0.13764.0
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: ANDRADE F. G. RIBEIRO LTDA
ENDEREÇO: RUIROVIA AMARAL FERREIRO Nº 488 LOJA 4
BAIRRO: CENTRO CEP: 2800000 - RIO DAS OSTRAS/RJ
CNPJ: 00.935.520/0001-05
PROCESSO: 25351.21760/2008-15 AUTORIZAÇÃO: 0.10741.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA W F LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA FLORES DA CUNHA Nº 450 LOJA 01
BAIRRO: VISTA ACELERA CEP: 9490000 - CACHOEIRINHA/RS
CNPJ: 09.102.602/0001-09
PROCESSO: 25351.01946/2008-15 AUTORIZAÇÃO: 0.3138.7
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: HEMIFARMACIA VITEL LTDA
ENDEREÇO: RUA CLAUDIO MANUEL Nº 179
BAIRRO: FUNCIONÁRIOS CEP: 1694000 - RÍO DOZULE/MS
CNPJ: 18.022.434/0001-89
PROCESSO: 25351.21046/2008-15 AUTORIZAÇÃO: 0.11362.2
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS
EMPRESA: FARMACIA SILENA LTDA
ENDEREÇO: RUA DR. RUIOP XAVIER DA SILVA Nº 671
BAIRRO: CENTRO CEP: 8416000 - CASTRO/PR
CNPJ: 04.123.246/0001-11
PROCESSO: 25351.09910/2008-15 AUTORIZAÇÃO: 0.41451.3
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: DROGARIA PAROIS BADA LTDA
ENDEREÇO: RUA DE SANTIAGO Nº 32 QUADRA 01 LOTE 18
BAIRRO: JARDIM BRASILEIRO CEP: 7911220 - CATALÃO/GO
CNPJ: 02.473.862/0001-42
PROCESSO: 25351.26213/2008-15 AUTORIZAÇÃO: 0.42821.9
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DERMATOLOGE FARMACIA LIDA ME
ENDEREÇO: RUA FERNANDO AROTI, Nº 995
BAIRRO: CENTRO CEP: 9601000 - SANTA CRUZ DO SUL/RS
CNPJ: 01.666.484/0001-28
PROCESSO: 25351.13540/2008-15 AUTORIZAÇÃO: 0.45592.7
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS



PROCESSO 2531/0226/2003-17 AUTORIZAÇÃO 0.22865
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: FARMÁCIA MARINHO BRANDÃO LTDA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA WASHINGTON LUIZ, Nº 1678, LOMA II
 BAIRRO: GRADIM CEP: 2401110 - SÃO DONALDO
 CNPJ: 07.467.651/0001-85
 PROCESSO 2531/13194/2007-18 AUTORIZAÇÃO 0.48869
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: RIO PRETO FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA VOLUNTÁRIOS DE SÃO PAULO Nº 3985
 BAIRRO: BENTONORA CEP: 1301230 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP
 CNPJ: 67.919.490/0001-20
 PROCESSO 2531/22449/2002-18 AUTORIZAÇÃO 0.22961
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 EMPRESA: DROGARIA MORAIS LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA 47 LOTA 08 - FORTALEZA RURAL
 BAIRRO: MESTRE D'ARMAZ CEP: 71600-000 - BRAZILIA/DF
 CNPJ: 09.213.677/0001-20
 PROCESSO 2531/01944/2005-18 AUTORIZAÇÃO 0.22963
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: CLAYDOR SERRATIÃO CANAAN - EPP
 ENDEREÇO: PRAÇA PEDRO CANAAN, Nº 39
 BAIRRO: CENTRO CEP: 3520000 - CARMO DA MODENA/MG
 CNPJ: 06.426.515/0001-58
 PROCESSO 2531/21049/2005-18 AUTORIZAÇÃO 0.02234
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA MARQUÊS LTDA
 ENDEREÇO: RUA ORLANDO AGUIAR DA SILVA, Nº 106, LOJAS O.T. 92
 BAIRRO: PRESIDENTE ROOSEVELT CEP: 3840104 - IBERA-LÂNDIA/MG
 CNPJ: 06.165.819/0001-49
 PROCESSO 2531/20825/2007-18 AUTORIZAÇÃO 0.49010
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: A BOTICARIA DROGARIA E PERFUMARIA LTDA
 ENDEREÇO: AV. RIO BRANCO Nº 67
 BAIRRO: CENTRO CEP: 3880000 - SÃO GONÇALVES/MG
 CNPJ: 22.492.466/0001-94
 PROCESSO 2531/20113/2002-18 AUTORIZAÇÃO 0.09998
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: FARMÁCIA ALQUIMIA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA DAS ATENAS, Nº 2868
 BAIRRO: CENTRO CEP: 70180000 - GOMPHIM/PE
 CNPJ: 08.760.864/0001-31
 PROCESSO 2531/01975/2007-18 AUTORIZAÇÃO 0.41551
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DROGA VIVER COM SAÚDE LTDA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA INACIO COSTA CEP: 14784145 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 62.691.455/0001-18
 PROCESSO 2531/05266/2008-18 AUTORIZAÇÃO 0.33882
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: ELIENE FERREIROS SANTOS DROGARIA ME
 ENDEREÇO: COLÔNIA NOSSA SENHORA DE GUADALUPE, Nº 81, QUADRA M

BAIRRO: CENTRO CEP: TEOTÔNIO VILHAVAL
 CNPJ: 06.435.769/0001-57
 PROCESSO 2531/00647/2000-18 AUTORIZAÇÃO 0.26895
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: FARMACVET FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA DR. CAMPOS SALLES, Nº 123
 BAIRRO: CENTRO CEP: 13150000 - COSMÓPOLIS/SP
 CNPJ: 06.121.068/0001-28
 PROCESSO 2531/27326/2005-18 AUTORIZAÇÃO 0.20912
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA FLAVIA LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA TARA, Nº 116
 BAIRRO: PUMPIPI CEP: 3028070 - BELO HORIZONTE/MG
 CNPJ: 21.184.443/0001-02
 PROCESSO 2531/25791/2006-18 AUTORIZAÇÃO 0.45718
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: ANTONIO MARANGONI & CIA LTDA-ME
 ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL Nº 148
 BAIRRO: CENTRO CEP: 15140000 - BALSAMO/SP
 CNPJ: 52.436.181/0001-21
 PROCESSO 2531/21899/2002-18 AUTORIZAÇÃO 0.19850
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: A. C. MARTIN NETO FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO - EPP
 ENDEREÇO: RUA BRASIL, Nº 126, LOJAS 2,3,4 E 17
 BAIRRO: PIMENTA CEP: 2908000 - MARIUPE/MS
 CNPJ: 06.323.030/01-54
 PROCESSO 2531/23588/2006-18 AUTORIZAÇÃO 0.49126
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: JOÃO FRANCISCO DE ANDRADE
 ENDEREÇO: AV. BRASIL Nº 223
 BAIRRO: CENTRO CEP: 79700-000 - PALMAREINHA/MS
 CNPJ: 01.548.989/0001-76
 PROCESSO 2531/18953/2002-18 AUTORIZAÇÃO 0.06872
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: OLIVEIRA & WITTELL LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ ANTONIO Nº 926, CASA 91
 BAIRRO: CENTRO CEP: 7960000 - CAMPO GRANDE/MS
 CNPJ: 02.883.971/0001-06
 PROCESSO 2531/19544/2005-18 AUTORIZAÇÃO 0.08827
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: RODOLFO BASTRO MADEIRA COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA
 ENDEREÇO: RUA VIAMANTO DE MEDEIROS Nº 716
 BAIRRO: CENTRO CEP: 82100000 - BOHIALICE/PR
 CNPJ: 07.646.235/0001-60
 PROCESSO 2531/22194/2002-18 AUTORIZAÇÃO 0.10048
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: DROGARIA SÃO JOSÉ LTDA
 ENDEREÇO: PRAÇA BELARMINO ESSADO Nº 1232-A
 BAIRRO: CENTRO CEP: 75400000 - DOURADOS/MS
 CNPJ: 02.517.153/0001-86
 PROCESSO 2531/18070/2005-18 AUTORIZAÇÃO 0.40974
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: MORAIS MOTA & ESPINOLA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA ALFREDO CADRAL Nº 1071
 BAIRRO: JARDIM CABRAL CEP: 7660000 - ITABERAÍ/MS
 CNPJ: 04.128.261/0001-43

PROCESSO 2531/18740/2005-18 AUTORIZAÇÃO 0.05817
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: W33 ELENDE DA COSTA E CIA LTDA - ME
 ENDEREÇO: AVENIDA D Nº 28 20
 BAIRRO: VILA PAI ETERNO CEP: 7510000 - TRINDADE/GO
 CNPJ: 03.466.413/0001-42
 PROCESSO 2531/25113/2007-18 AUTORIZAÇÃO 0.50482
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: FARMÁCIA TELE - JUCA LTDA
 ENDEREÇO: AV. ANTONIO SALES, Nº 1539
 BAIRRO: ALDIBA CEP: 6011000 - PORTALGAZ/CE
 CNPJ: 01.767.031/0005-04
 PROCESSO 2531/29603/2006-18 AUTORIZAÇÃO 0.48020
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: FARMÁCIA ENTRE RIOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL Nº 1741
 BAIRRO: ENTRE RIOS CEP: 89716990 - SANTO ANTONIO DO SUDOESTE/SC
 CNPJ: 04.906.833/0005-06
 PROCESSO 2531/03222/2003-18 AUTORIZAÇÃO 0.37319
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: P&K COMÉRCIO VAREJISTA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA GETÚLIO VARGAS Nº 1401 ESQUINA COM AVENIDA PARANA
 BAIRRO: CENTRO CEP: 6798010 - PARANAVÁ/PR
 CNPJ: 35.480.764/0001-20
 PROCESSO 2531/18759/2002-18 AUTORIZAÇÃO 0.19937
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMÁCIA MODICA LTDA EPP
 BAIRRO: PONTA DA PRAIA CEP: 1306990 - SANTOS/SP
 CNPJ: 03.960.570/0001-88
 PROCESSO 2531/23872/2002-18 AUTORIZAÇÃO 0.28163
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: JAMPY VASCONCELLOS S/A
 ENDEREÇO: AVENIDA RAFAEL COMEU DE GUSMÃO Nº 117
 BAIRRO: PONTA DA PRAIA CEP: 1306990 - SANTOS/SP
 CNPJ: 03.960.570/0001-88
 PROCESSO 2531/23872/2002-18 AUTORIZAÇÃO 0.28163
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: JAMPY VASCONCELLOS S/A
 ENDEREÇO: AVENIDA RAFAEL COMEU DE GUSMÃO Nº 117
 BAIRRO: PONTA DA PRAIA CEP: 1306990 - SANTOS/SP
 CNPJ: 03.960.570/0001-88
 PROCESSO 2531/18993/2002-18 AUTORIZAÇÃO 0.13766
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA VIVER BOLA
 ENDEREÇO: AVENIDA MARCO ANTONIO MARTINS CABRAL Nº 97
 BAIRRO: CENTRO CEP: 8870100 - TUBARÃO/SC
 CNPJ: 06.165.819/0001-49
 PROCESSO 2531/18993/2002-18 AUTORIZAÇÃO 0.13766
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA VIVER BOLA
 ENDEREÇO: AVENIDA MARCO ANTONIO MARTINS CABRAL Nº 97
 BAIRRO: CENTRO CEP: 8870100 - TUBARÃO/SC
 CNPJ: 06.165.819/0001-49
 PROCESSO 2531/20596/2002-18 AUTORIZAÇÃO 0.38862
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: DROGARIA SÃO DIMAS DE PRACOCABA LTDA-ME
 ENDEREÇO: RUA DONA EDEGÊNIA Nº 802
 BAIRRO: SÃO DIMAS CEP: 13410118 - PRACOCABA/SP
 CNPJ: 58.718.880/0001-22
 PROCESSO 2531/21966/2002-18 AUTORIZAÇÃO 0.22964
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE





DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: BRAGANCA & SANTOS ME
ENDEREÇO: RUA AGUA BRANCA Nº 25
BAIRRO: VALS-ENCANTADO CEP: 2911010 - VILA VELAS
CNPJ: 00.787.724/0001-21
PROCESSO: 2551.27470/2007-21 AUTORIZAÇÃO: 0.4884.4
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: ABROADOR COMERCIO E REPRESENTAÇÕES LT-
DA
ENDEREÇO: AVENIDA EXPEDITO GARCIA, N. 1398
BAIRRO: CAMPO GRANDE CEP: 3904000 - CARIACICAUS
CNPJ: 27.124.196/012-28
PROCESSO: 2551.92144/2007-21 AUTORIZAÇÃO: 0.4873.4
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA BPS LTDA-ME
ENDEREÇO: RUA ALVARÉS DE AZEVEDO, 14
BAIRRO: RIVERA DA BARRA CEP: 2925079 - VILA VE-
LHAES
CNPJ: 07.287.894/0001-34
PROCESSO: 2551.24368/2006-21 AUTORIZAÇÃO: 0.4818.6
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: SIVALDO SOBRINHO CAMILO & CIA. LTDA
ENDEREÇO: RUA RUI BARROSA Nº 43
BAIRRO: CENTRO CEP: 6408000 - SANTO ANTONIO DA PLÁ-
TANA-PR
CNPJ: 05.432.964/0001-22
PROCESSO: 2551.019812/2001-21 AUTORIZAÇÃO: 0.3903.3
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: JORGE ANTONIO STQUE - DROGARIA ME
ENDEREÇO: RUA JOSÉ LINARES NETO, Nº365
BAIRRO: CENTRO CEP: 6408000 - GUATAPARAPÉ
CNPJ: 07.714.326/0001-20
PROCESSO: 2551.02854/2006-21 AUTORIZAÇÃO: 0.4407.3
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: COMERCIAL FARMACÉUTICA SANTA FÉ S/A
ENDEREÇO: SRL-CEL. QD 714 BLOCO F LOTA 04 TERREO I
Nº 10 SAIA 08
BAIRRO: ASA SUL CEP: 7039000 - BRASILIA-DF
CNPJ: 37.242.370/0000-38
PROCESSO: 2551.06097/2001-21 AUTORIZAÇÃO: 0.3447.5
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA DRUGIAPAS LTDA
ENDEREÇO: RUA TORRES SOBRINHO, Nº 04
BAIRRO: MESE CEP: 2078888 - RIO DE JANEIRO-RJ
CNPJ: 28.706.403/0001-71
PROCESSO: 2551.21929/2003-21 AUTORIZAÇÃO: 0.4514.4
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DRIGIARIA MEX 1 LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA BELMONTI, Nº 2641
BAIRRO: PARQUE DO COCAIA CEP: 3044010 - SÃO PAU-
LUS-SP
CNPJ: 04.946.306/0001-58
PROCESSO: 2551.60188/2007-21 AUTORIZAÇÃO: 0.5147.0
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: ANGELITA LEITE RODRIGUES
ENDEREÇO: RUA DR. AVILAHO DE QUELHUS Nº 399
BAIRRO: CENTRO CEP: 37938000 - CAPITÓLIUM-MS
CNPJ: 34.941.797/0001-40
PROCESSO: 2551.21120/2003-21 AUTORIZAÇÃO: 0.1252.8
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: ORBITAN ANDERSON RODRIGUES ME
ENDEREÇO: RUA HONORATO PINTO FERREIRA Nº 678

BAIRRO: CENTRO CEP: 8408000 - REBOCAS-PR
CNPJ: 02.989.060/0001-04
PROCESSO: 2551.019812/2001-21 AUTORIZAÇÃO: 0.3903.3
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: SILVA MARTINS & MARTINS LTDA
ENDEREÇO: RUA JOSÉ CORREIA Nº 20-W
BAIRRO: CENTRO CEP: 7800000 - TANGARA DA BERRAMT
CNPJ: 05.485.737/0001-74
PROCESSO: 2551.49996/2006-21 AUTORIZAÇÃO: 0.4822.6
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACINA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LI-
DA-ME
ENDEREÇO: ALAMEDA PRELUSTA Nº 440
BAIRRO: JARDIM BELVANIA CEP: 1481100 - ARAQUA-
RA-SP
CNPJ: 74.415.935/0001-06
PROCESSO: 2551.08042/2005-22 AUTORIZAÇÃO: 0.2549.2
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA DE MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS DE HIGIENE
E PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGANENGA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA SENHOR DO BONFIM Nº 22
BAIRRO: SÃO RUYCELI CEP: 3560000 - SÃO FELIZ-DIA-MG
CNPJ: 41.485.324/0001-47
PROCESSO: 2551.21143/2002-22 AUTORIZAÇÃO: 0.1302.3
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FODESCHINI FARMACIA FINEI LTDA
ENDEREÇO: RUA PEDRO DE ALMEIDA DE MELLO Nº 224
BAIRRO: CENTRO CEP: 8531150 - MATO BRANCO-PR
CNPJ: 41.238.774/0001-29
PROCESSO: 2551.19420/2002-22 AUTORIZAÇÃO: 0.07218.9
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: WELBY SIQUEIRA DROGARIA LTDA EMP
ENDEREÇO: RUA AURELIO DE PELLEGRINI Nº 07 L1 A
BAIRRO: CAMPO GRANDE CEP: 2362800 - RIO DE JANEI-
RO-RJ
CNPJ: 03.802.236/0001-17
PROCESSO: 2551.21289/2002-22 AUTORIZAÇÃO: 0.1478.6
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DRIGIARIA ENC LTDA
ENDEREÇO: CND BULOFE 24 LOTA 01
BAIRRO: SAO JOSE/ATINGA CEP: 3303013 - TAMBATINGA-DF
CNPJ: 07.284.525/0001-41
PROCESSO: 2551.56744/2005-22 AUTORIZAÇÃO: 0.4448.8
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: ALICE ALVES VIANA DROGARIA ME
ENDEREÇO: RUA CELSO RAMOS DE OLIVEIRA Nº 395 - LOTA
82
BAIRRO: VILA ANTARCTICA CEP: 1172010 - PRAIA GRAN-
DES-SP
CNPJ: 02.248.499/0001-25
PROCESSO: 2551.22823/2002-22 AUTORIZAÇÃO: 0.2688.6
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: MAGDRA & BONFANTE LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA DRUGADERO MARIA LIMA Nº 1208
BAIRRO: VILA SÃO PEDRO CEP: 1309000 - SÃO JOSÉ DO RIO
PRETO-SP
CNPJ: 67.576.560/0001-04
PROCESSO: 2551.18251/2000-22 AUTORIZAÇÃO: 0.17700.1
ATIVIDADE/CLASSE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: MAGISTRAL LABORATORIO DE MANIPULAÇÃO
ENDEREÇO: RUA CARLOS DE VASCONCELOS, Nº 147-A
COM SOARES DA COSTA 47-A,
BAIRRO: TRUCA CEP: 2932000 - RIO DE JANEIRO-RJ
CNPJ: 36.484.358/0000-13
PROCESSO: 2551.32299/2002-22 AUTORIZAÇÃO: 0.3894.8
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: UNIMED DE CATANDUVA - COOPERATIVA DE
TRABALHO MEDICO
ENDEREÇO: RUA RIO PRETO Nº 04
BAIRRO: CENTRO CEP: 1306000 - CATANDUVA-SP
CNPJ: 45.118.420/0001-88
PROCESSO: 2551.20180/2005-22 AUTORIZAÇÃO: 0.8884.9
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA PREMIUM LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA INTELEGIACAO S/N, QUADRA 01 LO-
TE 20 VILA
BAIRRO: SÃO DOMINGO SANTA RITA CEP: 7437020 - GOIÁ-
NIA-GO
CNPJ: 06.344.753/0001-70
PROCESSO: 2551.02854/2006-21 AUTORIZAÇÃO: 0.4466.9
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: SHELVARIA Y DRUGIARIA LTDA ME
ENDEREÇO: RUA PROFESSORA MARLI DE CARVALHO PE-
REIRA Nº 44 LOTA B
BAIRRO: MOJUI COFUS CEP: 2621000 - NOVA BOA-
CIURA
CNPJ: 02.528.681/0001-07
PROCESSO: 2551.18812/2002-23 AUTORIZAÇÃO: 0.18210.3
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FIEVE E GARCIA LTDA
ENDEREÇO: AV. IFRANJA Nº 22
BAIRRO: CENTRO CEP: 37190000 - TRÊS PONTAS-MG
CNPJ: 05.845.573/0001-06
PROCESSO: 2551.22379/2002-23 AUTORIZAÇÃO: 0.12648.8
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FIEVE E GARCIA LTDA
ENDEREÇO: AV. IFRANJA Nº 22
BAIRRO: CENTRO CEP: 37190000 - TRÊS PONTAS-MG
CNPJ: 05.845.573/0001-06
PROCESSO: 2551.22379/2002-23 AUTORIZAÇÃO: 0.12648.8
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA CARVALHO FURTADO LTDA ME
ENDEREÇO: RUA OPIEMA Nº 217
BAIRRO: CENTRO CEP: 5670000 - PRAIA GRANDE-
CE
CNPJ: 07.370.030/0001-02
PROCESSO: 2551.13480/2006-21 AUTORIZAÇÃO: 0.47793.2
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA MENJ LTDA
ENDEREÇO: RUA AUREA FINHORO Nº 133 LOTA B1 B 06
BAIRRO: CENTRO CEP: 29080000 - MOJUI PEREIRA-RJ
CNPJ: 01.959.988/0001-12



PROCESSO: 2331.2155/2002-23 AUTORIZAÇÃO 0.14674.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: NACIONAL MEDICAMENTOS E PERFUMARIA LT-
 DA
 ENDEREÇO: AV. BERNARDO SAYÃO Nº 1123
 BAIRRO: SETOR CENTRO OESTE CEP: 7436008 - GOIÁ-
 NEAGU
 CNPJ: 03.273.619/0001-04
 PROCESSO: 2331.10350/2002-23 AUTORIZAÇÃO 0.00136.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INETÁVEIS - BI - SUBSTÂNCIAS PSICO-
 TRÓPICAS
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: MR PHARMA LTDA
 ENDEREÇO: RUA TRADUCCI TOURNEAU, Nº 212
 BAIRRO: CENTRO CEP: 79800010 - ITAIPULO OTONI/MG
 CNPJ: 04.848.759/0001-27
 PROCESSO: 2331.84697/2002-23 AUTORIZAÇÃO 0.30995.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: NATUFLOR FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LT-
 DA ME
 ENDEREÇO: RUA FRIZZ JACOBS Nº 100
 BAIRRO: GOA VISTA CEP: 1922590 - SÃO JOÃO DO RIO PRE-
 TO/SP
 CNPJ: 02.432.088/0001-54
 PROCESSO: 2331.20127/2002-23 AUTORIZAÇÃO 0.00055.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DRUGARIA NOVA DISTRITAL LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIL, CT, QUADRA 300-A, BLOCO D, LOTA
 29
 BAIRRO: ASA SUL CEP: 7630000 - BRASÍLIA/DF
 CNPJ: 24.546.580/0007-53
 PROCESSO: 2331.02788/2002-24 AUTORIZAÇÃO 0.44665.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: MELLO & LIMA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA ANTONIO BRANDÃO DE OLIVEIRA Nº
 818
 BAIRRO: CENTRO CEP: 9621000 - SALSIZINHO/PR
 CNPJ: 06.203.459/0001-99
 PROCESSO: 2331.10197/2004-24 AUTORIZAÇÃO 0.41101.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: ES PHARMA FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LT-
 DA ME
 ENDEREÇO: RUA PEDRO FERRETTI, Nº 513
 BAIRRO: CENTRO CEP: 9603000 - OSASCO/SP
 CNPJ: 08.188.821/0001-82
 PROCESSO: 2331.14954/2007-24 AUTORIZAÇÃO 0.44636.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PRO-
 DUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: BRISAUDÉ DROGARIA E FARMACIA LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA 11 DE NOVEMBRO, N. 4476
 BAIRRO: CENTRO CEP: 8018000 - MARIANHEIRAS/SC
 CNPJ: 08.491.826/0001-05
 PROCESSO: 2331.01999/2007-24 AUTORIZAÇÃO 0.32051.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FORMULA REAL - FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO
 LTDA
 ENDEREÇO: RUA BARÃO DO RIO BRANCO, Nº 1499, SALA
 02
 BAIRRO: CENTRO CEP: 81900001 - TOLEDO/PR
 CNPJ: 07.890.504/0001-06
 PROCESSO: 2331.21606/2002-24 AUTORIZAÇÃO 0.42094.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA SANTANA GV LTDA
 ENDEREÇO: RUA MARCHELLO FLOREANO Nº 658 - LOJA B
 BAIRRO: CENTRO CEP: 5903100 - GOVERNADOR VALADA-
 RES/MG
 CNPJ: 24.178.380/0001-04
 PROCESSO: 2331.00022/2004-24 AUTORIZAÇÃO 0.22621.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA DROGARIA QUENTILIANO LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA PROFESSOR QUENTILIANO Nº 11
 BAIRRO: GUANDU CEP: 2936040 - CALHOUDE DE ITAPE-
 MIRIM/MS
 CNPJ: 03.880.870/0001-43
 PROCESSO: 2331.20444/2002-24 AUTORIZAÇÃO 0.11453.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: UNIMED JI PARANÁ COOPERATIVA DE TRABA-
 LHO MEDICO
 ENDEREÇO: AVENIDA TRANSCONTINENTAL, Nº 1019 SALA
 B
 BAIRRO: CENTRO CEP: 7896000 - JI-PARANÁ/RO
 CNPJ: 06.007.890/0002-14
 PROCESSO: 2331.18632/2002-24 AUTORIZAÇÃO 0.21284.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: MICHIE, RICARDO TEIXEIRA DEQUEVEDO - ME
 ENDEREÇO: RUA RIQUE BALSANO Nº 190
 BAIRRO: JARDIM AÇULHOS CEP: 14120000 - DUMONT/SP
 CNPJ: 04.299.949/0001-23
 PROCESSO: 2331.22193/2002-25 AUTORIZAÇÃO 0.30761.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA GERIMIAS LTDA
 ENDEREÇO: RUA ANDRÉO PINTO, Nº 117, SALA 02
 BAIRRO: PAÇO MUNICIPAL CEP: 85680000 - VIDEIRA/SC
 CNPJ: 06.658.245/0001-07
 PROCESSO: 2331.19684/2002-25 AUTORIZAÇÃO 0.04044.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA GERIMIAS LTDA
 ENDEREÇO: RUA ANDRÉO PINTO, Nº 117, SALA 02
 BAIRRO: PAÇO MUNICIPAL CEP: 85680000 - VIDEIRA/SC
 CNPJ: 06.658.245/0001-07
 PROCESSO: 2331.19684/2002-25 AUTORIZAÇÃO 0.04044.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA GERIMIAS LTDA
 ENDEREÇO: RUA ANDRÉO PINTO, Nº 117, SALA 02
 BAIRRO: PAÇO MUNICIPAL CEP: 85680000 - VIDEIRA/SC
 CNPJ: 06.658.245/0001-07
 PROCESSO: 2331.00152/2008-25 AUTORIZAÇÃO 0.32198.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: KÓXIS CIA. DE COSMÉTICOS LTDA
 ENDEREÇO: 1840 CONJUNTO 02 LOTE 14
 BAIRRO: CENTRO CEP: 7703000 - PALMAS/TO
 CNPJ: 03.839.374/0001-49
 PROCESSO: 2331.01999/2007-25 AUTORIZAÇÃO 0.38884.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DEMAC PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE KENNEDY Nº 91
 BAIRRO: JARDIM SÃO FRANCISCO CEP: 07990000 - CARI-
 CAS/SP
 CNPJ: 03.637.916/0006-41

PROCESSO: 2331.00367/2001-25 AUTORIZAÇÃO 0.20316.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PRO-
 DUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: APOI PARABO & KARITA LTDA
 ENDEREÇO: AV. CRATÁO Nº 400
 BAIRRO: JARDIM DIAMANTINA CEP: 7471200 - GOIÁ-
 NEAGU
 CNPJ: 04.151.970/0001-45
 PROCESSO: 2331.14959/2002-25 AUTORIZAÇÃO 0.00053.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: SIMONE CRISTINA COSTA MOREIRA & CIA LT-
 DA
 ENDEREÇO: RUA CÍRIONEL GENIL FERNANDES Nº 318
 BAIRRO: CENTRO CEP: 2967000 - ITAMBARANHA/MG
 CNPJ: 02.025.664/0001-83
 PROCESSO: 2331.20649/2002-25 AUTORIZAÇÃO 0.21799.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: PHARMACEUTICA MEDICAMENTOS LTDA-ME
 ENDEREÇO: RUA DELCINO PINHEIRO, Nº 93
 BAIRRO: CENTRO CEP: 9630000 - ALEGRE/RS
 CNPJ: 05.607.770/0001-44
 PROCESSO: 2331.01623/2001-26 AUTORIZAÇÃO 0.37493.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: FARMACIA DE MANIPULAÇÃO FLORA MEDI-
 CINAL DO GUARUÁ LTDA
 ENDEREÇO: RUA MARIO RIBEIRO Nº 84
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1414100 - GUARUÁ/SP
 CNPJ: 05.921.496/0002-02
 PROCESSO: 2331.00010/2002-26 AUTORIZAÇÃO 0.21988.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: ANSELMI LUIZ DA SILVA & CIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA CEL. LEIZ VENANCIOS MARQUES Nº 400
 BAIRRO: CENTRO CEP: 14230000 - BERRA AZUL/SP
 CNPJ: 05.839.374/0003-03
 PROCESSO: 2331.04665/2002-26 AUTORIZAÇÃO 0.38618.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA CENTRAL SANTOS DUMONT LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE SETUBAL VARGAS Nº
 201
 BAIRRO: CENTRO CEP: 9140000 - SANTOS DUMONT/MG
 CNPJ: 24.572.251/0001-02
 PROCESSO: 2331.01999/2002-26 AUTORIZAÇÃO 0.13228.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: ORGANIZAÇÕES FARMACÊUTICAS GEDDIN LI-
 DA
 ENDEREÇO: RUA CÍRIONEL PINHEIRO MALA Nº 30
 BAIRRO: CENTRO CEP: 89220000 - LANSERÔTE/SC
 CNPJ: 04.886.357/0001-71
 PROCESSO: 2331.18169/2002-26 AUTORIZAÇÃO 0.04962.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: TORRES & NOGUEIRA LTDA
 ENDEREÇO: RUA TRÓFILO OTONI Nº 330
 BAIRRO: CENTRO CEP: 13700007 - SETE LAGOAS/MG
 CNPJ: 22.266.365/0001-63
 PROCESSO: 2331.21999/2002-26 AUTORIZAÇÃO 0.18666.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PRO-
 DUTOS DE HIGIENE





DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NAO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: LUIZ MARTINS CIA
ENDEREÇO: RUA 18 DE JULHO Nº 516
BAIRRO: CENTRO CEP: 6540000 - COCÓIMA
CNPJ: 06.186.855/0001-41
PROCESSO: 2551/02599280-28 AUTORIZAÇÃO: 0.25461.1
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVÉIS -
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: BDI FARMACIA LTDA
ENDEREÇO: RUA 4 Nº 182
BAIRRO: CENTRO CEP: 7412000 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 03.591.990/0001-50
PROCESSO: 2551/01012280-26 AUTORIZAÇÃO: 0.20783.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVÉIS -
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: ANTUNES BERNARDI FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA RUI BARBOSA, Nº 403
BAIRRO: CENTRO CEP: 1730000 - BRITAS/SP
CNPJ: 07.418.266/0001-71
PROCESSO: 2551/2296232006-26 AUTORIZAÇÃO: 0.44101.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NAO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: BORGES CIL JANARDO LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA DR. JOSE PACHECO CHAVES Nº 2829
BAIRRO: PAULISTA CEP: 1340200 - PRACÇAABA/SP
CNPJ: 06.618.191/0001-16
PROCESSO: 2551/2259232006-26 AUTORIZAÇÃO: 0.25161.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: DALLAN JOAQUIM CAVALCANTE DA SILVA
ENDEREÇO: RUA LINDOIA SÍMÕES Nº 12
BAIRRO: CENTRO CEP: 1339000 - COLÍNEPOLIS
CNPJ: 03.808.874/0001-85
PROCESSO: 2551/1747032006-27 AUTORIZAÇÃO: 0.08916.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVÉIS -
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: DROGA APOSI H LTDA
ENDEREÇO: AV. CALDEADA ANTARES, Nº 20
BAIRRO: ALMADALE CEP: 0650000 - SANTANA DE PARNAÍBA/SP
CNPJ: 01.204.669/0001-36
PROCESSO: 2551/2106032006-27 AUTORIZAÇÃO: 0.12286.7
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVÉIS -
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: FRANCES ABILINO SARTORI ME
ENDEREÇO: RUA JUVENAL AUGUSTO, 10
BAIRRO: CENTRO CEP: 1474500 - TERRA RUIVAS/SP
CNPJ: 04.474.716/0001-09
PROCESSO: 2551/407062007-07 AUTORIZAÇÃO: 0.28087.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA GOMES LTDA
ENDEREÇO: RUA JOAQUIM PEDRO DOS SANTOS Nº 24
BAIRRO: CENTRO CEP: 2440000 - PETROLINA (PE)
CNPJ: 01.841.118/0001-48
PROCESSO: 2551/02612280-28 AUTORIZAÇÃO: 0.15546.6
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVÉIS -
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: ARIANE R. RIBEIRO GUARATINGUETA - ME
ENDEREÇO: RUA FRANCISCO SANTOS REIS Nº 547
BAIRRO: PUKISHILHO CEP: 1211070 - GUARATINGUETA/SP
CNPJ: 03.587.526/0001-80
PROCESSO: 2551/0601232006-28 AUTORIZAÇÃO: 0.22771.9
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVÉIS -

COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGA REYMAR LTDA ME
ENDEREÇO: PRAÇA WALDIRMAR BASSE Nº 16 - LOJA 4
BAIRRO: JARDIM BRASÍLIA CEP: 03585000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 02.252.421/0001-35
PROCESSO: 2551/2176622006-29 AUTORIZAÇÃO: 0.10112.7
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NAO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: SANTA MARTA DISTRIBUIDORA DE DROGAS LTDA
ENDEREÇO: PLATAFORMA DA ESTACAO RODOVIARIA LONJAS 228
BAIRRO: ASA SUL CEP: 7080000 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 06.810.410/0001-12
PROCESSO: 2551/1209622006-28 AUTORIZAÇÃO: 0.15218.4
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVÉIS -
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA ANCHIETA LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA ANCHIETA Nº 384
BAIRRO: CENTRO CEP: 6970000 - ANCHIETA/AC
CNPJ: 05.799.557/0001-48
PROCESSO: 2551/0237522006-28 AUTORIZAÇÃO: 0.37462.2
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVÉIS -
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NAO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA RUI BARBOSA LTDA
ENDEREÇO: RUA QUATROZE DE JULHO Nº 189
BAIRRO: CENTRO CEP: 7900181 - CAMPO GRANDE/MS
CNPJ: 02.912.186/0001-83
PROCESSO: 2551/0170822006-28 AUTORIZAÇÃO: 0.30117.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVÉIS -
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA VIVAS COCRO & CIA LTDA
ENDEREÇO: RUA 21 DE ABRIL Nº 384
BAIRRO: CENTRO CEP: 3520000 - JOSÉ BUSTAMANTE/SP
CNPJ: 06.877.276/0001-04
PROCESSO: 2551/210470002-28 AUTORIZAÇÃO: 0.11246.5
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVÉIS -
COMÉRCIO COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: MACIARA FARMACIA LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA DO ANILINHO Nº 126
BAIRRO: CENTRO CEP: 8564000 - AMÉRICA/PR
CNPJ: 76.794.723/0001-46
PROCESSO: 2551/0258422006-28 AUTORIZAÇÃO: 0.10606.6
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVÉIS -
COMÉRCIO COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NAO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: KING COMERCIAL LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DEPUTADO JAMIL CESILIO-SHOPPING FLAMBOYANT Nº 1900 QUADRA 994 LOTE 2 E, LOJA 723
BAIRRO: JARDIM DÓIS CEP: 7407010 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 04.388.843/0001-38
PROCESSO: 2551/0659922006-29 AUTORIZAÇÃO: 0.46231.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NAO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA DO IPAM LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PERIMETRAL BRUNO SEGALLA, Nº 121-LOJAS 1 E 2
BAIRRO: KAYSEN CEP: 9590000 - CAXIAS DO SUL/RS
CNPJ: 04.031.895/0000-22
PROCESSO: 2551/0438822007-28 AUTORIZAÇÃO: 0.52061.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NAO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: MANHUA FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA ANTONIO MAIA, Nº 863 A
BAIRRO: CENTRO CEP: 4800000 - MARABÁ/PA
CNPJ: 01.678.269/0001-48
PROCESSO: 2551/1801822006-28 AUTORIZAÇÃO: 0.21201.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NAO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA 308 RUI LTDA
ENDEREÇO: RUA SCS CL. 208 BL. D L3, 30
BAIRRO: ASA SUL CEP: 70745000 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 04.842.948/0000-85
PROCESSO: 2551/17730200-29 AUTORIZAÇÃO: 0.04022.1
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: SMC FOLHAS FARMACIA MAGISTRAL DE APUCARANA LTDA
ENDEREÇO: RUA OSÓRIO BIAS DE PAULA Nº 360
BAIRRO: CENTRO CEP: 8904000 - APUCARANA/PR
CNPJ: 03.478.510/0001-00
PROCESSO: 2551/1990322006-30 AUTORIZAÇÃO: 0.88811.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: ANDREA GARCIA TAGLIAVINI ME
ENDEREÇO: RUA SEBASTIAO GUMARAZI CORREA Nº 883 SALA 91
BAIRRO: CONCÓRDIA CEP: 1602010 - ARACATUBA/SP
CNPJ: 04.078.144/0005-47
PROCESSO: 2551/0191822006-28 AUTORIZAÇÃO: 0.46572.6
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA FARMAL LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA SCS VESLONIA, Nº 174
BAIRRO: CENTRO CEP: 5902500 - NATAL/RN
CNPJ: 10.375.843/0001-74
PROCESSO: 2551/0402422006-30 AUTORIZAÇÃO: 0.25211.6
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA SANTA MONICA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PAULO ANTONIO MOREIRA Nº 707
BAIRRO: CENTRO CEP: 1956000 - IPIRATINGA/SP
CNPJ: 47.507.610/0001-94
PROCESSO: 2551/2128722006-30 AUTORIZAÇÃO: 0.14402.2
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NAO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: MARIO BENTO & ILLIARITH LTDA
ENDEREÇO: RUA 12 S/Nº LOJAS E LT. 10 - B
BAIRRO: CENTRO CEP: 5120000 - FAZENDA NOVA/GO
CNPJ: 02.251.269/0001-21
PROCESSO: 2551/1908922006-30 AUTORIZAÇÃO: 0.03451.5
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVÉIS -
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: K PRODUTOS FARMACÉUTICOS SACCOBALLESENSE LTDA
ENDEREÇO: PRAÇA RAUL BORGES
BAIRRO: CENTRO CEP: 3020000 - VISCONDE DO RIO BRANCO/MG
CNPJ: 06.981.655/0001-11
PROCESSO: 2551/0589722007-11 AUTORIZAÇÃO: 0.52282.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NAO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA NOSSA SENHORA APARECIDA LTDA
ENDEREÇO: RUA DR. CUSTODIO SIMONETA Nº 70
BAIRRO: CENTRO CEP: 2670000 - LEOPOLDINA/MS
CNPJ: 21.247.735/0001-56
PROCESSO: 2551/0756622006-31 AUTORIZAÇÃO: 0.06391.1
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVÉIS -
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: GIMNIO VALLI DO CARANHOLA COM. TRAF. MEDIC.
ENDEREÇO: RUA MARFHAL DEODORO, Nº 22, SALA 106
BAIRRO: CENTRO CEP: 3690000 - CARANHOLA/MG
CNPJ: 04.403.842/0001-20
PROCESSO: 2551/0785122006-31 AUTORIZAÇÃO: 0.45433.8
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NAO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA NOVA BRAPUEIRA LTDA EPP
ENDEREÇO: AVENIDA IREAPLEIRA Nº 1914
BAIRRO: BRASILEIROPOLIS CEP: 8402001 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 08.881.374/0001-22
PROCESSO: 2551/0851522006-31 AUTORIZAÇÃO: 0.41363.4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NAO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -



EMPRESA: DROGARIA NOVA MELLE LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA INCONFIDÊNCIA MINERA, Nº 231
BAIRRO: VILA ANTONIETA CEP: 8307010 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 07.549.945/0001-44
PROCESSO: 25351.20864/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.4073.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: MARCIA APARECIDA SILVA RODRIGUES MAD-
RUA ME
ENDEREÇO: PRAÇA SEVERIANO BEZINHO, Nº 134
BAIRRO: CENTRO CEP: 8400000 - SÃO JOÃO DEL REI/MG
CNPJ: 04.252.847/0001-16
PROCESSO: 25351.80163/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.5284.2
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
EMPRESA: ADALBERTO ZAVALA GOMES ME
ENDEREÇO: AVENIDA SÃO JOÃO Nº 1372
BAIRRO: CENTRO CEP: 14415000 - BRATESP
CNPJ: 02.018.044/001-05
PROCESSO: 25351.21428/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.14088.8
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA DO PONTALTO LTDA
ENDEREÇO: PRAÇA ESTEVÃO FRANCO Nº 41
BAIRRO: JARDIM PLANALTO CEP: 7600000 - GOIÁS/GO
CNPJ: 25.945.801/0001-30
PROCESSO: 25351.06693/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.26658.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRO-
DUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: DROGAPURAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LT-
DA
ENDEREÇO: AVENIDA FEDERAL Nº 112
BAIRRO: CENTRO CEP: 7650000 - PIRANGATUÍ/GO
CNPJ: 01.806.059/0001-84
PROCESSO: 25351.01305/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.17887.2
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: IBAAMI TANAKA
ENDEREÇO: AV. TOCANTINS QD. 41 LÍZIA DE SALA 08
BAIRRO: TAQUARAUTO CEP: 7720000 - PALMAREJO
CNPJ: 04.197.864/0001-90
PROCESSO: 25351.18895/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.02268.1
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA PETRÔNIO LTDA
ENDEREÇO: RUA DUTRA Nº 11 - A
BAIRRO: COPACABANA CEP: 2020000 - RIO DE JANEI-
RO/RJ
CNPJ: 12.362.516/0001-45
PROCESSO: 25351.21269/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.13869.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: REDE MIL DROGARIA ZONA NORTE LTDA
ENDEREÇO: AV. PORTUÁRIO ERNESTO VITORASSO, N. 160
BAIRRO: JARDIM VITORASSO CEP: 1304000 - SÃO JUS-
TUS/SP
CNPJ: 08.397.416/0001-74
PROCESSO: 25351.54978/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.03053.3
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: ELISA ROSA DE PONTES
ENDEREÇO: AV. PASCHOA SANTILLI Nº 176
BAIRRO: VILA ROSAROSAS CEP: 3805221 - ARAUCÁRIA/MS
CNPJ: 01.827.416/0001-07
PROCESSO: 25351.37144/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.06729.5
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA HIKAFARMA LTDA-ME
ENDEREÇO: AVENIDA PARANAÍPOLIS Nº 1675
BAIRRO: VERMELHO MARACAYZO CEP: 3306010 - SÃO PAU-
LISTA/SP
CNPJ: 01.498.213/0001-58
PROCESSO: 25351.18632/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.01066.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -

COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA E PERFUMARIA CRISTO VIDA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA AMARAL FORTO Nº 617
BAIRRO: SÃO JOÃO CEP: 2725320 - VOLTA REDONDA/RJ
CNPJ: 03.225.204/0001-84
PROCESSO: 25351.18648/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.18034.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: JOSE ROBERTO TOSTES & CIA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DOM PEDRO I Nº 747
BAIRRO: ESPERANÇA CEP: 14655035 - RIBEIRÃO PRETO/SP
CNPJ: 47.458.752/0001-53
PROCESSO: 25351.21266/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.27662.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: IBIRANAPHARMA FARMACIA DE MANIPULA-
ÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA 3 Nº 1087 QUADRA 06 LOTE 02
BAIRRO: SETOR CENTRAL CEP: 7403000 - GOIÁS/GO
CNPJ: 03.220.713/0001-90
PROCESSO: 25351.07590/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.48192.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: VALDIR PITÁO
ENDEREÇO: RUA BENJAMIM M DOS SANTOS Nº 188
BAIRRO: BOJUCANGA CEP: 13060000 - SÃO SEBASTIÃO/SP
CNPJ: 67.425.847/0001-83
PROCESSO: 25351.21845/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.28818.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: CLARCK DE RÁTIMA SOUZA SILVA
ENDEREÇO: AVENIDA GETÚLIO VARGAS Nº 323
BAIRRO: CENTRO CEP: 17160000 - CAMPOS GERAIS/RJ
CNPJ: 02.770.300/0001-20
PROCESSO: 25351.02121/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.35845.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: TRECCO & MANZANO LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA SETE DE SETEMBRO Nº 537
BAIRRO: CENTRO CEP: 8867020 - SÃO CARLOS/SC
CNPJ: 01.702.891/0001-70
PROCESSO: 25351.21154/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.12983.1
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: I.M. DROGARIA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL Nº 1788 LÍZIA B
BAIRRO: JARAJÁ CEP: 22541200 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 28.221.025/0001-40
PROCESSO: 25351.21549/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.31566.7
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: REGINA ROLTA COLUCCI
ENDEREÇO: RUA JOÃO BATISTA ROLTA Nº 243
BAIRRO: CENTRO CEP: 9988000 - IMPUMBUÍ/RS
CNPJ: 04.745.315/0001-28
PROCESSO: 25351.18642/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.36344.4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRO-
DUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA SÃO LUIS DE FRANCA LTDA 009
ENDEREÇO: RUA SÃO SEBASTIÃO Nº 606
BAIRRO: VILA NOVA CEP: 1440359 - FRANCA/SP
CNPJ: 47.982.723/0001-25
PROCESSO: 25351.18089/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.02143.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: CAIXA DE ASSISTÊNCIA DOS ADVOGADOS DE
MINAS GERAIS
ENDEREÇO: RUA DOM JOÃO PIMENTA, Nº 308, LOJA 18
BAIRRO: CENTRO CEP: 3400000 - MONTES CLAROS/MG
CNPJ: 22.844.512/0001-14
PROCESSO: 25351.04791/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.18358.1
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA METROPOLITANA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA QUINZE DE NOVEMBRO Nº 108 LOJA
A
BAIRRO: JARDIM PETROPOLIS CEP: 2252100 - METROPOLIS/RJ
CNPJ: 02.407.942/0001-74
PROCESSO: 25351.01263/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.36879.2
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: AROAZOR COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LT-
DA
ENDEREÇO: AVENIDA ARTURJO VARGAS N.208
BAIRRO: CENTRO CEP: 1836000 - COLATINA/MS
CNPJ: 27.208.716/0001-64
PROCESSO: 25351.16697/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.18169.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: BIANCHI PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA ATILIO VIANEIRO Nº 93
BAIRRO: VIANEIRO CEP: 1307139 - JUNDIAÍ/SP
CNPJ: 53.881.048/0001-03
PROCESSO: 25351.04026/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.27262.2
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: LINK & PAULINI LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA RUI BARBOSA Nº 28
BAIRRO: CENTRO CEP: 1723000 - ITAPUÍ/SP
CNPJ: 31.814.918/0001-60
PROCESSO: 25351.18892/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.06013.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: MARIA ODETTI M M FREITAS & CIA LTDA
ENDEREÇO: RUA ANTONIO MARQUES PALMEIRA Nº 250
BAIRRO: CENTRO CEP: 7440000 - PIRIMÁSCA/GO
CNPJ: 01.515.944/0001-69
PROCESSO: 25351.18274/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.02104.4
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: HIGIARIA ESTALU LTDA ME
ENDEREÇO: RUA XV DE NOVEMBRO Nº 600 SALA 203
BAIRRO: CENTRO CEP: 9610000 - PASSO FUNDO/RS
CNPJ: 04.100.000/0001-52
PROCESSO: 25351.00696/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.28821.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA DE BELLI LTDA
ENDEREÇO: RUA MENEZES GERCINO N. 100 72
BAIRRO: METROPOLIS CEP: 2250000 - JUVILLESC
CNPJ: 01.845.111/0001-00
PROCESSO: 25351.05994/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.18242.2
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: VICTOR ALEXANDRE MADRANO CATANDEVA -
ME
ENDEREÇO: RUA BRASIL Nº 010
BAIRRO: CENTRO CEP: 1308000 - CAZANGUA/SP
CNPJ: 04.467.590/0001-38
PROCESSO: 25351.02598/2008-31 AUTORIZAÇÃO: 0.11358.1
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRO-
DUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGA VEM LTDA



ENDEREÇO: RUA NOVE DE JULHO Nº 2186
BARRIO JARDIM PRIMAVERA CEP: 1402100 - ARAQUA-
RA-SP
CNPJ: 43.919.181/0013-77
PROCESSO: 2531.15010/2003-18 AUTORIZAÇÃO: 0.21306.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: HOMOPIPATA E MANIPULAÇÃO FARMACIA PENSO LT-
DA
ENDEREÇO: RUA ARGUAS CEMITERIO, Nº 293
BARRIO: MEDEI CEP: 2077000 - RIO DE JANEIRO RJ
CNPJ: 06.982.942/0001-35
PROCESSO: 2531.2869/8/2007-15 AUTORIZAÇÃO: 0.10151.2
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: FARMACIA E DROGARIA PLETSH & MULLERS
LTDA-ME
ENDEREÇO: AV. 20 DE JULHO, N. 075, SALA B1
BARRIO: CENTRO CEP: 8902000 - DIAMANTINA-SC
CNPJ: 06.908.342/0001-23
PROCESSO: 2531.15534/3/2007-14 AUTORIZAÇÃO: 0.40034.3
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA CARNEIRO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA A N 247
BARRIO: CENTRO NOVA METROPOLE CEP: 6163000 -
FORTALEZA-CE
CNPJ: 23.548.116/0001-03
PROCESSO: 2531.24670/2006-14 AUTORIZAÇÃO: 0.44443.3
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA DROGAXIS DE CAPELÂNDIA LTDA -
ME
ENDEREÇO: RUA JOSEFA CAMPOS, Nº 28
BARRIO: CENTRO CEP: 1450000 - CAPELÂNDIA/SP
CNPJ: 07.017.866/0001-77
PROCESSO: 2531.07399/2007-17 AUTORIZAÇÃO: 0.51913.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
ENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: LARISSA BALDAN BATISTA - ME
ENDEREÇO: RUA 3, Nº 306
BARRIO: CENTRO CEP: 1541000 - ALTAPARIPUÁ-SP
CNPJ: 08.774.863/0001-19
PROCESSO: 2531.44031/2006-17 AUTORIZAÇÃO: 0.47981.7
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO - COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODU-
TOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: BEBE ROMMO DROGARIAS LTDA ME
ENDEREÇO: RUA MUNDO ALVARES FERREIRA Nº 1650
BARRIO: PARQUE OTORIL CEP: 1306000 - SÃO JOSE DO
RIO PRETO/SP
CNPJ: 43.977.512/0001-67
PROCESSO: 2531.21469/2002-37 AUTORIZAÇÃO: 0.1482.8
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: A JOLIANE & CIA LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA PORTUGUESA Nº 359
BARRIO: SAOES CEP: 81600-00 FAZENDA RIO GRAN-
DE/PR
CNPJ: 00.199.461/0001-07
PROCESSO: 2531.08586/2007-17 AUTORIZAÇÃO: 0.26294.0
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: SERRA MONTENHO BUNCHI
ENDEREÇO: RUA SÃO JOSÉ Nº 35
BARRIO: CENTRO CEP: 1770000 - POUSO ALEGRE/MS
CNPJ: 25.986.150/0001-94
PROCESSO: 2531.10619/2000-77 AUTORIZAÇÃO: 0.40034.6
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: COSMÉTICOS
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -

EMPRESA: CAIXA DE ASSISTÊNCIA DOS ADVOGADOS DE
SÃO PAULO
ENDEREÇO: RUA AFONSO SARDUELA Nº 17 BOBRELEIA
BARRIO: LAPA CEP: 05574000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 44.492.168/0013-20
PROCESSO: 2531.19990/2005-16 AUTORIZAÇÃO: 0.06543.5
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PRO-
DUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA ESTRELA DA MATA LTDA - ME
ENDEREÇO: PRAÇA ANTONIO MEGALE Nº 66
BARRIO: CENTRO CEP: 1394000 - BORDA DA MATA/MS
CNPJ: 06.513.994/0001-46
PROCESSO: 2531.22044/2002-19 AUTORIZAÇÃO: 0.25158.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: M D M SANTOS
ENDEREÇO: QUADRA, Nº 628
BARRIO: ESPERANÇA CEP: 6801000 - SANTARÉM/PA
CNPJ: 06.785.945/0001-60
PROCESSO: 2531.10949/2007-19 AUTORIZAÇÃO: 0.48796.7
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
ENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA REATIVA LTDA
ENDEREÇO: RUA JOÃO ABREU, Nº 343, QUADRA 04, LOTE
32
BARRIO: SETOR DESTA CEP: 7620110 - GOMÂNIA/GO
CNPJ: 01.264.888/0001-48
PROCESSO: 2531.10452/2003-19 AUTORIZAÇÃO: 0.17066.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA SAO GOTARDO LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA RUA BARBOSA Nº 284
BARRIO: NOVA SENHORA DE FATIMA CEP: 9880000 -
GOTARDOP/RS
CNPJ: 21.889.484/0002-69
PROCESSO: 2531.20220/2005-19 AUTORIZAÇÃO: 0.1198.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: LAURO HENRIQUE MACHADO ME
ENDEREÇO: AVENIDA SÃO JOSE DE ASSIS, Nº 114
BARRIO: VILA REAL CEP: 1307000 - BICOLÂNDIA/SP
CNPJ: 02.660.651/0001-18
PROCESSO: 2531.07394/2006-14 AUTORIZAÇÃO: 0.47702.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: M. H. BIZAZERO & CIA LTDA
ENDEREÇO: RUA SETE DE SETEMBRO, Nº 207
BARRIO: CENTRO CEP: 4564000 - TAQUARÉ/MS
CNPJ: 73.424.061/0001-54
PROCESSO: 2531.72944/2003-19 AUTORIZAÇÃO: 0.01486.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: TIZIÃO PRIZO ME
ENDEREÇO: RUA SANTA CRUZ Nº 1438 SALA 02
BARRIO: SANTA CRUZ CEP: 1453000 - TUPETÁ/SP
CNPJ: 03.911.233/0001-02
PROCESSO: 2531.39948/2002-40 AUTORIZAÇÃO: 0.09161.7
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODU-
TOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMANIA - FARMACIA E MANIPULAÇÃO ES-
DA
ENDEREÇO: AV. COMENDADOR JACINTO S. S. LIMA, LOJA
B Nº 608
BARRIO: CENTRO CEP: 2450000 - UBA/MS
CNPJ: 03.825.638/0001-28
PROCESSO: 2531.21645/2005-48 AUTORIZAÇÃO: 0.12024.4
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -

MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: SERVIÇO SOCIAL DA HABITAÇÃO DO RIO GRAN-
DE DO SUL - SSC/COMED RS
ENDEREÇO: RUA SETE DE SETEMBRO Nº 1086 4ª ANDAR
BARRIO: CENTRO CEP: 90010-91 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 02.853.062/0001-27
PROCESSO: 2531.14444/2002-40 AUTORIZAÇÃO: 0.00068.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: ELIANA FERREIRA VASQUES DE MIRANDA
ENDEREÇO: AVENIDA SETE DE SETEMBRO Nº 205
BARRIO: CENTRO CEP: 3493000 - IPANEMA/MS
CNPJ: 01.977.708/0001-60
PROCESSO: 2531.15103/2002-40 AUTORIZAÇÃO: 0.40034.7
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: M & M PREPARAÇÕES FARMACÉUTICAS LTDA
ME
ENDEREÇO: RUA DO IMPERADOR, Nº 970, LOJA 14
BARRIO: VILA IMPERIAL CEP: 23020-000 - PETROPOLIS/RJ
CNPJ: 09.871.866/0002-05
PROCESSO: 2531.89070/2005-14 AUTORIZAÇÃO: 0.41288.4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
C/F
ENDEREÇO: AVENIDA IZORAIDA MARQUES PARES, Nº 401,
LOJA 40
BARRIO: ALDO CAMPOLIM CEP: 1849000 - SOROCABA/SP
CNPJ: 01.008.732/0001-07
PROCESSO: 2531.21975/2002-40 AUTORIZAÇÃO: 0.18115.7
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGI-
ENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: FARMACIA ESPERANÇA LTDA
ENDEREÇO: PRAÇA TEIXEIRA SOARES Nº 175 - A
BARRIO: CENTRO CEP: 2400000 - SÃO PEDRO/RS
CNPJ: 31.612.399/0001-30
PROCESSO: 2531.18016/2002-41 AUTORIZAÇÃO: 0.02972.2
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGADA LTDA
ENDEREÇO: RUA DAS PEREGRAS Nº 321
BARRIO: JARAQUÁ CEP: 3441000 - UBERLÂNDIA/MG
CNPJ: 19.808.725/0001-76
PROCESSO: 2531.21699/2002-41 AUTORIZAÇÃO: 0.28016.1
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGI-
ENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA KEILA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA BARÃO DO RIO BRANCO Nº 2294
BARRIO: CENTRO CEP: 6830000 - CARIACAL/PA
CNPJ: 05.669.656/0001-59
PROCESSO: 2531.83399/2003-41 AUTORIZAÇÃO: 0.37748.2
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: POLIANA DE ALMEIDA FERREIRA SAMPAIO
ENDEREÇO: RUA TIOFRID FREITAS, Nº 296
BARRIO: CENTRO CEP: 5726000 - TIOFRID VILA/LAL
CNPJ: 07.676.484/0001-77
PROCESSO: 2531.08672/2008-41 AUTORIZAÇÃO: 0.33667.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO - CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: ANTUNES & ANTUNES FARMACIA LTDA
ENDEREÇO: RUA VICENTE LEANDRO DOMINGOS, Nº 1-5
BARRIO: NICELEU MARY DOTA CEP: 1702600 - BAURÍ/SP
CNPJ: 07.802.980/0001-43
PROCESSO: 2531.14824/2007-41 AUTORIZAÇÃO: 0.48022.8
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE



DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: DROGARIA FREITAS & OLIVEIRA LTDA
 ENDEREÇO: RUA MAIOR SILVEIRA Nº 19
 BAIRRO: CENTRO CEP: 35600-00 - PARA DE MINASMO
 CNPJ: 41.757.279/0001-90
 PROCESSO: 25511/0792/2002-46 AUTORIZAÇÃO: 03911.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA PARANHANA LTDA
 ENDEREÇO: RUA 12 DE MAIO Nº 289 PEDRO
 BAIRRO: CENTRO CEP: 96600-00 - TRÊS CORDOAS
 CNPJ: 05.506.054/0001-03
 PROCESSO: 25511/4523/2002-01 AUTORIZAÇÃO: 04160.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: ALMEIDA E FUGTINO LTDA
 ENDEREÇO: AV WILSON QUEIROZ DE ANDRADE, Nº 1348,
 QD 11 LT 01
 BAIRRO: ATOZ SOLAR PARQUE CEP: 7540000 - INH-
 MAÍCIO
 CNPJ: 04.635.713/0001-13
 PROCESSO: 25511/3371/2004-49 AUTORIZAÇÃO: 03470.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: GETSEMANI MANIPULAÇÃO E HOMEOPATIA LT-
 DA
 ENDEREÇO: QUADRA 11 S/N, LOTE 05, LOJA 01
 BAIRRO: PARQUE RIO BRANCO CEP: 1290000 - VALPARAÍSO
 DE ODIÁSCIO
 CNPJ: 37.636.866/0001-29
 PROCESSO: 25511/0991/2005-45 AUTORIZAÇÃO: 04203.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
 NE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA ROMA MÍSTICA
 ENDEREÇO: AVENIDA SETE LAGOAS Nº 302-A
 BAIRRO: SANTA ESTER CEP: 35640-00 - GOVERNADOR VA-
 LADARES/MS
 CNPJ: 06.681.561/0001-49
 PROCESSO: 25511/0299/2005-46 AUTORIZAÇÃO: 035047.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA UNIPAT LTDA
 ENDEREÇO: RUA CAXIAS DO SUL, Nº 527
 BAIRRO: GUARÁ CEP: 6970000 - BENTO GONÇALVES/RS
 CNPJ: 06.433.515/0001-47
 PROCESSO: 25511/0876/2002-48 AUTORIZAÇÃO: 04067.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS
 EMPRESA: MAGALHÃES CHAVES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA TRIDENTINO
 BAIRRO: CENTRO CEP: 9940000 - PASSO D'AREIAS/RS
 CNPJ: 01.342.154/0001-45
 PROCESSO: 25511/002994/2004-49 AUTORIZAÇÃO: 032648.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: QUIEBEX SUZANA E OLIVEIRA LTDA
 ENDEREÇO: AV MAIO 1830000 207
 BAIRRO: CENTRO CEP: 7660000 - NOVA XAVANTINA/MT
 CNPJ: 07.243.234/0001-37
 PROCESSO: 25511/191664/2006-48 AUTORIZAÇÃO: 054068.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: TITO E TATI FARMACIA E PERFUMARIA LTDA-
 ME
 ENDEREÇO: RUA PREF. OSCAR CLARK Nº 587 LOJA 02
 BAIRRO: PARQUE MATARINA CEP: 2697000 - ARAUCÁ-
 MARIA
 CNPJ: 06.152.188/0001-85

PROCESSO: 25511/17460/2002-46 AUTORIZAÇÃO: 031615.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA BRANCO DE BOPUCADA LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA UBALDO KINÉ DA RÓCHA Nº 200
 BAIRRO: PAPICUDA CEP: 2960000 - CACIQUÊ/RS
 CNPJ: 39.241.065/0001-89
 PROCESSO: 25511/160294/2002-46 AUTORIZAÇÃO: 002594.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA PIVOTO LTDA
 ENDEREÇO: RUA GENERAL CASTRO Nº 36
 BAIRRO: LARDO DO BARBADAS CEP: 2690000 - NETE-
 ROS/RS
 CNPJ: 39.586.000/0001-46
 PROCESSO: 25511/188474/2002-47 AUTORIZAÇÃO: 042731.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: BARRETO E ALCANTARA LTDA
 ENDEREÇO: RUA LUZ GONZAGA Nº 31
 BAIRRO: CENTRO CEP: 9980000 - DANGUAÇURN
 CNPJ: 01.747.946/0001-69
 PROCESSO: 25511/182256/2002-47 AUTORIZAÇÃO: 017122.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: ANGELA MARIA SOBRINHA TEIXEIRA - ME
 ENDEREÇO: RUA ARAUCÁRIA Nº 89
 BAIRRO: VILA HARROD CEP: 0719120 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 01.811.756/0001-87
 PROCESSO: 25511/20865/2002-47 AUTORIZAÇÃO: 040511.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: DROGARIA MACIEL LTDA
 ENDEREÇO: AV JERY RONCHETTI
 BAIRRO: JARDIM PERY CEP: 0115400 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 06.742.884/0001-64
 PROCESSO: 25511/160012/2002-48 AUTORIZAÇÃO: 046131.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIAS PRIMAVERA LTDA
 ENDEREÇO: RUA CURUÁ, Nº 2434
 BAIRRO: ANTÔNIO CEP: 6900000 - SANTARÉM/PA
 CNPJ: 06.427.403/0001-39
 PROCESSO: 25511/152511/2007-48 AUTORIZAÇÃO: 048061.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: MBRASIL & CIA LTDA
 ENDEREÇO: AV PEDRAS BRANCAS Nº 3446
 BAIRRO: CENTRO CEP: 7940000 - GOVERNADOR JORGE
 TEIXEIRA/MS
 CNPJ: 02.448.913/0001-89
 PROCESSO: 25511/17884/2002-48 AUTORIZAÇÃO: 040667.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/PERFUMES/PROD-
 UTO DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: FARMACIA ALICE LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA SÃO JORGE 372
 BAIRRO: ANO 8008 CEP: 2702500 - BARRA MANIA/RS
 CNPJ: 16.142.613/0001-88
 PROCESSO: 25511/217876/2002-48 AUTORIZAÇÃO: 016367.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 EMPRESA: MACHADO SILVEIRA
 ENDEREÇO: RUA BERNARDINO DE CAMPOS Nº 481
 BAIRRO: REDENTORA CEP: 1810000 - SÃO JOSÉ DO RIO
 PRETO/SP
 CNPJ: 00.746.661/0001-57
 PROCESSO: 25511/19901/2005-48 AUTORIZAÇÃO: 031366.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: JAMYR VASCONCELLOS S.A
 ENDEREÇO: AV SANTA CRUZ Nº 325
 BAIRRO: REALINO CEP: 2171020 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 25.436.250/0316-84
 PROCESSO: 25511/17960/2002-48 AUTORIZAÇÃO: 001351.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: PHARMEX FARMACIA DE MANIPULAÇÃO E COS-
 MÉTICA LTDA
 ENDEREÇO: QUA 02 LOTE 11, Nº 81
 BAIRRO: TAGUATINGA CEP: 7211020 - TAGUATINGA/DF
 CNPJ: 25.913.566/0005-02
 PROCESSO: 25511/05804/2003-48 AUTORIZAÇÃO: 03947.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRODUTOS DE HI-
 GIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: ADRIANA FARMACIA LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA FRANCISCO C. TORRES Nº 443
 BAIRRO: SÃO LUÍZ CEP: 2728446 - VÓCITA REDONDA/RJ
 CNPJ: 05.968.119/0000-61
 PROCESSO: 25511/37144/2007-49 AUTORIZAÇÃO: 055056.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: J. L. BESSA & CIA LTDA
 ENDEREÇO: AV. JOSÉ BRUXSMAN Nº 971
 BAIRRO: JARDIM MARTINIARI CEP: 14407011 - FRANCA/SP
 CNPJ: 01.242.957/0001-08
 PROCESSO: 25511/18008/2002-48 AUTORIZAÇÃO: 040469.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LT-
 DA
 ENDEREÇO: RUA JACARANDA, Nº 208
 BAIRRO: NAÇÕES CEP: 6320000 - FAZENDA RIO GRAN-
 DE/PR
 CNPJ: 09.767.226/0001-24
 PROCESSO: 25511/33319/2002-48 AUTORIZAÇÃO: 031980.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
 CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: DELMA MARQUES FRANCO DE OLIVEIRA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA SÉRGIO RICIANO Nº 410
 BAIRRO: TUBALINA CEP: 5840004 - LINDOLANDIA/SC
 CNPJ: 01.326.274/0001-18
 PROCESSO: 25511/08977/2003-49 AUTORIZAÇÃO: 025860.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRO-
 DUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA SUZANA ASSIS LTDA
 ENDEREÇO: RUA ISRAEL PENDEIRO Nº 120
 BAIRRO: ESPERANÇINHA CEP: 3502020 - GOVERNADOR
 VALADARES/MS
 CNPJ: 00.492.167/0001-79
 PROCESSO: 25511/208498/2002-49 AUTORIZAÇÃO: 015954.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA KOSMEL MARIANI LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA OSWALDO SCHROEDER, N. 101, SALA 02
 BAIRRO: CENTRO CEP: 8820000 - LONTRAS/SC
 CNPJ: 01.938.493/0001-44
 PROCESSO: 25511/481765/2006-51 AUTORIZAÇÃO: 040386.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: ORGÃO NOVA DE CAMBÉSTRE LTDA
 ENDEREÇO: RUA CIL. KHE CUSTODIO, Nº 48
 BAIRRO: CENTRO CEP: 3770000 - CAMBÉSTRE/MS
 CNPJ: 19.915.170/0001-98
 PROCESSO: 25511/04995/2005-56 AUTORIZAÇÃO: 025733.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
 FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: ORLANDO DIARTE OLIVEIRA
 ENDEREÇO: RUA EMANCIPIÇÃO, Nº 253
 BAIRRO: CENTRO CEP: 9571000 - RUA VISTA DO SUL/RS
 CNPJ: 08.839.089/0001-88

COMERCIALIZAÇÃO REPRODUÇÃO PROIBIDA



PROCESSO: 2535.423673/2007-00 AUTORIZAÇÃO: 0.14161
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: DROGARIA ATLANTICO LTDA
 ENDEREÇO: RUA ALBERTO POLONI Nº 1350
 BAIRRO: ARIU CEP: 8540000 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 73.973.435-06/61-40
 PROCESSO: 2535.169773/2007-00 AUTORIZAÇÃO: 0.272929
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA INDIANA LTDA
 ENDEREÇO: RUA 03 Nº 125
 BAIRRO: CENTRO CEP: 9590000 - SÃO MIGUEL DO ARAUCÁRIAS
 CNPJ: 02.513.450/0001-40
 PROCESSO: 2535.189786/2002-51 AUTORIZAÇÃO: 0.049811
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA INDIANA LTDA
 ENDEREÇO: RUA PENÃO INDEPENDÊNCIA Nº 21
 BAIRRO: TIJUCA CEP: 20511-900 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 01.548.294/0025-58
 PROCESSO: 2535.185205/2005-51 AUTORIZAÇÃO: 0.431211
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA SÃO GOTARDO LTDA
 ENDEREÇO: RUA BENTO FERREIRA DOS SANTOS Nº 40
 BAIRRO: CENTRO CEP: 3480000 - SÃO GOTARDO/MG
 CNPJ: 25.889.884/0001-02
 PROCESSO: 2535.212073/2002-51 AUTORIZAÇÃO: 0.210131
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA SÃO GOTARDO LTDA
 ENDEREÇO: RUA URUGUAI Nº 1062
 BAIRRO: CENTRO CEP: 8492000 - BOIRAZONTE/PR
 CNPJ: 04.571.784/0001-58
 PROCESSO: 2535.202202/2003-73 AUTORIZAÇÃO: 0.020111
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: SYDNEI EXPEDITO ROMIGUIE & CIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA SOIS Nº 40
 BAIRRO: CENTRO CEP: 3855000 - BUA/MG
 CNPJ: 19.473.024/0011-58
 PROCESSO: 2535.169932/2005-51 AUTORIZAÇÃO: 0.323862
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: CRUZ & OLIVEIRA LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA BENJAMIN CONSTANT 349
 BAIRRO: CENTRO CEP: 6900944 - RUI BRANCO/AC
 CNPJ: 05.232.084/0001-05
 PROCESSO: 2535.423673/2007-00 AUTORIZAÇÃO: 0.551869
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA DRUGA CAMPO LTDA
 ENDEREÇO: RUA 7 DE SETEMBRO Nº 186
 BAIRRO: CENTRO CEP: 16449028 - LINS/SP
 CNPJ: 08.122.826/0001-00
 PROCESSO: 2535.221740/2002-51 AUTORIZAÇÃO: 0.179512
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: AGILDA SILVA ASSUNÇÃO MELLO ME
 ENDEREÇO: RUA HENRIQUE FERNANDES Nº 698
 BAIRRO: CAMOBE CEP: 5710113 - SANTA MARIA/RS
 CNPJ: 08.707.350/0001-41
 PROCESSO: 2535.194490/2002-51 AUTORIZAÇÃO: 0.280112
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: COMERCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA - ME
 ENDEREÇO: TAV. N. 4621, QD. 02, LT. V7
 BAIRRO: PARQUE ANHANGUERA CEP: 7460020 - GOUVEIAS/GO

CNPJ: 31.291.000/0000-07
 PROCESSO: 2535.207064/2007-51 AUTORIZAÇÃO: 0.449991
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: FERRAZ & MARQUES LTDA
 ENDEREÇO: AV. PORTO ALEGRE Nº 1687
 BAIRRO: CENTRO CEP: 9610000 - DERRUBADABENS
 CNPJ: 04.502.133/0001-62
 PROCESSO: 2535.195627/2002-51 AUTORIZAÇÃO: 0.039314
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA MAX LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA ESPRITIVA SANTO Nº 1.097
 BAIRRO: NOVO PARAISO CEP: 4906218 - ARACAJU/SE
 CNPJ: 31.810.998/0001-40
 PROCESSO: 2535.203473/2003-11 AUTORIZAÇÃO: 0.233645
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA TRÊS MÃOS LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA CERVANTES Nº 171
 BAIRRO: VILA ARTURA CEP: 3022030 - SOROCABA/SP
 CNPJ: 03.664.650/0001-10
 PROCESSO: 2535.186152/062-51 AUTORIZAÇÃO: 0.077815
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: TULPARMA FARMACIA LTDA ME
 ENDEREÇO: AV. BAYEN FILHO 777
 BAIRRO: CENTRO CEP: 8090000 - TEUCASSÉ/PR
 CNPJ: 07.308.433/0001-07
 PROCESSO: 2535.228743/2005-51 AUTORIZAÇÃO: 0.436675
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: ARA-RIO 3 LTDA - ME
 ENDEREÇO: AV. UNO DE ASSIS, N. 11-03, LOJA 1
 BAIRRO: JOVIA VISTA CEP: 1360252 - Baurópolis/SP
 CNPJ: 08.403.941/0001-00
 PROCESSO: 2535.169932/2005-51 AUTORIZAÇÃO: 0.481118
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: DROGARIA SL LTDA
 ENDEREÇO: RUA PADRE RUAO CRISTÓFARO 194
 BAIRRO: VILA CIDADE CEP: 7800211 - CAMPO GRANDE/MS
 CNPJ: 04.707.309/0002-02
 PROCESSO: 2535.223212/2002-72 AUTORIZAÇÃO: 0.107910
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: IZELDINHA APARECIDA DE CAMPOS MONTLEIRO - ME
 ENDEREÇO: AV. DOMINGOS JOSÉ VIEIRA Nº 124 B
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1282000 - ITAPETINGA/SP
 CNPJ: 02.896.338/0001-46
 PROCESSO: 2535.184996/2002-52 AUTORIZAÇÃO: 0.078412
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 EMPRESA: HUYTO FARMACIA LTDA
 ENDEREÇO: AV. REPUBLICA ARGENTINA Nº 1555
 BAIRRO: ÁGUA VERDE CEP: 8602010 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 76.370.358/0001-09
 PROCESSO: 2535.087702/2006-51 AUTORIZAÇÃO: 0.380111
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA S PERTINÁRIA SAPIRI LTDA
 ENDEREÇO: PRAÇA NOVA SENHORA DAS NEVES Nº 12
 BAIRRO: CENTRO CEP: 3305010 - RIBEIRO DAS NEVES/RJ
 CNPJ: 08.512.169/0001-64
 PROCESSO: 2535.099443/2002-51 AUTORIZAÇÃO: 0.302212
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -

COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA UNIDA LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA JOÃO LINO BRAUN Nº 313 - SALA 02
 BAIRRO: BUA UNIAO CEP: 9580000 - ESTRELA/RS
 CNPJ: 02.570.865/0001-05
 PROCESSO: 2535.094593/2003-51 AUTORIZAÇÃO: 0.364749
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: MAFONHOS/MATERIAS MEDICO HOSPITALARES E ODONTOLÓGICOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA MARCHEL CASTELO BRANCO Nº 300
 BAIRRO: COMERCIAL CEP: 1154120 - RESENDEIR/RJ
 CNPJ: 28.867.543/0001-49
 PROCESSO: 2535.207064/2007-51 AUTORIZAÇÃO: 0.180012
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: DROGARIA ESTEYOLD LTDA
 ENDEREÇO: RUA ANTONIO TORRES Nº 264
 BAIRRO: ALCIDES CEP: 3940000 - BAMBLET/MG
 CNPJ: 01.307.600/0001-13
 PROCESSO: 2535.137061/2002-51 AUTORIZAÇÃO: 0.042812
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: KHANE MONTEIRO BASTOS DE OLIVEIRA EPP
 ENDEREÇO: RUA JERAFU MACEDO Nº 23
 BAIRRO: CENTRO CEP: 3542000 - MARIANA/MG
 CNPJ: 31.817.757/0002-42
 PROCESSO: 2535.215106/2002-54 AUTORIZAÇÃO: 0.147815
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA ELANDRO LTDA
 ENDEREÇO: RUA CARLUCCI Nº 34
 BAIRRO: CAÇUÍ CEP: 2046010 - NOVA OLÍMPIA/RJ
 CNPJ: 29.780.574/0001-47
 PROCESSO: 2535.210996/2002-54 AUTORIZAÇÃO: 0.280111
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA CABA DO REMÉDIO LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA MILTON NUNES, N. 17A, LOJA 03
 BAIRRO: SANTA LUZIA CEP: 2472275 - SÃO CARLOS/RJ
 CNPJ: 07.007.221/0001-12
 PROCESSO: 2535.423673/2007-00 AUTORIZAÇÃO: 0.460711
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: DROGAMEDICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA MARANGÃO Nº 48
 BAIRRO: LOCRIS CEP: 3801280 - GOVERNADOR VALADARES/BA
 CNPJ: 21.299.080/001-72
 PROCESSO: 2535.208643/2003-54 AUTORIZAÇÃO: 0.314812
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: O O S COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA MANGUEIRINHAS DE CAMARGO Nº 1491
 BAIRRO: CENTRO CEP: 8780125 - CAMPO MOÇARÁ/PR
 CNPJ: 30.782.025/0001-66
 PROCESSO: 2535.423673/2007-00 AUTORIZAÇÃO: 0.102704
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DO FARMACÉUTICO DROGARIA E FARMACIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA INHAÍPE Nº 208
 BAIRRO: DOM BOSCO CEP: 6901510 - ITAJAÍ/SC
 CNPJ: 02.443.541/0001-48
 PROCESSO: 2535.182233/2003-14 AUTORIZAÇÃO: 0.078412
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE





DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: BIOFACENTER DISTRIBUIDORA DE MEDICA-
MENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA JOÃO PEREIRA, Nº 59
BAIRRO: CENTRO CEP: 1113061 - SANTOS/SP
CNPJ: 05.992.588/000-44
PROCESSO: 2551/0703007-04 AUTORIZAÇÃO: 0.122922
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL
EMPRESA: MARTINONI & ROSI LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA NÉTE, Nº 413
BAIRRO: JARDIM DAS PALMEIRAS CEP: 1336220 - RIO CLA-
RO/SP
CNPJ: 06.938.188/000-34
PROCESSO: 2551/210282002-54 AUTORIZAÇÃO: 0.251248
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: HARELLE R. TENORIO MEDICAMENTOS - ME
ENDEREÇO: AV. PEDRO PEREIRA AGRIO 122
BAIRRO: SANTA RITA CEP: 5960000 - ARAUÁZIA
CNPJ: 07.157.717/0001-6
PROCESSO: 2551/344012005-51 AUTORIZAÇÃO: 0.419252
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA E PERFUMARIA SEVEN LTDA
ENDEREÇO: RUA BARBUNDO NEMATO DE SOUSA Nº 67
BAIRRO: CENTRO CEP: 1360551 - RIBEIRÃO DAS NE-
VES/MS
CNPJ: 05.325.413/0001-20
PROCESSO: 2551/10812000-59 AUTORIZAÇÃO: 0.394441
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: CASAROTO & ROSA LTDA
ENDEREÇO: RUA CORONEL OLIVEIRA Nº 126
BAIRRO: CENTRO CEP: 1379900 - ANDARAÍ/MS
CNPJ: 08.304.094/0001-09
PROCESSO: 2551/2101582002-55 AUTORIZAÇÃO: 0.098611
ATIVIDADE/CLASSE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: ESPAÇO DA SAÚDE MEDICAMENTOS E PERFU-
MARIA LTDA
ENDEREÇO: RUA ADELA NEZES Nº 88 LOJA 01
BAIRRO: PIRATONINGA CEP: 2410400 - NITERÓI/RJ
CNPJ: 75.209.530/001-84
PROCESSO: 2551/18070000-55 AUTORIZAÇÃO: 0.027749
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: HOMEOPATIA FARMACIA HOMEOPATICA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PRINCESA ISABEL Nº 404 - SL. 43
BAIRRO: CENTRO CEP: 1860358 - JOÃO PESSOA/PB
CNPJ: 12.612.968/0001-69
PROCESSO: 2551/204942000-56 AUTORIZAÇÃO: 0.146525
ATIVIDADE/CLASSE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: ZANKO & NORTON LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA CRISTÓVÃO COLOMBO Nº 545, LOJA
133
BAIRRO: FLORESTA CEP: 9560000 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 08.083.010/001-45
PROCESSO: 2551/19832200-55 AUTORIZAÇÃO: 0.477124
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: ANTONIO TEIXEIRO GUEHEME
ENDEREÇO: RUA CAPITÃO ZENE DA PENHA Nº 124
BAIRRO: CENTRO CEP: 1950000 - JOÃO CAMARÃO/MS
CNPJ: 12.826.191/0000-19
PROCESSO: 2551/187252000-56 AUTORIZAÇÃO: 0.281166
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA E PERFUMARIA LUZ DO CÉU LTDA
ME

ENDEREÇO: AV. AUGUSTO DOS ANJOS Nº 376 LOJA B
BAIRRO: RIO BRANCO CEP: 3125000 - BELD MORGON-
TE/MG
CNPJ: 21.716.158/0001-86
PROCESSO: 2551/237807000-16 AUTORIZAÇÃO: 0.080716
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: REINI TEREZINHA TREVISANI KRON - ME
ENDEREÇO: RUA MRS-ANJO GARCIA BARDOSA Nº 140
BAIRRO: CENTRO CEP: 7030000 - MARACAJU/MS
CNPJ: 37.563.036/0001-40
PROCESSO: 2551/184910200-57 AUTORIZAÇÃO: 0.273411
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA E PERFUMARIA PEDRO VICENTE LT-
DA
ENDEREÇO: RUA DR PEDRO VICENTE Nº 174
BAIRRO: PONTE PEDREIRA CEP: 0100000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 08.789.421/0001-96
PROCESSO: 2551/180882002-57 AUTORIZAÇÃO: 0.011190
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: ANDRÉ ALEXANDRE MOURA
ENDEREÇO: AVENIDA RIBRANSA, Nº 7900
BAIRRO: CENTRO CEP: 3063000 - PUNTO DOS VILAN-
OS/MG
CNPJ: 07.643.908/0001-88
PROCESSO: 2551/123712000-57 AUTORIZAÇÃO: 0.045561
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: ANE SEVIAN DE SOUZA CARYANZA
ENDEREÇO: RUA URUBA MENOR, Nº 583
BAIRRO: CIDADE NATALITE CEP: 0833040 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 01.996.399/0001-78
PROCESSO: 2551/217990200-57 AUTORIZAÇÃO: 0.122444
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA UNIVIDA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PERIMETRAL CO. 05 LOJA 11 Nº
111
BAIRRO: ESTARILHÃO CEP: 7010000 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 04.810.000/0001-39
PROCESSO: 2551/201912000-57 AUTORIZAÇÃO: 0.094976
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FLOREST FARMACIA MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA REPUBLICA DO LIBANO Nº 1600
BAIRRO: SETOR OESTE CEP: 7418000 - COLÂNDIA/GO
CNPJ: 01.357.376/0000-80
PROCESSO: 2551/19521200-57 AUTORIZAÇÃO: 0.284163
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: JOSE SILVA JUNIOR TAMBAL ME
ENDEREÇO: RUA DOUFLOR ALFREDO GUEDEL Nº 477
BAIRRO: CENTRO CEP: 1373000 - TAMBALÃO/SP
CNPJ: 05.991.640/0001-12
PROCESSO: 2551/201110200-58 AUTORIZAÇÃO: 0.185213
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: MAREN & FLORES LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA RIO BRANCO Nº 401
BAIRRO: CENTRO CEP: 0700000 - SANTA MARIA/RS
CNPJ: 02.986.103/0000-63
PROCESSO: 2551/190242000-58 AUTORIZAÇÃO: 0.070103
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS

EMPRESA: LEON DA SILVA & CIA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA GENERAL PAULO FRANCISCO TOR-
RES Nº 409
BAIRRO: PAPAICA CEP: 2869000 - CACEDERAS DE MA-
CACUARI
CNPJ: 28.881.530/0001-96
PROCESSO: 2551/1997542000-58 AUTORIZAÇÃO: 0.209017
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA FERNANDOS GUERRA LTDA
ENDEREÇO: RUA MOREI MARIA DE FONSECA Nº 145
BAIRRO: CENTRO CEP: 3970000 - SARDÓPOLIS/MS
CNPJ: 04.668.560/0001-70
PROCESSO: 2551/089162000-58 AUTORIZAÇÃO: 0.262913
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA UNIVERSAL LTDA
ENDEREÇO: RUA COMANDANTE ARY PARRIBAS, Nº 2378
BAIRRO: PARAIPO CEP: 24430000 - SÃO GONÇALVES/RJ
CNPJ: 31.669.054/0000-78
PROCESSO: 2551/2012242000-58 AUTORIZAÇÃO: 0.158183
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: LUZ PERFORMANCES E CIA LTDA
ENDEREÇO: RUA JACQUES MIN CONSTANT Nº 183
BAIRRO: CENTRO CEP: 3710000 - ELÓI MENDES/MG
CNPJ: 21.826.964/0001-05
PROCESSO: 2551/215976200-59 AUTORIZAÇÃO: 0.118817
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA MARCOS PAVANENSE LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA QUINZE DE FEVEREIRO Nº 1602
BAIRRO: SÃO SEBASTIÃO CEP: 30240000 - SANTOS DO-
MESTRE/MS
CNPJ: 21.995.370/0001-41
PROCESSO: 2551/2107582002-59 AUTORIZAÇÃO: 0.147321
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: E S DA SVA FARMACIA - EPP
ENDEREÇO: RUA SÃO BENEDITO, Nº 56
BAIRRO: CENTRO CEP: 5910000 - MATRIZ DE CAMARAGÉ-
BE/AL
CNPJ: 09.1394470000-36
PROCESSO: 2551/204062000-59 AUTORIZAÇÃO: 0.348002
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA CENTRAL DO LIVERO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA CARLOS LIVERO Nº 106
BAIRRO: VILA LIVERO CEP: 94136-00 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 05.508.070/0001-89
PROCESSO: 2551/017012000-59 AUTORIZAÇÃO: 0.152755
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: BIOFACENTER DISTRIBUIDORA DE MEDICA-
MENTOS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA NOVE DE JULHO Nº 1336
BAIRRO: HIGIENÓPOLIS CEP: 1401570 - RIBEIRÃO PRE-
TOS/SP
CNPJ: 05.992.588/0001-40
PROCESSO: 2551/204700200-59 AUTORIZAÇÃO: 0.093052
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA GOMARIS & ORNELAS LTDA
ENDEREÇO: RUA HENRI GOMES VIANA Nº 1354
BAIRRO: CENTRO CEP: 30080 - ARINOS/MS
CNPJ: 27.995.318/0001-44
PROCESSO: 2551/197802000-59 AUTORIZAÇÃO: 0.280966
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: HOMEOPHARMACIA HOMEOPATIA E MANIPULA-
ÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA BISPO DOM JOSÉ, Nº 2723
BAIRRO: BAILE CEP: 8048000 - CURITIBA/PR
CNPJ: 01.203.849/0000-31





PROCESSO: 25351.04573/2001-40 AUTORIZAÇÃO: 0.27799.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO COSMÉTICOS/DIETÉTICOS
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 EMPRESA: GRUPO LOPES LOPES ME
 ENDEREÇO: RUA RAMUNDO FIRMINO DE OLIVEIRA Nº 19
 BAIRRO: ALTO SÃO MANOEL CEP: 5962010 - MOSSO ROSSO
 CNPJ: 01.574.510/0001-11
 PROCESSO: 25351.90780/2001-40 AUTORIZAÇÃO: 0.27899.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: DROGARIA FENIX LTDA
 ENDEREÇO: FRAÇÃO DOUTOR CARLOS ALVES Nº 81 - LOJA 10
 BAIRRO: CENTRO CEP: 3466000 - SÃO JOÃO NEPOMUCENO/MG
 CNPJ: 20.770.748/0001-40
 PROCESSO: 25351.21740/2001-40 AUTORIZAÇÃO: 0.10681.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: QUALITY PHARMACEUTICALS LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA L, Nº 715
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1388000 - JARACATUBA/SP
 CNPJ: 05.079.474/0001-04
 PROCESSO: 25351.02910/2001-40 AUTORIZAÇÃO: 0.40544.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: IVAL SIGMA & CIA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA BRASIL Nº 777
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1780000 - OSVALDO CRUZ/SP
 CNPJ: 53.194.791/0001-41
 PROCESSO: 25351.28516/2001-40 AUTORIZAÇÃO: 0.08016.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: ASSIS & SILVA LTDA - ME
 ENDEREÇO: AVENIDA DOUTOR JOSÉ SANTOS NEVES Nº 60
 BAIRRO: CENTRO CEP: 2909000 - BARRA DE SÃO FRANCISCO/ES
 CNPJ: 04.568.917/0001-11
 PROCESSO: 25351.21787/2001-40 AUTORIZAÇÃO: 0.10722.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: HOMEGRABAL FARMACIA LTDA
 ENDEREÇO: AV. PROTÁZIO ALVES Nº 787
 BAIRRO: RIO BRANCO CEP: 69410000 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 01.664.480/0001-02
 PROCESSO: 25351.22522/2001-40 AUTORIZAÇÃO: 0.41822.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO COSMÉTICOS/PERFUMES
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: NEW NATURAL ALIMENTOS E COSMÉTICOS NATURAIS LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA GENERAL OSÓRIO, N. 1117
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1301110 - CAMPINAS/SP
 CNPJ: 05.521.824/0001-20
 PROCESSO: 25351.40307/2000-61 AUTORIZAÇÃO: 0.47729.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: ORANTY FARMACIA FAVATTO GARCIA ME
 ENDEREÇO: ESTRADA JERÔNIMO MONTESINHO Nº 481
 BAIRRO: PAUL CEP: 2910000 - VILA VELHA/ES
 CNPJ: 01.838.774/0001-72
 PROCESSO: 25351.18866/2001-40 AUTORIZAÇÃO: 0.04291.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA SANTA LUÍSA RIO PRETO LTDA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA PAVANOPONDANA, Nº 1227
 BAIRRO: VILA SÃO ESTEVÃO CEP: 13090000 - SÃO JOSÉ DO RIO PRETO/SP
 CNPJ: 01.711.728/0001-48
 PROCESSO: 25351.22320/2001-40 AUTORIZAÇÃO: 0.24118.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -

COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA DE MANIPULAÇÃO AETHUSA
 ENDEREÇO: RUA TURÍPORA, Nº 518
 BAIRRO: CENTRO CEP: 5017010 - BELO HORIZONTE/MG
 CNPJ: 01.868.864/0001-45
 PROCESSO: 25351.17946/2001-41 AUTORIZAÇÃO: 0.08802.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: BIODACENTER DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AV. SAÚDE Nº 1094
 BAIRRO: CAMPOS ELISEOS CEP: 1405000 - RIBEIRÃO PRETO/SP
 CNPJ: 05.992.186/0001-25
 PROCESSO: 25351.20473/2001-40 AUTORIZAÇÃO: 0.09033.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA JOÃO PAULO E NOVA EUROPA LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA RODRIGUES ALVES Nº 777
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1492000 - NOVA EUROPA/SP
 CNPJ: 21.989.448/0001-60
 PROCESSO: 25351.18746/2001-41 AUTORIZAÇÃO: 0.03014.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: NATUREZA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO E HOMEOPATIA LTDA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA ANGELO SIMÕES Nº 560
 BAIRRO: PUNTE PRETA CEP: 1302010 - CAMPINAS/SP
 CNPJ: 01.614.250/0001-68
 PROCESSO: 25351.21088/2001-40 AUTORIZAÇÃO: 0.11392.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: HILMA PEREIRA DE CAMARGO
 ENDEREÇO: SÃO CRISTÓVÃO
 BAIRRO: CENTRO CEP: 9120000 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 09.137.801/0001-88
 PROCESSO: 25351.10731/2000-61 AUTORIZAÇÃO: 0.14802.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: FARMACIA RIO BONITO LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA GERALDES VIEIRA DE MOURA Nº 100
 BAIRRO: CENTRO CEP: 2801000 - RIO BONITO/MS
 CNPJ: 27.902.386/0001-49
 PROCESSO: 25351.18015/2001-41 AUTORIZAÇÃO: 0.02351.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA MARTINS LTDA
 ENDEREÇO: LASSANCE CUNHA 243
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1778000 - SETE LAGOAS/MS
 CNPJ: 30.237.578/0001-45
 PROCESSO: 25351.24843/2000-61 AUTORIZAÇÃO: 0.04126.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: HIZARRIA & CIA LTDA
 ENDEREÇO: PRAÇA GETÚLIO VARGAS Nº 98
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1766000 - PARAGOLME/MG
 CNPJ: 05.195.696/0001-54
 PROCESSO: 25351.19794/2001-40 AUTORIZAÇÃO: 0.19143.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: B FARMACIA S DROGARIA
 ENDEREÇO: PRAÇA COMENDADOR MULLER Nº 23
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1346500 - AMERICANA/SP
 CNPJ: 01.229.748/0001-54
 PROCESSO: 25351.21898/2001-40 AUTORIZAÇÃO: 0.10278.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -

EMPRESA: DAB ASSIS PAMA - SPP
 ENDEREÇO: RUA MARGARIDA Nº 40
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1870000 - SERRA DO SALITRE/MG
 CNPJ: 21.964.206/0001-35
 PROCESSO: 25351.05448/2001-45 AUTORIZAÇÃO: 0.26229.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA FARMACIA LIDA
 ENDEREÇO: RUA DA CANTAREIRA Nº 60 LOJA
 BAIRRO: CENTRO CEP: 2009000 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 06.179.839/0001-24
 PROCESSO: 25351.17927/2001-41 AUTORIZAÇÃO: 0.08196.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: MACROCE L S CURE-DROGARIA ME
 ENDEREÇO: RUA JOÃO DALMAZ Nº 67
 BAIRRO: BAIRRO SÃO JOSÉ CEP: 1800000 - SANTA CRUZ DO RIO PARDO/SP
 CNPJ: 07.588.786/0001-74
 PROCESSO: 25351.23070/2001-40 AUTORIZAÇÃO: 0.10473.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: ROSE FLETOFFER MENDES ME
 ENDEREÇO: RUA ALFREDO DE PADUA, 110
 BAIRRO: CENTRO CEP: 7690000 - CERES/GO
 CNPJ: 20.911.818/0001-30
 PROCESSO: 25351.20715/2000-61 AUTORIZAÇÃO: 0.24706.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: DROGARIA SANT' ANA LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA SETE DE SETEMBRO Nº 181 SALA 01 RM 841A
 BAIRRO: CENTRO CEP: 6900000 - CARIACÁ/PA
 CNPJ: 00.139.700/0001-63
 PROCESSO: 25351.14071/2001-43 AUTORIZAÇÃO: 0.54801.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: DOMINGOS & CIA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA DOUTOR DE JÚLIO, Nº 2140
 BAIRRO: CENTRO CEP: 7697005 - CACALDO/GO
 CNPJ: 15.829.673/0001-84
 PROCESSO: 25351.19623/2001-61 AUTORIZAÇÃO: 0.48931.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 EMPRESA: ANA LACTA RUEDA CRUZ EPP
 ENDEREÇO: AV. INDEPENDÊNCIA, Nº 419
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1720000 - SÃO JOSÉ DO RIO PARDO/SP
 CNPJ: 08.338.928/0001-03
 PROCESSO: 25351.09365/2001-43 AUTORIZAÇÃO: 0.08714.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: SERRA DOUTOR ZAMBALDI BARDELO & CIA LTDA - ME
 ENDEREÇO: AVENIDA DOUTOR DEBERRY Nº 547
 BAIRRO: CENTRO CEP: 7690000 - CARIACÁ/PA
 CNPJ: 06.235.483/0001-70
 PROCESSO: 25351.18866/2001-40 AUTORIZAÇÃO: 0.16806.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: AGUIZZINI F. VALLINI LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA JOSE BONIFÁCIO Nº 89 SALA 02
 BAIRRO: CENTRO CEP: 9156000 - TORRESI/RS
 CNPJ: 04.411.944/0001-07
 PROCESSO: 25351.17458/2001-41 AUTORIZAÇÃO: 0.00242.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: MARCUS VINÍCIUS DE MELLO RIBEIRO - ME
 ENDEREÇO: AVENIDA SET. Nº 911
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1402000 - ORLÂNDIA/SP
 CNPJ: 05.874.230/0001-01





PROCESSO: 2351.22971/2008-64 AUTORIZAÇÃO: 045023.7
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA COELHO LTDA
ENDEREÇO: RUA JOSÉ MARIA DA LUZ Nº 2754
BAIRRO: CENTRO CEP: 88110-00 - PALHOÇA/SC
CNPJ: 83.723.036/0001-68
PROCESSO: 2351.22242/2008-68 AUTORIZAÇÃO: 031096.1
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: J B PEREIRA DROGARIA ME
ENDEREÇO: RUA CORONEL JOÃO LEMME Nº 131
BAIRRO: CENTRO CEP: 13900-000 - BRAGANÇA PALLIS-
TAS/SP
CNPJ: 07.259.800/01-99
PROCESSO: 2351.23037/2008-65 AUTORIZAÇÃO: 016012.8
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA SÃO BENEDITO LTDA ME
ENDEREÇO: JOE FERREIRAS LIMA, N. 24
BAIRRO: FAROL CEP: 27000-000 - MACAÉ/RJ
CNPJ: 12.942.111/0001-07
PROCESSO: 2351.23093/2008-65 AUTORIZAÇÃO: 047190.2
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARM. CASAGRANDE DO NASCIMENTO - ME
ENDEREÇO: RUA JUIZ FAGUNDES Nº 1180 LOTA 03
BAIRRO: FLORES DE SAO PEDRO C/SA 9001990 - SÃO JOAQUIM
CNPJ: 09.474.28/0001-29
PROCESSO: 2351.01577/2008-65 AUTORIZAÇÃO: 038027.8
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA LUCIA RITA LUCIA DE OLIVEIRA ME
ENDEREÇO: RUA ORLANDO FERREIRA Nº 181
BAIRRO: CENTRO CEP: 17300-000 - CARRANHAS/MS
CNPJ: 01.602.610/0001-38
PROCESSO: 2351.22047/2008-65 AUTORIZAÇÃO: 018803.6
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA SOBRAYA RIO PRETO LTDA ME
ENDEREÇO: RUA VALERIA Nº 692
BAIRRO: JARDIM SOBRAYA CEP: 13070-010 - SÃO JOSÉ DO RIO
PRETO/SP
CNPJ: 52.177.46/0000-67
PROCESSO: 2351.21001/2008-65 AUTORIZAÇÃO: 010724.0
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA SERRAVALLE DE CARVALHO
ENDEREÇO: RUA GABRIEL PASTA Nº 12
BAIRRO: CENTRO / TRAVESSÃO DE BOM FIM Nº 2000000 -
SÃO FRANCISCO DE ITABAPOANA/SP
CNPJ: 31.903.107/0001-71
PROCESSO: 2351.21754/2008-65 AUTORIZAÇÃO: 010634.9
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: VALCIR RIBEIRO ATTO ME
ENDEREÇO: AVENIDA ANITA CARVALHO Nº 308 SALA 01
BAIRRO: CENTRO CEP: 88700-000 - STARA/SC
CNPJ: 31.566.390/0001-27
PROCESSO: 2351.19949/2008-65 AUTORIZAÇÃO: 026700.1
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: FARMACIA VILETTA LTDA
ENDEREÇO: RUA GRÃO MÓDULO Nº 851
BAIRRO: CARMO CEP: 30100-010 - BELO HORIZONTE/AMG
CNPJ: 06.774.606/0001-88
PROCESSO: 2351.21874/2008-66 AUTORIZAÇÃO: 010368.1

ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA BELLI ETERNE LTDA
ENDEREÇO: RUA PROFESSOR MORAIS Nº 118
BAIRRO: FUNARINARI CEP: 31150-70 - BELO HORIZON-
TE/AMG
CNPJ: 19.821.990/0001-84
PROCESSO: 2351.22242/2008-68 AUTORIZAÇÃO: 018908.8
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA DROGALISSA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DOM PEDRO INº 410
BAIRRO: PIRACANGA CEP: 14052-020 - RIBEIRÃO PRETO/SP
CNPJ: 83.208.518/0001-80
PROCESSO: 2351.21513/2008-66 AUTORIZAÇÃO: 037070.8
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: PEDRO DA SILVA GUARUJA ME
ENDEREÇO: RUA IRINA JOANA DE MENEZES FARO Nº 390
BAIRRO: MONTIÃO DA CRUZ CEP: 11480-000 - GUARU-
JAS/SP
CNPJ: 02.285.40/0001-40
PROCESSO: 2351.21062/2008-66 AUTORIZAÇÃO: 012957.6
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIAS GONJO LTDA ME
ENDEREÇO: RUA MARANHÃO Nº 26
BAIRRO: ESTADUAL CEP: 87700-000 - CALAMAR/SP
CNPJ: 03.660.298/0001-52
PROCESSO: 2351.04203/2008-66 AUTORIZAÇÃO: 03195
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA DO ALCER
ENDEREÇO: RUA CORONEL VIEIRA Nº 53
BAIRRO: CENTRO CEP: 94700-000 - CATAGUASES/MS
CNPJ: 19.322.788/0001-07
PROCESSO: 2351.16079/2008-65 AUTORIZAÇÃO: 036023.8
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA E PERFUMARIA MUTONDO LTDA
EPP
ENDEREÇO: RUA ALFREDO BACKER Nº 25 - LOTA 81
BAIRRO: ANTÔNIO CEP: 24420-011 - SÃO LEOPOLDO/RS
CNPJ: 07.964.610/0001-45
PROCESSO: 2351.20318/2008-67 AUTORIZAÇÃO: 014996.2
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA FARMARENE LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA JOSE CUSTÓDIO Nº 901
BAIRRO: CENTRO CEP: 16400-000 - IBITINGA/SP
CNPJ: 06.575.788/0001-02
PROCESSO: 2351.21985/2008-67 AUTORIZAÇÃO: 013088.1
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: NOVO MILENIO - DROGARIA E PERFUMARIA LT-
DA
ENDEREÇO: RUA ANTONIO LUIZ DA SILVA Nº 68 LOTA
A
BAIRRO: TRAVESSÃO CEP: 26750-000 - CAMPOS DOS GOY-
TACAZES/RJ
CNPJ: 05.471.968/0001-74
PROCESSO: 2351.21956/2008-67 AUTORIZAÇÃO: 013462.0
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: REALDROGAS LTDA
ENDEREÇO: AV. RUI BARBOSA Nº 44
BAIRRO: CENTRO CEP: 38600-000 - SÃO DOMINGOS/MS
CNPJ: 11.336.551/0001-07

PROCESSO: 2351.20240/2008-68 AUTORIZAÇÃO: 030982.0
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: JACI RODRIGUES CAMELO & CIA LTDA
ENDEREÇO: RUA MINAS GERAIS Nº 1181
BAIRRO: VILA RODRIGUES CEP: 13812-000 - CATANDUVA/SP
CNPJ: 46.305.040/0001-31
PROCESSO: 2351.17496/2008-68 AUTORIZAÇÃO: 048058.8
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: IZIDIAN DULO MAIORANO ME
ENDEREÇO: RUA BAHIA Nº 212 212
BAIRRO: CENTRO CEP: 13601-110 - CATANDUVA/SP
CNPJ: 82.398.444/0001-14
PROCESSO: 2351.22488/2008-68 AUTORIZAÇÃO: 023001.1
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FLAVIA CRISTINA CESERRA
ENDEREÇO: PRAÇA CARLOS NEVES Nº 140
BAIRRO: CENTRO CEP: 13400-000 - ITAPECURU MIRIM/MA
CNPJ: 04.074.38/0001-07
PROCESSO: 2351.17630/2008-68 AUTORIZAÇÃO: 021310.0
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA SÃO DOMINGOS LTDA
ENDEREÇO: Avenida João das Neves ep. 072
BAIRRO: santos CEP: 29934-000 - SÃO MATEUS/ES
CNPJ: 55.386.405/0001-25
PROCESSO: 2351.00007/2008-68 AUTORIZAÇÃO: 032348.1
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA M. COELHO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DOM JESUS DE NAZARÉ Nº 814
BAIRRO: ARIQUE CEP: 80751-000 - PALHOÇA/SC
CNPJ: 85.384.958/0001-14
PROCESSO: 2351.00798/2008-69 AUTORIZAÇÃO: 027252.1
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: MARCELO & FACHIM LTDA EPP
ENDEREÇO: AV. DOUTOR WANDERLEY RIBEIRO Nº 811
BAIRRO: CENTRO CEP: 14500-000 - BIAKAPÓLIS/SP
CNPJ: 31.291.552/0001-13
PROCESSO: 2351.20696/2008-69 AUTORIZAÇÃO: 037451.7
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA CAMPESTE LTDA ME
ENDEREÇO: RUA ANTONIO GOZZI Nº 253
BAIRRO: CENTRO CEP: 82550-000 - CAMPESTE DA SERRA/RS
CNPJ: 02.822.388/0001-80
PROCESSO: 2351.20376/2008-69 AUTORIZAÇÃO: 030868.4
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: SANTA MARGA OBTINIDORA DE DROGAS LT-
DA
ENDEREÇO: QUADRA CENTRAL BLOCO 12 LOTE 12 12 01 E
02
BAIRRO: SOBRADINHO CEP: 78010-22 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 14.014.011/0041-51
PROCESSO: 2351.17208/2008-69 AUTORIZAÇÃO: 013612.7
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: GRUPO & DONAZZI LTDA EPP
ENDEREÇO: RUA FERREIRINO DE CAMPOS Nº 711
BAIRRO: HIGIENÓPOLIS CEP: 14015-110 - SERRAÍO PRE-
TO/SP
CNPJ: 81.530.620/0001-48
PROCESSO: 2351.19949/2008-70 AUTORIZAÇÃO: 022974.8
ATIVIDADE/CLASSE



COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: JUNAR LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA NEREU RAMOS, Nº 480
 BARRIO: CENTRO CEP: 8838000 - BALNEÁRIO PIÇARRAS/SC
 CNPJ: 07.885.500/0001-86
 PROCESSO: 2531.62015/2007-70 AUTORIZAÇÃO: 0.121647
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: LOPES E COUTINHO LTDA
 ENDEREÇO: RUA ANDRÉ LLINARDI Nº 1371
 BARRIO: CENTRO CEP: 8825000 - SAARÃO/SC
 CNPJ: 05.406.884/0001-04
 PROCESSO: 2531.18479/2002-70 AUTORIZAÇÃO: 0.204984
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: FARMACIA SANA
 ENDEREÇO: RUA PARADEQUINHAS Nº 275
 BARRIO: PADRE EUSTÁQUIO CEP: 1073400 - BELO HORIZONTE/MG
 CNPJ: 01.010.180/0001-28
 PROCESSO: 2531.22079/2002-70 AUTORIZAÇÃO: 0.104235
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA SANA PHARMACIA DE MANIPULAÇÃO
 ENDEREÇO: AVENIDA DON PEDRO II
 BARRIO: CENTRO CEP: 3747000 - SÃO LOURENÇO/MG
 CNPJ: 08.617.134/0001-39
 PROCESSO: 2531.42409/2008-70 AUTORIZAÇÃO: 0.502751
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA DO BAIRRO LTDA
 ENDEREÇO: AV. GETÚLIO VARGAS Nº 83-86 L3-B
 BARRIO: VILA MARIANA CEP: 1701700 - BAIRRO/SP
 CNPJ: 05.395.415/0002-00
 PROCESSO: 2531.18254/2002-70 AUTORIZAÇÃO: 0.078441
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA NETO PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: VARGAS, Nº 28, QD. 07, LT. 01
 BARRIO: SETOR NOVO PLANALTO CEP: 7440300 - GOMÉLIA/GO
 CNPJ: 06.713.650/0001-83
 PROCESSO: 2531.13029/2005-70 AUTORIZAÇÃO: 0.447896
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: FARMÁCIA FARMÁVIA DO ALCANTARA LTDA
 ENDEREÇO: RUA CRISTIANO GUELLER Nº 154 LOJA 05
 BARRIO: JARDIM CATARINA CEP: 2409000 - SÃO GONÇALVES/RJ
 CNPJ: 03.316.513/0001-14
 PROCESSO: 2531.17065/2002-70 AUTORIZAÇÃO: 0.108216
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: TERAPIA/FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA 43, Nº 286
 BARRIO: SETOR 511 CEP: 7408300 - GOMÉLIA/GO
 CNPJ: 07.480.964/0001-96
 PROCESSO: 2531.18675/2002-70 AUTORIZAÇÃO: 0.167817
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: MADRUGA FERNANDES NAVES
 ENDEREÇO: AV. BERNARDO SAYÃO Nº 712
 BARRIO: CENTRO CEP: 7520000 - GUARAITÁ/PA
 CNPJ: 06.840.503/0000-78
 PROCESSO: 2531.19381/2002-70 AUTORIZAÇÃO: 0.882163
 ATIVIDADE/CLASSE

DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGA LUZ LTDA
 ENDEREÇO: RUA CONDEJO COSTA Nº 3077
 BARRIO: BARRIO DO CIPÓ CEP: 3701200 - MACEIÓ/AL
 CNPJ: 35.286.097/0001-63
 PROCESSO: 2531.18076/2002-70 AUTORIZAÇÃO: 0.057983
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: BELEM FARMA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA-EMP
 ENDEREÇO: RUY AUGUSTO MONTENEGRO KM 05 N.1400
 LOJA 01
 BARRIO: PARQUE VERDE CEP: 6665114 - BELÉM/PA
 CNPJ: 06.802.665/0000-26
 PROCESSO: 2531.44312/2008-70 AUTORIZAÇÃO: 0.558015
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: BUITA GRAVITOLENS LTDA
 ENDEREÇO: RUA PRÍNCIPE CHAGAS, Nº 337, LOJA 2
 BARRIO: CENTRO CEP: 3770000 - POÇOS DE CALDAS/MG
 CNPJ: 01.604.887/0001-40
 PROCESSO: 2531.25412/2008-70 AUTORIZAÇÃO: 0.607788
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: FARMÁCIA KARIM DE VISTA ALEGRE LTDA
 ENDEREÇO: RUA PARATINGA, Nº 271
 BARRIO: VISTA ALEGRE CEP: 3720070 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 01.055.498/0001-42
 PROCESSO: 2531.80949/2005-70 AUTORIZAÇÃO: 0.218678
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMÁCIA CENTRO DA TERRA LTDA
 ENDEREÇO: RUA ALDEÍDION Nº 838
 BARRIO: CENTRO CEP: 8380000 - PALOTINA/PR
 CNPJ: 03.242.011/0001-70
 PROCESSO: 2531.18676/2002-70 AUTORIZAÇÃO: 0.067183
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA DO BOM EM 200 - Nº 1449
 ENDEREÇO: RUA BELA VISTA, 97545
 BARRIO: BELA VISTA CEP: 1852000 - TETE/SP
 CNPJ: 02.988.851/0001-40
 PROCESSO: 2531.10499/2002-70 AUTORIZAÇÃO: 0.232088
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 ENDEREÇO: RUA BELA VISTA, 97545
 BARRIO: BELA VISTA CEP: 1852000 - TETE/SP
 CNPJ: 02.988.851/0001-40
 PROCESSO: 2531.10499/2002-70 AUTORIZAÇÃO: 0.232088
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: CICLOPARMA LABORATORIO DE MANIPULAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA SALDANHA MARINHO, Nº 208
 BARRIO: CENTRO CEP: 9500000 - CAJALDOES/RS
 CNPJ: 08.593.449/0001-14
 PROCESSO: 2531.07594/2009-70 AUTORIZAÇÃO: 0.518133
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA VALVÉRE LTDA
 ENDEREÇO: RUA JACUÍ Nº 1745
 BARRIO: ESPANHA CEP: 3116400 - BELD HORIZONTE/MG
 CNPJ: 06.767.186/0001-25
 PROCESSO: 2531.01674/2002-70 AUTORIZAÇÃO: 0.209474
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -

COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: IMPRENDIMENTOS PAULO MENOS S.A.
 ENDEREÇO: RUA SÃO PEDRO Nº 168
 BARRIO: CENTRO CEP: 8400000 - JUAZEIRO DO NORTE/CE
 CNPJ: 06.626.253/0127-55
 PROCESSO: 2531.16692/2002-70 AUTORIZAÇÃO: 0.214953
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA DROGA FÁCIL LTDA
 ENDEREÇO: AV. PORTO ALEGRE, N. 308
 BARRIO: CENTRO CEP: 7690000 - PRIMAVERA DO LESTE/MT
 CNPJ: 05.987.594/0001-77
 PROCESSO: 2531.32938/2008-70 AUTORIZAÇÃO: 0.580643
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: DROGARIA E PERFUMARIA FARMABEM LTDA-ME
 ENDEREÇO: RUA HILÁRIO PIRES DE BRAGA Nº 8-B
 BARRIO: JARDIM FORTALEZA CEP: 07151400 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 07.851.410/0001-26
 PROCESSO: 2531.01984/2006-70 AUTORIZAÇÃO: 0.000084
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: SÃO JOSÉ MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: AV. SANTOS DUMONT Nº 278
 BARRIO: SANTOS DUMONT CEP: 7152000 - ITUMBARA/RGO
 CNPJ: 06.590.588/0001-31
 PROCESSO: 2531.14886/2002-70 AUTORIZAÇÃO: 0.251712
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: 7 HERAS - PÓO MANIPULAÇÃO LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA BARBOSA Nº 467
 BARRIO: PEREGRIN CEP: 0909000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 02.051.966/0001-57
 PROCESSO: 2531.06020/2003-70 AUTORIZAÇÃO: 0.348411
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: MARCELO CIBRILSKI GONÇALVES
 ENDEREÇO: RUA PROFESSOR IRINEU CILINO Nº 478
 BARRIO: CENTRO CEP: 8620000 - LALORE/PR
 CNPJ: 05.371.410/0001-29
 PROCESSO: 2531.02884/2005-70 AUTORIZAÇÃO: 0.250509
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 EMPRESA: J.G. PIMENTA COMERCIAL LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA 20 DE AGOSTO Nº 144
 BARRIO: CENTRO CEP: 7570000 - CATALÃO/GO
 CNPJ: 02.900.900/0001-30
 PROCESSO: 2531.18299/2002-70 AUTORIZAÇÃO: 0.171423
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA DO CATALÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ MARTINS DE SILVEIRA, Nº 41 SALA A
 BARRIO: NONA SENHORA DE ABRÁ CEP: 3570040 - CATALÃO/GO
 CNPJ: 05.952.711/0001-88
 PROCESSO: 2531.05350/2003-70 AUTORIZAÇÃO: 0.349903
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: MED EXPRESS COM DE MED E MAT MED HOSP LTDA
 ENDEREÇO: RUA BENTO GONÇALVES, N. 262, TERREO
 BARRIO: CENTRO CEP: 9620412 - CAJALDOES/RS
 CNPJ: 01.818.405/0001-66
 PROCESSO: 2531.28616/2008-70 AUTORIZAÇÃO: 0.408604
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO: CORRELATOS/COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE



DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: EVANDRO TOLDI DROGARIA ME
ENDEREÇO: AVENIDA SÃO PAULO Nº18
BAIRRO VILA ARIENS CEP: 13042-010 - JARDIM ARIENS
CNPJ: 07.778.761/0001-48
PROCESSO: 2551.225123/2008-72 AUTORIZAÇÃO: 0.22514.1
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: MINUSSI & NUTINI DROGARIA LTDA EPP
ENDEREÇO: RUA ANTONIO CARLOS Nº 97
BAIRRO CENTRO CEP: 13790-000 - VALINHOS/SP
CNPJ: 06.895.174/0001-49
PROCESSO: 2551.001986/2007-71 AUTORIZAÇÃO: 0.13246.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA SCAMPONI LTDA-ME
ENDEREÇO: AV. ELIANE M. B. SOARES Nº 448
BAIRRO: JARDIM MORUMBI CEP: 02748-700 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS/SP
CNPJ: 01.674.775/0001-39
PROCESSO: 2551.214190/2007-71 AUTORIZAÇÃO: 0.14682.4
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA S I DO JABOUR LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA CONDESSA SERRAVALLE Nº 1038, LOJA 002
BAIRRO: ZL GAROTO CEP: 24460-000 - SÃO GONÇALOS/RJ
CNPJ: 02.949.081/0001-05
PROCESSO: 2551.017445/2009-71 AUTORIZAÇÃO: 0.30084.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRO-
DUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: FARMACIA VARGEM LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA VICENTE SPONCIANO Nº 187
BAIRRO: CENTRO CEP: 89690-000 - VARGEM/SC
CNPJ: 06.657.544/0001-49
PROCESSO: 2551.021141/2008-72 AUTORIZAÇÃO: 0.51732.2
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: HORTALEJA & DARA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DOMINGAL PINHEIRO DE MORAIS Nº 170
BAIRRO: CENTRO CEP: 69630-000 - IMPERATRIZ/MA
CNPJ: 09.454.086/0001-67
PROCESSO: 2551.016256/2007-71 AUTORIZAÇÃO: 0.16691.3
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS
EMPRESA: DROGARIA LOURACH LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DR. NERLEI RIBEIRO Nº 2334
BAIRRO: SOCIEDADE GRANDE CEP: 85700-000 - SÃO FRANCISCO DO SUL/SC
CNPJ: 07.773.721/0001-45
PROCESSO: 2551.245113/08-71 AUTORIZAÇÃO: 0.45747.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: CRYSTAL FÓRMULAS VOUGRANTIM LTDA EPP
ENDEREÇO: RUA MONTE ALDRE, Nº 89
BAIRRO: MONTE ALDRE CEP: 13116-655 - VOUGRANTIM/SP
CNPJ: 08.279.433/0001-21
PROCESSO: 2551.372875/2008-71 AUTORIZAÇÃO: 0.47528.5
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA FARMACENTIA DE SAITO LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA DOM PEDRO II Nº 128 BOX 118
BAIRRO: CENTRO CEP: 13120-000 - SALTO/SP

CNPJ: 07.712.333/0001-68
PROCESSO: 2551.187115/2008-71 AUTORIZAÇÃO: 0.02771.4
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: CARININ & MORAIS INDUSTRIA E COMERCIO
DE MEDICAMENTOS LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA ENG. ANNES GUALBERTO Nº 518
BAIRRO: CENTRO CEP: 46735-000 - GRAVATAÍ/RS
CNPJ: 07.157.388/0001-88
PROCESSO: 2551.229790/2005-71 AUTORIZAÇÃO: 0.44371.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA TELE JUCA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PAULISTA TIRAZ Nº 2888 - LO-
JA 1 E 2
BAIRRO: ALDEOTA CEP: 40180-000 - PORTALEZA/CE
CNPJ: 02.787.831/0001-48
PROCESSO: 2551.104024/2007-71 AUTORIZAÇÃO: 0.02034.7
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: KENNEDY & RIBEIRO LTDA
ENDEREÇO: RUA 7 DE SETEMBRO Nº 81
BAIRRO: CENTRO CEP: 71800-000 - CRISTALINA/GO
CNPJ: 02.066.106/0001-02
PROCESSO: 2551.047999/2007-71 AUTORIZAÇÃO: 0.19876.4
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA MADREN & SAMPAIO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA BARÃO DO RIO BRANCO Nº 212
BAIRRO: CENTRO CEP: 37548-000 - CONCEIÇÃO DOS OUI-
DORNS/MS
CNPJ: 04.297.796/0001-26
PROCESSO: 2551.172741/2008-74 AUTORIZAÇÃO: 0.41092.4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA MADREN & SAMPAIO LTDA
ENDEREÇO: RUA DR. GERALDO STARLING GALVES Nº 46-
B
BAIRRO: REGINA CEP: 30890-070 - MANTOVANIZ/MS
CNPJ: 01.091.180/0001-43
PROCESSO: 2551.237974/2007-71 AUTORIZAÇÃO: 0.15448.6
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA MADREN & SAMPAIO LTDA
ENDEREÇO: RUA DE EUCLIDES ZANINI CALDAS Nº 118
BAIRRO: CENTRO CEP: 14780-000 - PIANGUIERAS/SP
CNPJ: 04.541.390/0001-10
PROCESSO: 2551.04674/2002-74 AUTORIZAÇÃO: 0.09942.7
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: NILCE MARY ANTENOR SILVA ME
ENDEREÇO: RUA JERONIMO TRAMONTINI Nº 268
BAIRRO: CENTRO CEP: 13780-000 - TABATUBA/SP
CNPJ: 06.504.573/0001-19
PROCESSO: 2551.089336/2007-74 AUTORIZAÇÃO: 0.22761.7
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA M COLLIERI LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA BARÃO DO RIO BRANCO, N. 146
BAIRRO: CENTRO CEP: 44130-100 - PALHOÇA/SC
CNPJ: 03.368.988/0002-01
PROCESSO: 2551.925208/2008-74 AUTORIZAÇÃO: 0.47688.7
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: Nova Cosmética Farmácia de Manipulação Ltda

ENDEREÇO: Estrada Pádua 89 (ant) 702
BAIRRO: Centro CEP: 80410-040 - CURITIBA/PR
CNPJ: 06.679.820/0001-02
PROCESSO: 2551.004595/2001-74 AUTORIZAÇÃO: 0.23473.1
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: ELAINE DAMARIS GOMES LTDA EPP
ENDEREÇO: AVENIDA PARANA Nº 720
BAIRRO: CENTRO CEP: 86000-000 - COLOMBA/PR
CNPJ: 02.588.985/0001-48
PROCESSO: 2551.000910/001-74 AUTORIZAÇÃO: 0.22519.2
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
EMPRESA: REAL CENTRO LAB FARMACIA DE MANIPULACAO
LTDA
ENDEREÇO: RUA SÃO JOSE Nº 111 LOJA 1
BAIRRO: CENTRO CEP: 20081-104 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 06.854.000/0001-55
PROCESSO: 2551.016263/001-74 AUTORIZAÇÃO: 0.33047.2
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRO-
DUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: ASSOCIACAO DOS FERROVIARIOS APOSENTA-
DOS E PENSIÃO
ENDEREÇO: RUA AMARILHO PINTO Nº 979
BAIRRO: CENTRO CEP: 13430-000 - CACHOEIRA PAULIS-
TA/SP
CNPJ: 02.642/0001-48
PROCESSO: 2551.084418/2008-74 AUTORIZAÇÃO: 0.43446.1
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: F. D. GIBRIL DO AMARAL
ENDEREÇO: RUA VICONDEL DO PIRAÍ, Nº 136 LOJA C
BAIRRO: IPANEMA CEP: 22410-000 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 02.595.247/0001-46
PROCESSO: 2551.242889/2008-74 AUTORIZAÇÃO: 0.46481.3
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA E PERFUMARIA G O LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DOMINGOS GOMES Nº 78
BAIRRO: VÁLE VERDE CEP: 31820-000 - RIBEIRÃO DAS NE-
VES/GO
CNPJ: 06.274.908/0001-10
PROCESSO: 2551.015558/2007-74 AUTORIZAÇÃO: 0.30774.7
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA FARMACIA E LABORATORIO
LTDA ME
ENDEREÇO: RUA CARTÃO FRANCISCO BAIAS DE CARVALHO, Nº 189
BAIRRO: SÃO MIGUEL PAULISTA CEP: 08060-000 - SÃO PAU-
LISTA/SP
CNPJ: 06.266.432/0001-47
PROCESSO: 2551.188642/2007-71 AUTORIZAÇÃO: 0.45228.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: ANALITICA FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA DAS AMÉRICAS, Nº 368, BLOCO 22,
LOJA 124
BAIRRO: BARRA DA TIJUCA CEP: 22640-100 - RIO DE JA-
NEIRO/RJ
CNPJ: 06.588.890/0001-77
PROCESSO: 2551.208462/2007-71 AUTORIZAÇÃO: 0.16889.4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DIETÉTICOS
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: CARVALHO DAMASCENO & CIA LTDA
ENDEREÇO: RUA CARTÃO ROSA RIBEIRO Nº 214
BAIRRO: CENTRO CEP: 17300-000 - LAVRAS/MG
CNPJ: 03.661.280/0001-42
PROCESSO: 2551.216765/2007-71 AUTORIZAÇÃO: 0.22962.1
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -





COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA FARMASONS LTDA ME
 ENDERECO: RUA VISCONDE DE MOURAS N° 270 LOJA 03
 BAIRRO: INGA CEP: 34210-45 - NITERÓIA/RJ
 CNPJ: 08.065.267/0001-01
 PROCESSO: 2531.22892/2002-76 AUTORIZAÇÃO: 0.25101.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: VAZ & PEREIRA LTDA
 ENDERECO: AVENIDA DO POVO QD 11 LT 14
 BAIRRO: JARDIM CURIATIBA II CEP: 74000-00 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 01.173.203/0001-02
 PROCESSO: 2531.21949/2002-76 AUTORIZAÇÃO: 0.47011.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICACAO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
 EMPRESA: MARCELO DA SILVA DROGARIA - ME
 ENDERECO: ALAMEDA PAULISTA, 1300
 BAIRRO: VILA XAVIER CEP: 14010-78 - ARARAQUARA/SP
 CNPJ: 47.671.110/0001-06
 PROCESSO: 2531.07251/2002-76 AUTORIZAÇÃO: 0.45200.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
 EMPRESA: J.J. FERNANDES FRIEDMANNIA ME
 ENDERECO: AVENIDA São Miguel, 400
 BAIRRO: CENTRO INDUSTRIAL CEP: 13170-000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 01.347.641/0001-01
 PROCESSO: 2531.22792/2004-N AUTORIZAÇÃO: 0.47003.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAS -
 MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA PALMEIRA LTDA
 ENDERECO: RUA ANJO CARLOS CAIKAL N° 171
 BAIRRO: CENTRO CEP: 57150-00 - PALARAL/PA
 CNPJ: 13.978.123/0001-51
 PROCESSO: 2531.18636/2002-76 AUTORIZAÇÃO: 0.16873.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: DROGA SAC PCM LTDA
 ENDERECO: ESTRADA DO MONTEIRO N° 400 LOJA A,B
 BAIRRO: CAMPO GRANDE CEP: 22640-04 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 05.285.023/0001-08
 PROCESSO: 2531.01020/2002-76 AUTORIZAÇÃO: 0.20483.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: NUTRIFARMA FARMACIA LTDA
 ENDERECO: AVENIDA 71 DE JANEIRO N° 444
 BAIRRO: CENTRO CEP: 86300-00 - JAGUARIVIS/PR
 CNPJ: 02.847.378/0001-67
 PROCESSO: 2531.18428/2002-77 AUTORIZAÇÃO: 0.10318.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAS -
 MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: JOSE CARLOS FERNANDES DOS SANTOS
 ENDERECO: RUA DOS COMÉRCIOS 6/N
 BAIRRO: CENTRO CEP: 57630-00 - MARIBONDIÁ/PA
 CNPJ: 25.565.548/0001-01
 PROCESSO: 2531.08978/2002-77 AUTORIZAÇÃO: 0.28076.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICACAO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA HENCEP LTDA ME
 ENDERECO: RUA MONSENOR GERSON N. 0610, SALA 01
 BAIRRO: PARANAGUÁ/WHIM CEP: 80713-000 - JOINVILLE/SC
 CNPJ: 07.515.894/0001-00
 PROCESSO: 2531.10457/2002-77 AUTORIZAÇÃO: 0.44953.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO COSMÉTICOS/PERFUMES
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: RAQUEL SIMONE DOS SANTOS SILVA
 ENDERECO: RUA CFI, JUVENTINO DIAS N° 471-A
 BAIRRO: CENTRO CEP: 77930-00 - ITAÍ DE MINAS/GO
 CNPJ: 05.670.798/0001-02
 PROCESSO: 2531.04488/2002-77 AUTORIZAÇÃO: 0.31184.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICACAO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA DE MANIPULACAO CAVALIERI LTDA
 ENDERECO: RUA BATISTA DE OLIVEIRA, N° 490, 5° ANDAR, 402 301
 BAIRRO: CENTRO CEP: 30010-11 - ILUS DE FORA/MG
 CNPJ: 28.783.756/0001-79
 PROCESSO: 2531.20140/2002-77 AUTORIZAÇÃO: 0.07688.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAS -
 EMPRESA: DROGARIA DROGALDEIA LTDA
 ENDERECO: LARGO SAO JOAO BATISTA N°34
 BAIRRO: CENTRO CEP: 08010-010 - BARCELONA/SP
 CNPJ: 01.893.713/0001-49
 PROCESSO: 2531.21317/2002-77 AUTORIZAÇÃO: 0.11099.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICACAO DE INJETÁVEIS
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: PROMETIA & LIPATINI LTDA
 ENDERECO: AVENIDA DOUTOR OSCAR GETER, N° 290
 BAIRRO: CENTRO CEP: 84400-00 - BITURUNA/PR
 CNPJ: 04.597.327/0001-43
 PROCESSO: 2531.18970/2002-77 AUTORIZAÇÃO: 0.21387.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICACAO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA MAGISTRAI LTDA
 ENDERECO: PRACA DR CARLOS ALVES EDIFICIO N°01 LOJA 05
 BAIRRO: CENTRO CEP: 36900-00 - SAO JOAO DEL REI/MG
 CNPJ: 21.562.345/0001-04
 PROCESSO: 2531.21142/2002-77 AUTORIZAÇÃO: 0.10486.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: ARISTEU VISENTAINE JUNIOR E CIA LTDA ME
 ENDERECO: RUA CORONEL PENTEADO N° 706
 BAIRRO: CENTRO CEP: 13090-00 - SANTA CRUZ DAS PALMEIRAS/SP
 CNPJ: 04.124.001-02
 PROCESSO: 2531.22827/2002-77 AUTORIZAÇÃO: 0.14254.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICACAO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAS -
 MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: ASSOCIACAO GONCALVES ME
 ENDERECO: RUA EDUARDO SILVA N° 1
 BAIRRO: CENTRO CEP: 23400-00 - MIRAGUAI/RS
 CNPJ: 39.421.888/0001-70
 PROCESSO: 2531.21116/2002-77 AUTORIZAÇÃO: 0.10354.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: JOSE CARLOS FERNANDES DOS SANTOS
 ENDERECO: RUA SOUS COMÉRCIO 8/N
 BAIRRO: CENTRO CEP: 57630-00 - MARIBONDIÁ/PA
 CNPJ: 25.565.548/0001-01
 PROCESSO: 2531.18058/2002-77 AUTORIZAÇÃO: 0.28076.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICACAO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FLORA MEDICAMENTOS LTDA - ME
 ENDERECO: RUA ENGENHEIRO PRUDENTE N° 271
 BAIRRO: IPIRANGA CEP: 15080-00 - SAO PAULO/SP
 CNPJ: 03.289.773/0001-82
 PROCESSO: 2531.21307/2002-77 AUTORIZAÇÃO: 0.10180.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMALABOR SAUBI LTDA
 ENDERECO: RUA GUSTAVO MACIEL, N° 8-24
 BAIRRO: CENTRO CEP: 17031-00 - BAURIL/SP
 CNPJ: 44.785.896/0001-35
 PROCESSO: 2531.20447/2002-76 AUTORIZAÇÃO: 0.13011.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAS -
 MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -

EMPRESA: DROGARIA POPULAR DE LUIZ LTDA
 ENDERECO: RUA COMEND. JOSE TOMAZ N° 613
 BAIRRO: CENTRO CEP: 03950-00 - LUIZMOP/SP
 CNPJ: 22.217.119/0001-07
 PROCESSO: 2531.20593/2002-76 AUTORIZAÇÃO: 0.11069.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICACAO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: HATTISTELLA & BATTISTELLA LTDA ME
 ENDERECO: RUA DOA MURTE N°438
 BAIRRO: CENTRO CEP: 13400-01 - LIMEIRA/SP
 CNPJ: 17.828.441/0001-28
 PROCESSO: 2531.21136/2002-76 AUTORIZAÇÃO: 0.12083.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICACAO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAS -
 MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: FARMACIA E PERFUMARIA GUARIFARMA LTDA ME
 ENDERECO: RUA 10 DE JUNHO N°150
 BAIRRO: CENTRO CEP: 89300-00 - GUARUBA/SC
 CNPJ: 01.971.133/0001-20
 PROCESSO: 2531.18284/2002-76 AUTORIZAÇÃO: 0.07853.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICACAO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGACIASAR LTDA
 ENDERECO: AVENIDA SETE DE SETEMBRO N° 136 LOJA A
 BAIRRO: CENTRO CEP: 24400-00 - SAO PEDRO/RS
 CNPJ: 20.706.122/0001-33
 PROCESSO: 2531.21201/2002-79 AUTORIZAÇÃO: 0.15760.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: ANE CAFFANO RODRIGUES ME
 ENDERECO: RUA GERSON COUTINHO DA SILVA N° 612
 BAIRRO: CENTRO CEP: 38200-00 - JOROMANTIL/MG
 CNPJ: 06.283.396/0001-10
 PROCESSO: 2531.21080/2002-79 AUTORIZAÇÃO: 0.10852.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICACAO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 EMPRESA: GONAPARMA PRODUTOS FARMACEUTICOS LTDA
 ENDERECO: AVENIDA VERA CRUZ N° 380
 BAIRRO: JARDIM GUANABARA CEP: 34750-00 - BELOHORIZONTE/MG
 CNPJ: 01.496.802/0001-08
 PROCESSO: 2531.18158/2002-79 AUTORIZAÇÃO: 0.10852.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICACAO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA ALTO CAPARAÓ LTDA
 ENDERECO: AVENIDA PICO DA BANDEIRA N° 670
 BAIRRO: CENTRO CEP: 38040-00 - ALTO CAPARAÓ/MG
 CNPJ: 05.977/0001-80
 PROCESSO: 2531.05210/2002-79 AUTORIZAÇÃO: 0.10674.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICACAO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: NATURALIA PRODUTOS NATURAIS E FARMACIA DE MANIPULACAO
 ENDERECO: CALÇADA DA BOA VISTA N° 144
 BAIRRO: ALPHAVILLE CEP: 04710-11 - BARCELONA/SP
 CNPJ: 38.454.891/0001-15
 PROCESSO: 2531.20629/2002-76 AUTORIZAÇÃO: 0.03224.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 COMÉRCIO CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAS -
 MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA CORILHO E CELHO LTDA ME
 ENDERECO: AV. RIO BANHA N° 1493
 BAIRRO: VILA ISA CEP: 30454-00 - GOVERNADOR VALADARES/MG
 CNPJ: 28.455.301/0001-79
 PROCESSO: 2531.18544/2002-76 AUTORIZAÇÃO: 0.06484.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 APLICACAO DE INJETÁVEIS -





COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FÓRMULARIUM FARMÁCIA MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA FICUS Nº 163 LOJA 102
BAIRRO: HORTO CEP: 5516200 - IMBITINGAÚ
CNPJ: 26.404.756/0001-90
PROCESSO: 25351.215170200-81 AUTORIZAÇÃO: 8.14805.1
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: COSMÉTICOS DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: MAIRA RODRIGUES DA SILVA
ENDEREÇO: RUA BENTO GONÇALVES, Nº 891, SALAS 102 E 103
BAIRRO: CENTRO CEP: 4580000 - LAILAÇONS
CNPJ: 07.046.621/0001-90
PROCESSO: 25351.204990200-80 AUTORIZAÇÃO: 0.40453.4
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: PAULO CESAR DE ABREU
ENDEREÇO: AVENIDA GOVERNADOR VOLADARES Nº 135
LOJA A
BAIRRO: CEP: 5621000 - DORIS DE CAMPOS/MS
CNPJ: 20.873.883/0001-26
PROCESSO: 25351.027714200-80 AUTORIZAÇÃO: 0.14018.2
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: OLÍGOL DROGARIA LTDA
ENDEREÇO: ESTRADA RS 505, CENTRO COMERCIAL 8018
RÍMANS Nº 594 LÍDIAS 08/09
BAIRRO: CAMOBI CEP: 9789000 - SANTA MARIA/RS
CNPJ: 04.562.529/0001-66
PROCESSO: 25351.009900200-80 AUTORIZAÇÃO: 0.39456.0
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: COSMÉTICOS DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA E FARMÁCIA JOÃO FARMA LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA PEDRO ALVARES DE CABRAL Nº 670
BAIRRO: JARDIM HILDRADO CEP: 8812000 - PALHOÇA/SC
CNPJ: 05.741.378/0001-07
PROCESSO: 25351.022290200-80 AUTORIZAÇÃO: 0.19443.0
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: COSMÉTICOS DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: UNIMED LIVRAMENTO S. C. S. MÉDICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA 7 DE SETEMBRO Nº 134
BAIRRO: CENTRO CEP: 43419340 - SANTANA DO LIVRAMENTO/RS
CNPJ: 02.316.124/0002-80
PROCESSO: 25351.198990200-80 AUTORIZAÇÃO: 1.87866.7
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: COMPARNSA BRASILEIRA DE DISTRIBUIÇÃO
IND. E COM. AVENIDA ENG. GILBERTO DOMINGOS FERREIRA,
Nº 3818
BAIRRO: RUA VIAGEM CEP: 5101010 - SÃO CARLOS/PE
CNPJ: 47.988.411/232-40
PROCESSO: 25351.04147200-81 AUTORIZAÇÃO: 8.51692.4
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: HORTOLÂNGA E FERREIRA LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA SANTOS FERREIRA Nº 843
BAIRRO: CIDADE NOVA CEP: 1440002 - FRANCA/SP
CNPJ: 01.755.810/0001-40
PROCESSO: 25351.227380200-81 AUTORIZAÇÃO: 0.19823.0
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMÁCIA GENIÂNIA DA ALAMEDA LTDA
ENDEREÇO: ALAMEDA SÃO JOÃO VENTURA Nº 1059 - LOJA
02
BAIRRO: PIRACEMA CEP: 3412000 - NITERÓI/RJ
CNPJ: 08.145.388/0001-60

PROCESSO: 25351.051200200-81 AUTORIZAÇÃO: 4.52158.0
ATIVIDADE/CLASSE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: SOUZA & ZANKOISKI LTDA
ENDEREÇO: RUA CRISTIANO MARTINS Nº 2414
BAIRRO: CENTRO CEP: 6933000 - CUIABÁ/MT
CNPJ: 03.971.552/0001-55
PROCESSO: 25351.307440200-81 AUTORIZAÇÃO: 0.20872.1
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: JORINE PRODUTOS FARMACÊUTICOS E PERFUMARIA LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA SÃO GABRIEL Nº 2180
BAIRRO: SÃO GABRIEL CEP: 8140000 - COLOMBO/PR
CNPJ: 02.386.143/0001-38
PROCESSO: 25351.032250200-81 AUTORIZAÇÃO: 0.38767.1
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: HRIVOTTI & NAVARRO LTDA ME
ENDEREÇO: RUA FLORIANO PEINOTO Nº 400
BAIRRO: CENTRO CEP: 1444000 - BRDOWSKI/SP
CNPJ: 01.689.681/0001-18
PROCESSO: 25351.213350200-81 AUTORIZAÇÃO: 0.17018.8
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DRUGARIA PORTAL D'OGESTA LTDA ME
ENDEREÇO: AV. JOÃO VENTURA DOS SANTOS Nº 1001
BAIRRO: JD. BELÉM MARIA CEP: 06265100 - OSASUNO/SP
CNPJ: 34.801.070/0001-19
PROCESSO: 25351.206410200-81 AUTORIZAÇÃO: 0.08058.2
ATIVIDADE/CLASSE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: ARANHO ANDRADE FILHO
ENDEREÇO: AV. ANDO SALES Nº 1388
BAIRRO: JACARAÍ CEP: 24113100 - SÃO CARLOS/RS
CNPJ: 27.024.124/0001-63
PROCESSO: 25351.180590200-81 AUTORIZAÇÃO: 0.17087.4
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: COSMÉTICOS DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA E FARMÁCIA NEW YORK LTDA - SP
ENDEREÇO: RUA NEW YORK Nº 384
BAIRRO: HORTO DO NOVO CEP: 4556001 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 09.071.873/0001-66
PROCESSO: 25351.009100200-81 AUTORIZAÇÃO: 4.01213.8
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: BRIGOTTI & NAVARRO LTDA ME
ENDEREÇO: RUA FLORIANO PEINOTO Nº 400
BAIRRO: CENTRO CEP: 1444000 - BRDOWSKI/SP
CNPJ: 01.689.681/0001-18
PROCESSO: 25351.223300200-81 AUTORIZAÇÃO: 1.17818.0
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: MELLO & VICENTE COMÉRCIO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA VASCONCELOS COSTA Nº 638
BAIRRO: MARTINS CEP: 9408110 - LIBERLÂNDIA/MS
CNPJ: 01.851.572/0001-44
PROCESSO: 25351.089180200-81 AUTORIZAÇÃO: 8.27514.5
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: PROCTON & GONÇALVES DROGARIA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DINA RICARDINA Nº 827
BAIRRO: CENTRO CEP: 1435000 - BARROSA/SP
CNPJ: 06.312.113/0001-28
PROCESSO: 25351.224060200-81 AUTORIZAÇÃO: 0.41776.8
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
DISPENSACÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: IMPERIAL COMÉRCIO FARMACÊUTICO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA PARA Nº 1895
BAIRRO: JARDIM UNIAELAMA CEP: 9889382 - USUELÂN-
DIA/RS
CNPJ: 06.465.097/0001-14
PROCESSO: 25351.084710200-82 AUTORIZAÇÃO: 0.25666.3
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DRUGA OLINDA LTDA
ENDEREÇO: RUA O Nº 255
BAIRRO: CENTRO CEP: 7553000 - BOM JESUS DE
GOIAS/GO
CNPJ: 12.173.238/0001-62
PROCESSO: 25351.309890200-82 AUTORIZAÇÃO: 0.1345.4
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: STEFFEN FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
ENDEREÇO: RUA RAMIRO BARCELLOS Nº 1734
BAIRRO: CENTRO CEP: 6536000 - MONTENEGRO/MS
CNPJ: 07.517.162/0001-20
PROCESSO: 25351.440130200-81 AUTORIZAÇÃO: 8.44661.1
ATIVIDADE/CLASSE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: FARMACIA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO
LTDA
ENDEREÇO: RUA 11 DE MAIO Nº 116 SALA 87
BAIRRO: CENTRO CEP: 9570000 - BENTO GONÇALVES/RS
CNPJ: 00.972.458/0001-46
PROCESSO: 25351.025280200-82 AUTORIZAÇÃO: 8.13380.4
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA LEOPOLDINA LTDA
ENDEREÇO: RUA DIUTERIO CUSTODIO JUNQUEIRA Nº 40
BAIRRO: CENTRO CEP: 3670000 - LIDRILÂNDIA/MS
CNPJ: 19.671.403/0001-90
PROCESSO: 25351.224980200-82 AUTORIZAÇÃO: 8.21515.6
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: JAMES MIRAVETE DO NASCIMENTO - ME
ENDEREÇO: RUA GENERAL OSÓRIO, Nº 474
BAIRRO: CENTRO CEP: 1345000 - SANTA BÁRBARA D'OESTE/SP
CNPJ: 07.811.787/0001-36
PROCESSO: 25351.055110800-83 AUTORIZAÇÃO: 8.52135.7
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: CARVALHO E CALIXTO LTDA
ENDEREÇO: AV. PRESIDENTE VARGAS Nº 2134
BAIRRO: JARDIM GOIAS CEP: 7940000 - RIO VERDE/GO
CNPJ: 02.215.842/0001-04
PROCESSO: 25351.189180200-83 AUTORIZAÇÃO: 0.02557.9
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA CENTRAL DE CARANGOLA LTDA
ENDEREÇO: RUA PEDRO DE OLIVEIRA Nº 23
BAIRRO: CENTRO CEP: 3660000 - CARANGOLA/MS
CNPJ: 08.391.156/0001-54
PROCESSO: 25351.270290200-83 AUTORIZAÇÃO: 0.54658.4
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA DEAS FARM LTDA
ENDEREÇO: RUA SILVANO BRANDÃO Nº 280
BAIRRO: CENTRO CEP: 3711000 - CLOE MEDS/MS
CNPJ: 17.664.996/0001-12
PROCESSO: 25351.335780200-84 AUTORIZAÇÃO: 8.14284.7
ATIVIDADE/CLASSE
APLICACÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS DIETÉTICOS PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS



EMPRESA: DROGARIA BAIRO DA SÁDIA LTDA
ENDEREÇO: RUA BARÃO DO BÃO GERALDO Nº 78
BAIRRO: SÃO RUIZ CEP: 3660000 - ALÉM PARAISSUM
CNPJ: 18.585.469/000-42
PROCESSO: 2331.19312/2003-84 AUTORIZAÇÃO: 0.041118
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: BISSLER E BOLLER
ENDEREÇO: AVENIDA E SETOR AERONAVO Nº 934
BAIRRO: CENTRO CEP: 7710000 - PEDRO ARAUJO
CNPJ: 26.618.084/001-45
PROCESSO: 2331.17708/2003-84 AUTORIZAÇÃO: 0.073118
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
EMPRESA: GOMEZ E CERQUEIRA LTDA
ENDEREÇO: RUA LIMA E SILVA SHOPPING LIBERDADE III -
LA II
BAIRRO: LIBERDADE CEP: 4100000 - SALVADORIA
CNPJ: 13.075.100/005-78
PROCESSO: 2331.18193/2002-84 AUTORIZAÇÃO: 0.061211
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
EMPRESA: DROGARIA MENDES MENDES LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA COMERCIAL Nº 100
BAIRRO: CENTRO CEP: 3940000 - JOazeIRO
CNPJ: 07.44.602/001-00
PROCESSO: 2331.17251/2005-84 AUTORIZAÇÃO: 0.039821
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DRAZEL MACHADO E CIA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA VINTE E UM Nº 247
BAIRRO: CENTRO CEP: 8079900 - CAMPINA VERDE/SC
CNPJ: 05.375.086/001-26
PROCESSO: 2331.81283/2008-84 AUTORIZAÇÃO: 0.524263
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA E PERFUMARIA DE MARIANA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA CIVILIZACAO Nº 409
BAIRRO: JARDIM FLORENÇA CEP: 1300000 - EMBEIRÃO DAS
NÉVES/MS
CNPJ: 06.880.285/000-38
PROCESSO: 2331.21567/2002-84 AUTORIZAÇÃO: 0.156627
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS
DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: CRUISSA VILAS DOAS ALMEIDA DROGARIA -
ME
ENDEREÇO: AV. DOUTOR HILSEAS SILVA, N. 250
BAIRRO: CENTRO CEP: 3720000 - BATELO/MS
CNPJ: 06.305.795/001-59
PROCESSO: 2331.20446/2007-84 AUTORIZAÇÃO: 0.050448
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA GRAUDA LTDA
ENDEREÇO: RUA ORALNA Nº 118 C
BAIRRO: FLAVIO MARQUES LISBOA CEP: 3062429 - BELO
HORIZONTE/MS
CNPJ: 06.195.878/001-86
PROCESSO: 2331.71873/2003-84 AUTORIZAÇÃO: 0.104266
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVES -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
EMPRESA: DROGARIA S. CINCO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA OSWALDO CRUZ Nº 151
BAIRRO: AFRÉSIO PENA CEP: 7550020 - ITUMBARA/GO
CNPJ: 05.247.563/001-00
PROCESSO: 2331.08012/2005-84 AUTORIZAÇÃO: 0.273940
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
EMPRESA: FIANI E MAIORANI LTDA ME
ENDEREÇO: RUA ANTONIO GIROL Nº 947
BAIRRO: SANTA TEREZINA CEP: 1380700 - CATANDUVA/SP
CNPJ: 01.147.329/000-42
PROCESSO: 2331.20965/2002-84 AUTORIZAÇÃO: 0.115934
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVES -
COMÉRCIO: CORRELATOS/DETIÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE

DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: HELLINA INAYARA BRUNO - ME
ENDEREÇO: RUA MINAS GERAIS, N. 793
BAIRRO: CENTRO CEP: 1380130 - CATANDUVA/SP
CNPJ: 07.973.143/001-88
PROCESSO: 2331.42616/2006-84 AUTORIZAÇÃO: 0.078912
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA NOVA SAFARIS LTDA-ME
ENDEREÇO: RUA DOMINGOS BUZZA Nº 502
BAIRRO: NOVA SAFARIS CEP: 1310000 - RAFAEL/SP
CNPJ: 05.787.078/000-98
PROCESSO: 2331.22357/2003-84 AUTORIZAÇÃO: 0.249714
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVES -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
EMPRESA: SOUTEIRA E DIARTE LTDA
ENDEREÇO: AV. MAJOR ANTONIO ALBERTO FERNANDES
Nº 45
BAIRRO: CENTRO CEP: 3720000 - BATELO/MS
CNPJ: 04.303.076/000-76
PROCESSO: 2331.08199/2003-84 AUTORIZAÇÃO: 0.238713
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVES -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
EMPRESA: RIGINA LUCIA BRASUTTI E CIA LTDA
ENDEREÇO: PRACA DUQUE DE CAXIAS Nº 23
BAIRRO: CENTRO CEP: 3948800 - SANTA TERESA/SC
CNPJ: 27.741.841/001-80
PROCESSO: 2331.21081/2002-84 AUTORIZAÇÃO: 0.283319
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
EMPRESA: NANTIS SANSON & CIA LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA FULCIDES DA COSTA Nº 27
BAIRRO: CENTRO CEP: 1390000 - SANTA CRUZ DO RIO PAR-
DO/MS
CNPJ: 07.326/001-22
PROCESSO: 2331.20427/2002-84 AUTORIZAÇÃO: 0.237448
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVES -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
EMPRESA: KESSEI MARKING COMERCIO E REPRESENTA-
COES LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA MONTE SERRA Nº 151
BAIRRO: CENTRO CEP: 4501150 - CIDADE DA CONQUISTA
CNPJ: 01.881.240/000-40
PROCESSO: 2331.40180/2008-84 AUTORIZAÇÃO: 0.190783
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA PENA LTDA ME
ENDEREÇO: RUA CNC 02 LOTE 20 LOJA 01
BAIRRO: TAGUATUBA CEP: 7211525 - BRASILIA/DF
CNPJ: 06.455.680/001-44
PROCESSO: 2331.38086/2002-84 AUTORIZAÇÃO: 0.148893
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVES -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
EMPRESA: F D V B DROGARIA LTDA ME
ENDEREÇO: RUA WALLER SOBRINHA PARES Nº 703
BAIRRO: AFRÉSIO CEP: 3720000 - VOLTA REDONDA/RJ
CNPJ: 08.891.332/0001-91
PROCESSO: 2331.00960/2003-84 AUTORIZAÇÃO: 0.219491
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVES -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: FARMACIA SAO TOME LTDA
ENDEREÇO: RUA MARCIAL PROENÇA 189
BAIRRO: CENTRO CEP: 2900000 - AFONSO CLAUDIOS
CNPJ: 16.302.100/0001-43
PROCESSO: 2331.22043/2002-84 AUTORIZAÇÃO: 0.238683
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVES -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: FARMACIA RIVINAL COMERCIO DE MEDICA-
MENTOS LTDA-ME

ENDEREÇO: AV. GASPAR RIBE CORELHO N. 400
BAIRRO: FLAVIO GARCIA CEP: 7010000 - COXIM/MS
CNPJ: 08.453.233/000-87
PROCESSO: 2331.03194/2007-84 AUTORIZAÇÃO: 0.089978
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA CIAMORRO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA CIRQUEL JOAO GUENTHO Nº 679
BAIRRO: CENTRO CEP: 1074000 - TAGUATUBA/SP
CNPJ: 13.042.237/0001-14
PROCESSO: 2331.21943/2002-84 AUTORIZAÇÃO: 0.184713
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
EMPRESA: HEMFARMA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA GIULIHERME FERREIRA Nº 400
BAIRRO: SÃO BENEDITO CEP: 3802200 - UBERABA/MS
CNPJ: 06.244.884/0001-00
PROCESSO: 2331.21603/2002-84 AUTORIZAÇÃO: 0.157034
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVES -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: ERICA SAVASSA PINTO ME
ENDEREÇO: RUA DR PALINURO, Nº 25
BAIRRO: CENTRO CEP: 1071000 - TETÉ/SP
CNPJ: 07.888.959/001-99
PROCESSO: 2331.26208/2006-84 AUTORIZAÇÃO: 0.461234
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA MAIS ESPERANCA LTDA
ENDEREÇO: RUA VITOR ALVES Nº 595 LOJA B
BAIRRO: CAMPO GRANDE CEP: 2398010 - RIO DE JANEIRO
CNPJ: 05.108441/0001-06
PROCESSO: 2331.22106/2002-84 AUTORIZAÇÃO: 0.181014
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: ROBERTA VIZIANCO DA SILVA - ME
ENDEREÇO: RUA TRES Nº 32
BAIRRO: LIBERDA FLORESTA CEP: 4540000 - GUARAPUAVA/SP
CNPJ: 07.282.288/0001-71
PROCESSO: 2331.05569/2003-84 AUTORIZAÇÃO: 0.028111
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETAVES -
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
EMPRESA: RIO FARMA DE CAMPO GRANDE LTDA ME
ENDEREÇO: PRACA Nº 1315, L. 8, ESTRADA DO CAMPEIRO
Nº 4181
BAIRRO: CAMPO GRANDE CEP: 2388000 - RIO DE JANEIRO
CNPJ: 05.096.356/0001-32
PROCESSO: 2331.81234/2003-84 AUTORIZAÇÃO: 0.440811
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: CASA HOSPITALAR S/A
ENDEREÇO: C R LOTE 23 LOJA 01
BAIRRO: CENTRO CEP: 7201000 - TAGUATUBA/DF
CNPJ: 05.333.399/01-00
PROCESSO: 2331.06907/2003-84 AUTORIZAÇÃO: 0.121218
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
EMPRESA: MARIN FARMACIA LTDA
ENDEREÇO: RUA VINTO DE ALVES Nº 1658
BAIRRO: CENTRO CEP: 1071000 - SANTA MARIA/RS
CNPJ: 02.946.105/0002-44
PROCESSO: 2331.19996/2002-84 AUTORIZAÇÃO: 0.020233
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETIÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS:
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA MAIS ESPERANCA LTDA
ENDEREÇO: RUA VITOR ALVES Nº 595 LOJA B
BAIRRO: CAMPO GRANDE CEP: 2398010 - RIO DE JANEIRO
CNPJ: 05.108441/0001-06
PROCESSO: 2331.21196/2002-84 AUTORIZAÇÃO: 0.181014
ATIVIDADE/CLASSE:
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: BOTICA FARMACIA HOMIOPATICA LTDA ME
ENDEREÇO: RUA DONA JANUARIA Nº 7
BAIRRO: SANTA CRUZ CEP: 2359020 - RIO DE JANEIRO
CNPJ: 11.528.019/0001-87



| | | |
|---|---|---|
| <p>PROCESSO: 2551/20987/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.13524.1 ATIVIDADE/CLASSE: DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS - MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS - EMPRESA: EMPREENDIMENTOS FAGLE MENOS SA ENDEREÇO: RUA CORONEL XAVIER DE TOLEDO, Nº 147 BAIRRO: REPÚBLICA CEP: 01940-000 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 06.624.255/027-14 PROCLASSE: 2551/575446/2005-88 AUTORIZAÇÃO: 0.51851.2 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: R. D. PRESTI FARMACIA LTDA - ME ENDEREÇO: RUA LAFAIETE Nº 1588 BAIRRO: VILA SÉCULAS CEP: 14015-000 - RIBIRÃO PRETO/SP CNPJ: 05.347.805/0001-00 PROCESSO: 2551/35568/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.04614.1 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: MARTINS MEDICAMENTOS LTDA EPP ENDEREÇO: RUA CAMPOS SALES Nº 784 BAIRRO: CENTRO CEP: 10590-000 - MIRAMIM DO PARANAPANAMA/SP CNPJ: 06.981.011/0001-50 PROCESSO: 2551/21436/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.11027.3 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: DROGACENTRIS DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA ENDEREÇO: AVENIDA 13 DE MAIO, Nº 80 BAIRRO: JARDIM ESCALOTA CEP: 14090-270 - RIBIRÃO PRETO/SP CNPJ: 05.802.258/0001-18 PROCESSO: 2551/60056/2007-88 AUTORIZAÇÃO: 0.51641.8 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: DROGARIA VISÃO LTDA ME ENDEREÇO: AVENIDA SENADOR JOÃO CAMARA Nº 55 BAIRRO: CENTRO CEP: 19400-000 - AÇUÁRIO CNPJ: 08.167.847/0001-82 PROCESSO: 2551/02996/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.14060.0 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: SCHUMACHER MANIPULAÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA - ME ENDEREÇO: RUA PERSIMONETE NEREU BAIRRO: CENTRO CEP: 04460-000 - HILPOLÂNGA/SP CNPJ: 04.822.551/0001-40 PROCESSO: 2551/04810/2008-88 AUTORIZAÇÃO: 0.56625.5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS - MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS - EMPRESA: DROGARIA GRACIELA FARMA LTDA ENDEREÇO: RUA 1212 CAIUS Nº 40 SALA 3 BAIRRO: CENTRO CEP: 09940-000 - CHARRAS/SP CNPJ: 07.141.455/0001-50 PROCLASSE: 2551/05796/2007-88 AUTORIZAÇÃO: 0.50184.6 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: BIONAPHARMA FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO, PRODUTOS NATURAIS E COSMÉTICOS LTDA ME ENDEREÇO: RUA CARACATÁI Nº 114 BAIRRO: TATUAPÉ CEP: 03340-110 - SÃO PAULO/SP CNPJ: 01.352.740/0001-05</p> | <p>PROCESSO: 2551/015316/2004-88 AUTORIZAÇÃO: 0.40144.8 ATIVIDADE/CLASSE: DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS - MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS - EMPRESA: NIVALDO FELIX & CIA LTDA ENDEREÇO: RUA DOMINGOS CORREIA Nº 60 BAIRRO: JD. JARAVÁ CEP: 04341-000 - MALLA/SP CNPJ: 49.061.347/0001-01 PROCESSO: 2551/00075/2005-88 AUTORIZAÇÃO: 0.22042.7 ATIVIDADE/CLASSE: DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: MARTINS & MATOS DE PARAPIÁ LTDA ENDEREÇO: RUA HERCIFE Nº 67 BAIRRO: CENTRO CEP: 17700-000 - PARAPIÁ/SP CNPJ: 04.055.626/0001-68 PROCESSO: 2551/02320/2005-88 AUTORIZAÇÃO: 0.04817.2 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: FARMÁCIA VERDE & AZUL LTDA ME ENDEREÇO: AVENIDA DOUIH ISMAEL ALONSO V. ALONSO, Nº 3716 BAIRRO: SÃO JOSÉ CEP: 14490-000 - FRANCA/SP CNPJ: 04.884.063/0001-56 PROCESSO: 2551/21476/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.14783.6 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS - MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS - EMPRESA: FARMÁCIA DOS AMIGOS LTDA ENDEREÇO: AVENIDA DAS PALMEIRAS, SN BAIRRO: CENTRO CEP: 94670-000 - ITÉIS PALMEIRAS/RS CNPJ: 04.585.275/0001-56 PROCESSO: 2551/04388/2007-88 AUTORIZAÇÃO: 0.51622.5 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: DROGAVENDA LTDA ENDEREÇO: RUA BENJAMIN CONSTANT, Nº 49 BAIRRO: CENTRO CEP: 13400-000 - PIRACIBÁ/SP CNPJ: 04.395.775/0001-21 PROCESSO: 2551/23004/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.13392.0 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS - MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS - EMPRESA: FARMÁCIA JOVEM CLONER LTDA-EPP ENDEREÇO: AVENIDA DE AGOSTO Nº 1184 BAIRRO: CENTRO CEP: 09270-000 - GUARATINGUÁ/SP CNPJ: 05.395.090/01-01 PROCESSO: 2551/19789/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.04013.1 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: MAMONTON S VIEIRA ENDEREÇO: RUA JOSE MARCOSSA RIZZENDE Nº 273 QD 12 LT 09 BAIRRO: CENTRO CEP: 13970-000 - TURVELÂNDIA/SP CNPJ: 07.823.033/0001-41 PROCESSO: 2551/18158/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.05441.6 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS - MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS - MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS - EMPRESA: JOÃO SANTOS DE MEDICINAIS ENDEREÇO: RUA JOSE MARIA DA LUZ Nº 278 BAIRRO: CENTRO CEP: 04110-000 - PAIÃOZINHA/SP CNPJ: 02.004.811/0001-55 PROCESSO: 2551/17781/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.03444.8 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS - MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS - EMPRESA: DROGARIA NOVA DE CAMPINAS LTDA - EPP ENDEREÇO: RUA RUY RODRIGUES, Nº 1200 LOTA 15 BAIRRO: CAMPOS ELÍSIOS CEP: 13060-000 - CAMPINAS/SP CNPJ: 07.547.947/0001-31</p> | <p>PROCESSO: 2551/21080/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.14281.1 ATIVIDADE/CLASSE: COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: REINALDO CARDOSO LOPES ENDEREÇO: RUA CORONEL COTELHO Nº 80 A B B BAIRRO: ESPERANÇA CEP: 34401-404 - MONTES CLAROS/MG CNPJ: 38.644.322/0001-48 PROCESSO: 2551/01071/2000-88 AUTORIZAÇÃO: 0.10027.4 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: DROGARIA DUARTEL LTDA ENDEREÇO: PRAÇA COELHO ARNALDO Nº 28 A BAIRRO: CENTRO CEP: 34910-000 - SANTA MARGARIDA/MG CNPJ: 66.446.232/0001-09 PROCESSO: 2551/02558/2005-88 AUTORIZAÇÃO: 0.15886.0 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: DROGARIA CASTRO LTDA - ME ENDEREÇO: AVENIDA ABDO SAAD Nº 28 A BAIRRO: JACARAÍ CEP: 28140-000 - SERRA RAINHA/RS CNPJ: 01.447.421/0001-28 PROCESSO: 2551/21233/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.13753.1 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: SANTA EUDALIA LTDA ME ENDEREÇO: AVENIDA ABDO SAAD Nº 524 LOTA C BAIRRO: JACARAÍ CEP: 26710-000 - SERRA RAINHA/RS CNPJ: 05.878.377/0001-32 PROCESSO: 2551/20944/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.11443.5 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: DROGARIA EUDALIA LTDA ME ENDEREÇO: AVENIDA ABDO SAAD Nº 524 LOTA C BAIRRO: JACARAÍ CEP: 26710-000 - SERRA RAINHA/RS CNPJ: 05.878.377/0001-32 PROCESSO: 2551/20944/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.11443.5 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: DROGARIA DE VELLE LTDA - ME ENDEREÇO: AVENIDA DO CAFF Nº 437 BAIRRO: VILA IVAN CEP: 17200-000 - JAU/SP CNPJ: 45.664.910/0001-47 PROCESSO: 2551/21437/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.12883.3 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: DROGARIA VISÃO LTDA ENDEREÇO: RUA 7 DE SETEMBRO, ISQ O SAUDADE Nº 536 BAIRRO: CENTRO CEP: 19500-000 - CRISTALINA/GO CNPJ: 25.137.688/0001-43 PROCESSO: 2551/04084/2003-88 AUTORIZAÇÃO: 0.03045.9 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: DROGATIVA PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA ENDEREÇO: RUA 84 Nº 89 BAIRRO: SETRO SUL CEP: 74004-000 - GOMARINHA/GO CNPJ: 06.421.353/0001-28 PROCESSO: 2551/19779/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.27054.4 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: SANTA MARTA DISTRIBUIDORA DE DROGAS LTDA ENDEREÇO: RUA 03 Nº 87 BAIRRO: CENTRO CEP: 74020-000 - GOMARINHA/GO CNPJ: 14.014.431/0005-89 PROCESSO: 2551/17215/2002-88 AUTORIZAÇÃO: 0.04184.4 ATIVIDADE/CLASSE: APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS - COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL - EMPRESA: SANTA MARTA DISTRIBUIDORA DE DROGAS LTDA ENDEREÇO: RUA 03 Nº 87 BAIRRO: CENTRO CEP: 74020-000 - GOMARINHA/GO CNPJ: 14.014.431/0005-89</p> |
|---|---|---|



EMPRESA: ALLAMPARMA COM. DE PRODUTOS FARMA-
CELUTICOS LTDA - EPP
ENDEREÇO: AVENIDA DOMINGOS SANCHES Nº 747
BAIRRO: BARRIL MOURÃO CEP: 87360-00 - PARANÁ-
VALER
CNPJ: 05.984.821/0001-26
PROCESSO: 23151/0310/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.20848
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA GIGARRA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA 15 DE NOVEMBRO Nº 1285 SALA 6 E
7
BAIRRO: POISADA NENE CEP: 91330-00 - NOVA PETRÓPOLIS-
RS
CNPJ: 04.712.743/0001-11
PROCESSO: 23151/0366/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.12062
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: CRIEHO E NASCIMENTO MANIPULAÇÃO E CO-
MÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA JOSE ANTONIO DO SUL Nº 1466
BAIRRO: CENTRO CEP: 81200-00 - SANTA VITÓRIA/MS
CNPJ: 07.225.344/0001-24
PROCESSO: 23151/0761/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.481327
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: SIVERO & SILVA LTDA - ME
ENDEREÇO: AV. SÃO JOSÉ Nº 1366 SALA
BAIRRO: CENTRO CEP: 93210-000 - SÃO JOÃO DO NORTE
RS
CNPJ: 04.508.591/0001-28
PROCESSO: 23151/1932/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.090054
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA NOVA MAXIMED LTDA
ENDEREÇO: AV. ANTONIO ROSA FIORAVANTE Nº 3270 LOJA
EPP COM. 1-3-3
BAIRRO: JARDIM ROSINA CEP: 80390-20 - MACAÉ/SP
CNPJ: 06.480.625/0001-12
PROCESSO: 23151/1909/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.080114
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRO-
DUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: SANTA MARIA DISTRIBUIDORA DE DROGAS LTDA
ENDEREÇO: RHC/ST. EL. QUADRA Nº 200 BLOCO C L1 E
B2
BAIRRO: ASA SUL CEP: 00379-25 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 16.400.451/0007-80
PROCESSO: 23151/1703/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.164488
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMY TARCONELOS S.A.
ENDEREÇO: AV. ALTOREVEIL CLUBE Nº 244
BAIRRO: VILA DOZ TELHOS CEP: 35532-00 - SÃO JOÃO DE
MONTI/RS
CNPJ: 33.438.280/0141-02
PROCESSO: 23151/1704/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.010101
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA OLIVEIRA LEITE LTDA
ENDEREÇO: RUA ROSA DIAS PEREIRA Nº 291
BAIRRO: ALVORADA CEP: 91470-000 - DOM JESUS DE
OLIVEIRA
CNPJ: 03.868.762/0001-39
PROCESSO: 23151/1808/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.176684
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS
DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: J & L DROGARIA E PERFUMARIA LTDA ME
ENDEREÇO: AVENIDA FLORESTA PEIXOTO, N. 141 141
BAIRRO: JARDIM CEP: 20059-00 - CALDEIRAS DE MACA-
CURI

CNPJ: 07.405.122/0001-07
PROCESSO: 23151/1230/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.000791
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA DERMADUMI LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA DO COMÉRCIO Nº 40
BAIRRO: CENTRO CEP: 84000-00 - FREDERICO WESTPHAL-
ENS
CNPJ: 07.425.565/0001-52
PROCESSO: 23151/0833/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.192467
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
DISPENSÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA RIO DO CIELO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA EUGENIO SOARES Nº 5148 LOJA 03
BAIRRO: RIO DO CIELO CEP: 24733-990 - SÃO GONÇALVES/RS
CNPJ: 24.760.071/0001-74
PROCESSO: 23151/1802/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.028311
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: VIEIRA ROFF LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA CAPITÃO SYLVIO FLEMING Nº 210
BAIRRO: CENTRO CEP: 13080-10 - ITUPE
CNPJ: 03.431.967/0001-03
PROCESSO: 23151/2183/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.108814
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PRO-
DUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA NOVA JORDANETTE MAJOR LTDA
ME
ENDEREÇO: RUA QUARENTA E OITO Nº 107 LOTE 4 QUADRA
5
BAIRRO: LUIZ DE PINA CEP: 21275-980 - RIO DE JANEIRO-
RJ
CNPJ: 02.918.929/0001-14
PROCESSO: 23151/0928/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.200913
ATIVIDADE/CLASSE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA E PERFUMARIA LUCIANA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA CARLOS SEBASTIÃO P. M. CASTRO
Nº 479
BAIRRO: CENTRO CEP: 14090-000 - TORORÁ/MS
CNPJ: 18.748.952/0001-78
PROCESSO: 23151/0779/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.272807
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA AMERICA DE AMERICANA LTDA
ENDEREÇO: RUA ORLANDO DE SAUS Nº 1546
BAIRRO: JARDIM AMERICA CEP: 13065-000 - ANAPOLIS/SP
CNPJ: 03.429.498/0001-51
PROCESSO: 23151/1904/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.170691
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS
DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: LAIXA DE ASSISTÊNCIA DOS ADVOGADOS DO
MINAS LERIAS
ENDEREÇO: RUA OURO PRETO, Nº. 63, LOJA 01, ANDAR
TERCEIRO
BAIRRO: BARRO PRETO CEP: 50700-00 - RFLU HORIZON-
TINO
CNPJ: 22.648.513/0001-44
PROCESSO: 23151/0044/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.224217
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: S&S DO S. PORTO - ME
ENDEREÇO: RUA CRISTÓVÃO COLOMBO Nº 45 - TERREO
BAIRRO: PEGUS CEP: 45820-000 - UNANÓPOLIS/BA
CNPJ: 42.002.204/0001-01
PROCESSO: 23151/1914/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.051138
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: COP FARMACIA LTDA - ME
ENDEREÇO: AVENIDA DAQUIM LEITE, N. 228

BAIRRO: CENTRO CEP: 11330-00 - BARRA MANSA/RJ
CNPJ: 07.341.303/0001-54
PROCESSO: 23151/3718/2006-91 AUTORIZAÇÃO: 0.472013
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA IMPÉRIO DE ITAPERUNA LTDA
ENDEREÇO: AV. CARDOSO MOREIRA Nº 175
BAIRRO: CENTRO CEP: 34000-00 - ITAPERUNA/RJ
CNPJ: 31.518.100/0001-61
PROCESSO: 23151/2207/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.349412
ATIVIDADE/CLASSE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: UNIMED NORTE DO MATO GROSSO COOP TRAB
MÉDICO
ENDEREÇO: RUA CHAPECO Nº 106-2
BAIRRO: CENTRO CEP: 78019-000 - LUCAS DO RIO VER-
DEME
CNPJ: 03.967.080/0005-48
PROCESSO: 23151/3058/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.410617
ATIVIDADE/CLASSE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA J.B. & IRMAO LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA 7 DE JUNHO Nº 308
BAIRRO: CENTRO CEP: 49000-00 - TUBIAS BARRETOSE/MS
CNPJ: 33.145.334/0001-08
PROCESSO: 23151/3054/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.433011
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: S. D. SOUZA E SILVA LTDA
ENDEREÇO: RUA VICENTE DE SOUZA Nº 26 LOJA A
BAIRRO: CENTRO CEP: 23000-000 - VALENÇA/RJ
CNPJ: 09.216.146/0001-67
PROCESSO: 23151/2852/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.158042
ATIVIDADE/CLASSE
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PRO-
DUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA SIMONE LTDA ME
ENDEREÇO: MIGUEL FERREIRA DE MELO, 251/255
BAIRRO: JD STO ANDRÉ CEP: 04700-000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 01.584.563/0001-05
PROCESSO: 23151/2147/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.442311
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: DROGARIA KELLE CRISTINA LTDA ME
ENDEREÇO: RUA RODRIGÃO Nº 589
BAIRRO: VILA BETHANIA CEP: 07100-000 - ALFENAS/MS
CNPJ: 04.307.996/0001-12
PROCESSO: 23151/2240/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.222121
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGI-
ENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FORMULAS ME. FARMACIA DE MANIPULAÇÃO
LTDA
ENDEREÇO: Rua Dias de Cruz nº 188 Loja 143
BAIRRO: JARDIM CEP: 30720-010 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 06.309.006/0001-52
PROCESSO: 23151/2180/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.180024
ATIVIDADE/CLASSE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: SANTA MARIA DISTRIBUIDORA DE DROGAS LTDA
ENDEREÇO: SCL/NORTE Nº 300 BLOCO C LOJA 13 E 14
TERREO
BAIRRO: ASA NORTE CEP: 07011-000 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 34.019.031/0028-99
PROCESSO: 23151/1709/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.182154
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: NISSEL BATISTA REIS - ME
ENDEREÇO: AVENIDA BARBAGUATOS, 7940 QUADRA H
BAIRRO: PIRAMITRA CEP: 19274-000 - ROSÁRIO/SP
CNPJ: 03.548.238/0001-47
PROCESSO: 23151/0640/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 0.052184
ATIVIDADE/CLASSE
APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS
DISPENSÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: FARMACIA YUSHIRO YAO BEZENDE LTDA





ENDEREÇO: ESTRAÇA FRANCISCO DA CRUZ NUNES Nº 634 LULA 200
 BAIRRO: PRATININGA CEP: 2455030 - NITERÓI
 CNPJ: 01.444.755/001-7
 PROCESSO: 2531.208257200-04 AUTORIZAÇÃO: 0.252042
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: LIDOPHIL LIDOPHIL & CIA
 ENDEREÇO: RUA BENEDITO ANGELO Nº 846
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1882040 - LINHÓIS PAULISTA/SP
 CNPJ: 44.527.998/001-59
 PROCESSO: 2531.037374/2003-09 AUTORIZAÇÃO: 0.302902
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA N. SRA. DE LOURDES RIO VERMELHO LTDA
 ENDEREÇO: AV. AURELIO RODRIGUES MAGALHAES N. 30, SALA 0
 BAIRRO: CENTRO CEP: 3970000 - RIO VERMELHO/MG
 CNPJ: 23.249.384/0001-7
 PROCESSO: 2531.025746/2007-05 AUTORIZAÇÃO: 0.406658
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: GUSTAVO VIVAN ME
 ENDEREÇO: RUA TRIDENTIL N.º 51
 BAIRRO: CENTRO CEP: 0690000 - CASCAVELS
 CNPJ: 01.743.822/0001-50
 PROCESSO: 2531.174460200-05 AUTORIZAÇÃO: 0.020141
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA JM F. E M. LTDA
 ENDEREÇO: RUA FRANCISCO FLORENTINO DE CASTRO, Nº 217
 BAIRRO: SÃO LUCAS CEP: 3550000 - SANTO ANTONIO DO MONTE/PA
 CNPJ: 05.380.790/0001-12
 PROCESSO: 2531.2101012002-05 AUTORIZAÇÃO: 0.099422
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DAMASO E AMORIM DROGARIA E PERFUMARIA LTDA - ME
 ENDEREÇO: AV. JOÃO PAULO ABLAS N. 365, TERRA, QD. C. 11, 81
 BAIRRO: JARDIM DA GLÓRIA CEP: 06711250 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 07.711.870/0001-51
 PROCESSO: 2531.2092002006-05 AUTORIZAÇÃO: 0.470493
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: KING COMERCIAL LTDA
 ENDEREÇO: RUA ARRÃO L. DE CARVALHO, LOTE 19, QUADRA 24 SALAS 02 A 15 E 20 A 42 - PARCELA DE COCA, MALDAD
 CNPJ: 04.988.647/0004-77
 PROCESSO: 2531.0659952001-05 AUTORIZAÇÃO: 0.652193
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL
 EMPRESA: JOSE FERNANDO DE MORAES & CIA. LTDA. - ME
 ENDEREÇO: RUA CONSTANTINO BASTIA, Nº 488
 BAIRRO: JARDIM PEREIRA CEP: 1599923 - MATÃO/SP
 CNPJ: 06.176.827/0001-49
 PROCESSO: 2531.2127912002-05 AUTORIZAÇÃO: 0.135048
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: GOMES E CERQUEIRA LTDA
 ENDEREÇO: RUA TOMAZ DRINZAGA Nº 120-A
 BAIRRO: FERNANDES CEP: 41100000 - SALVADOR/BA
 CNPJ: 13.672.106/0001-66

PROCESSO: 2531.2014107007-05 AUTORIZAÇÃO: 0.051381
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: VALDEMER MAGALHÃO
 ENDEREÇO: RUA BARÃO DE CAMPO MINTO, Nº 134
 BAIRRO: CENTRO CEP: 7770000 - BUENOS AIRES/RS
 CNPJ: 21.293.079/0001-39
 PROCESSO: 2531.206792002-05 AUTORIZAÇÃO: 0.244415
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIA UNIFARMA MAIS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA GETULIO VARGAS, N. 1374
 BAIRRO: BOSQUE CEP: 6900000 - RIO BRANCO/AC
 CNPJ: 07.030.498/0001-00
 PROCESSO: 2531.1899462008-05 AUTORIZAÇÃO: 0.338214
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: IARA CRISTINE DE SIQUEIRA - ME
 ENDEREÇO: RUA BERNARDO GUIMARÃES Nº 332
 BAIRRO: VILA BOA VISTA CEP: 1000000 - SOBRAL/CE
 CNPJ: 07.286.238/0001-45
 PROCESSO: 2531.2054492007-05 AUTORIZAÇÃO: 0.132210
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FARMACIA HEMOFARMA ARACATUBA LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA AMÉRICO DO SUL, Nº 486
 BAIRRO: JARDIM BRANCA CEP: 1002500 - ARACATUBA/SP
 CNPJ: 08.304.236/0001-01
 PROCESSO: 2531.213392002-05 AUTORIZAÇÃO: 0.128214
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS
 EMPRESA: LUCIANO FARUSSOLO GASPER FARMACIA ME
 ENDEREÇO: RUA NOVA DE JULHO Nº 100
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1403000 - SÃO JOSE DO RIO PRETO/SP
 CNPJ: 01.401.477/0001-26
 PROCESSO: 2531.198022002-05 AUTORIZAÇÃO: 0.001825
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: FÓRMULA MIL FARMACIA DE MANIPULAÇÃO DE FERNANDOPÓLIS LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA RIO DE JANEIRO, Nº 230
 BAIRRO: CENTRO CEP: 1940000 - FERNANDOPÓLIS/SP
 CNPJ: 03.368.584/0001-01
 PROCESSO: 2531.221402002-06 AUTORIZAÇÃO: 0.247514
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: DROGARIA AMÉRICA DE JUIZ DE FORA LTDA
 ENDEREÇO: RUA PAIPEL Nº 390
 BAIRRO: CENTRO CEP: 3601000 - JUIZ DE FORA/MG
 CNPJ: 21.565.144/0001-21
 PROCESSO: 2531.0665502005-06 AUTORIZAÇÃO: 0.330722
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: ARTOFARMA FARMACIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA PADRE ANTONIO RIBEIRO FERREI, Nº 185, LOJA 08
 BAIRRO: PRAIA DO SOL CEP: 2905200 - VITÓRIA/ES
 CNPJ: 21.383.933/0001-00

PROCESSO: 2531.0240022006-06 AUTORIZAÇÃO: 0.470893
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 DISPENSAÇÃO DE PLANTAS MEDICINAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: OSMAR MELLO MULLER & CIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA LANDULFO ALVES Nº 23
 BAIRRO: CENTRO CEP: 4541000 - ITUUBERA/BA
 CNPJ: 05.267.358/0004-42
 PROCESSO: 2531.0050503003-06 AUTORIZAÇÃO: 0.257917
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: OSMAR DA SILVA MELO
 ENDEREÇO: AVENIDA SILVEIRA CAMPOS Nº 270
 BAIRRO: TRAPICHE DA BARRA CEP: 5701000 - MACAÉ/AL
 CNPJ: 01.811.270/0001-06
 PROCESSO: 2531.001262002-07 AUTORIZAÇÃO: 0.028013
 ATIVIDADE/CLASSE:
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: SYNTOFÓRMULA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA 14 DE ABRIL Nº 22
 BAIRRO: CENTRO CEP: 3707000 - CAIENHAS/SP
 CNPJ: 02.103.852/0001-78
 PROCESSO: 2531.1810002007-05 AUTORIZAÇÃO: 0.011201
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: FARMATEC FARMACIA E LABORATÓRIO DE MANIPULAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: PRAÇA DO BOM SUCESSO Nº 112
 BAIRRO: CENTRO CEP: 7902000 - ANÁPOLIS/GO
 CNPJ: 37.026.648/0001-47
 PROCESSO: 2531.1034602002-07 AUTORIZAÇÃO: 0.010313
 ATIVIDADE/CLASSE:
 APLICAÇÃO DE INJETÁVEIS -
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: ANALITICA FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA CARLOS DE VASCONCELOS, Nº 123, LOJA E
 BAIRRO: TERÇA CEP: 2002000 - RIO DE JANEIRO
 CNPJ: 30.086.890/0001-43
 PROCESSO: 2531.209402002-07 AUTORIZAÇÃO: 0.157866
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
 MANIPULAÇÃO DE PRODUTOS OFICINAIS -
 EMPRESA: MARIA ELZA FERREIRA DE SOUZA
 ENDEREÇO: AVENIDA ZACARIAS DE ASSUNÇÃO, Nº 112 B
 BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 6700000 - AVANÇADA/PA
 CNPJ: 05.886.160/0001-25
 PROCESSO: 2531.408772000-07 AUTORIZAÇÃO: 0.151049
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -
 EMPRESA: ABC DROGARIA LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA DOUTOR MELO VIANA Nº 290
 BAIRRO: CENTRO CEP: 3465000 - CONSELHEIRO LAFAIETE/MG
 CNPJ: 01.293.467/0001-68
 PROCESSO: 2531.0544752005-07 AUTORIZAÇÃO: 0.037129
 ATIVIDADE/CLASSE:
 COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS
 EMPRESA: DROGARIAS M&P 200 DE CARLOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA ABELIO AUGUSTO TAVORA Nº 700
 BAIRRO: CARLOS CEP: 2827500 - NOVA IGUAÇU/RJ
 CNPJ: 05.942.003/0001-08
 PROCESSO: 2531.0222702006-08 AUTORIZAÇÃO: 0.446015
 ATIVIDADE/CLASSE:
 DISPENSAÇÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL -





EMPRESA: VANDERVA VIANA LARCHI OLIVEIRA
ENDEREÇO: AVENIDA BARÃO DO IPIACARÁ Nº 1693
BAIRRO: CENTRO CEP: 4640000 - IOM PEDRETOURS
CNPJ: 04.025.327/0001-99
PROCESSO: 2331.19186/2004-49 AUTORIZAÇÃO: 0.2044.4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS;
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA CORADELLI SA UNIAS LTDA
ENDEREÇO: RUA: RIO DA COSTA JUNIOR, 72
BAIRRO: JOAO COSTA CEP: 8020400 - JORNAL E SC
CNPJ: 07.464.730/0001-92
PROCESSO: 2331.56786/2007-49 AUTORIZAÇÃO: 0.3644.4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PERFUMES/PROD-
UTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: UNIVERSUS PRODUTOS HOMEOPÁTICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA MIGUEL SIMÃO Nº 115 SALA 03
BAIRRO: CENTRO CEP: 8880000 - APICARANA/PR
CNPJ: 42.430.464/0001-11
PROCESSO: 2331.09846/2003-49 AUTORIZAÇÃO: 0.3206.4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: DROGARIA GRUBER LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA UNICELTON K. FERREIRA Nº 90
SALA 1
BAIRRO: SAO JOAO CEP: 7519900 - CATALAUGO
CNPJ: 04.576.760/0001-49
PROCESSO: 2331.06774/2004-49 AUTORIZAÇÃO: 0.1255.4
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
EMPRESA: FARMACIA ERVA DOCE LTDA - ME
ENDEREÇO: AV. STAVRO MANGABEIRA, Nº 815, LÔJAS
2528
BAIRRO: FITUBA CEP: 4180000 - SALVADOR/BA
CNPJ: 34.342.963/0001-06
PROCESSO: 2331.14493/2006-49 AUTORIZAÇÃO: 0.2104.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: FARMACIA AGUIAR LTDA ME
ENDEREÇO: RUA TRICHÉ JOSE DE ARAÚJO Nº 41
BAIRRO: CENTRO CEP: 5030000 - MINIST. PERNAMB
CNPJ: 27.592.170/0001-18
PROCESSO: 2331.01.907/2003-49 AUTORIZAÇÃO: 0.2754.4
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA LUCIANA LTDA
ENDEREÇO: RUA DO LIVRAMENTO Nº 34
BAIRRO: CENTRO CEP: 4700000 - MACAÉ/AL
CNPJ: 09.326.471/0001-69
PROCESSO: 2331.19653/2003-49 AUTORIZAÇÃO: 0.3864.4
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
EMPRESA: RODRIGUES F CIA LTDA EPP
ENDEREÇO AVENIDA MARCO PROTTO Nº 422
BAIRRO: CENTRO CEP: 1718000 - BRUNAS/SP
CNPJ: 45.714.747/0001-03
PROCESSO: 2331.19966/2002-49 AUTORIZAÇÃO: 0.0762.9
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS

EMPRESA: ALVES FARMACIA DE MANIPULACAO LTDA
ENDEREÇO: RUA DR. FLORENCIO YGARTUA, Nº 13, LOJA
23
BAIRRO: MORNOS DE VENTO CEP: 9430000 - PORTO AL-
GRIAN
CNPJ: 06.304.023/0001-76
PROCESSO: 2331.27514/2004-49 AUTORIZAÇÃO: 0.4179.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: DROGARIA YESIX DE OLARIA LTDA
ENDEREÇO: RUA ANGELICA ACRYA, Nº 240
BAIRRO: OLARIA CEP: 21921495 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 06.361.016/0001-34
PROCESSO: 2331.33999/2008-49 AUTORIZAÇÃO: 0.4660.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: TITAMA LUCIA MICHELLEON
ENDEREÇO: RUA GENERAL MARQUES Nº 728 SALA 02
BAIRRO: CENTRO CEP: 97670000 - SÃO BORGARÉ
CNPJ: 07.536.943/0001-43
PROCESSO: 2331.19407/2003-49 AUTORIZAÇÃO: 0.2754.4
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS MAGISTRAIS -
MANIPULACAO DE PRODUTOS OFICINAIS -
EMPRESA: VIDA FARMA ESPACO DO DIABETICO LTDA
ENDEREÇO: RUA TIRACENDU PEREIRA, Nº 479 A
BAIRRO: SAO JOAO ANTONIO CEP: 3182136 - ARAUAÁ/MG
CNPJ: 09.222.960/0001-39
PROCESSO: 2331.00774/2008-49 AUTORIZAÇÃO: 0.1702.2
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO
CONTROLE ESPECIAL -
EMPRESA: BELLA DO CORREA DE SOUZA
ENDEREÇO: AVENIDA WASHINGTON LUIZ Nº 1871
BAIRRO: VILA OCEANICA CEP: 1912150 - PRESIDENTE
PRUDENTE/SP
CNPJ: 09.217.126/0001-84
PROCESSO: 2331.00000/00-49 AUTORIZAÇÃO: 1.0791.4
ATIVIDADE/CLASSE:
APLICACAO DE INJETÁVEIS -
COMÉRCIO: CORRELATOS COSMÉTICOS/DIETÉTICOS/PER-
FUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACAO DE MEDICAMENTOS
DISPENSACAO DE PLANTAS MEDICINAIS

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.197, DE 8 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 28 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 17 e o inciso I do art. 1º do art. 35 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 de ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 27 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 de ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria Nº 154, de 2006, resolve:

Art. 1º - Instaurar o processo de Interposição Administrativa de Fundamentos para os estabelecimentos de comercialização de medicamentos, inativos e ativos, em conformidade com o Anexo desta Resolução.

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

ARNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: LUDEGARDIA MARIA RIOS ME
ENDEREÇO: AV. FREI DOMENICO CASTELO BRANCO 3976
BAIRRO: CRISTO REI/DETON CEP: 4912000 - PORTALE-
ZACE
CNPJ: 08.356.214/0001-60
PROCESSO: 2331.29777/2008-49
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação da Licença Sanitária atualizada.
EMPRESA: MITE NACIO LAJAN
ENDEREÇO: AV. RUILO CAMPOS Nº 244
BAIRRO: CENTRO CEP: 19030000 - NOVO CRUZELANDIA
CNPJ: 01.643.695/0001-74
PROCESSO: 2331.02245/2005-11
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação da Licença Sanitária atualizada.

EMPRESA: MARIA JOSE DE SOUZA BARROS
ENDEREÇO: LARGO DO MERCADO Nº 21
BAIRRO: CENTRO CEP: 50100000 - SERRA BRANCA/PE
CNPJ: 06.273.577/0001-43
PROCESSO: 2331.01911/2008-19
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação da Licença Sanitária.
EMPRESA: DROGARIA JATONA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA RANDEI PI PINNA Nº 105
BAIRRO: CENTRO CEP: 28830000 - PARABÁ DO SUL/RJ
CNPJ: 02.379.841/0001-25
PROCESSO: 2331.20389/2002-21
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação da Licença Sanitária.
EMPRESA: ACORUS MANIPULACAO FARMACEUTICA LTDA
ENDEREÇO: RUA GENERAL CALDWELL, Nº 132, LOJA P. 05-
MHS LOJA
BAIRRO: CENTRO CEP: 30270000 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 07.113.486/0001-10
PROCESSO: 2331.01685/2008-74
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação da Licença Sanitária atualizada.
EMPRESA: FARMACIA DE MANIPULACAO DANES LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA LAIRA ARAUJO Nº 333
BAIRRO: SETOR COBERTA CEP: 7453200 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 04.345.560/0001-33
PROCESSO: 2331.19684/2002-25
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação da Licença Sanitária.
EMPRESA: GLACI A. PEREIRA
ENDEREÇO: AV. 7 DE SETEMBRO Nº 718
BAIRRO: CENTRO CEP: 96000000 - BAGÉ/RS
CNPJ: 93.398.109/0001-27
PROCESSO: 2331.10786/2002-32
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação da Licença Sanitária.
EMPRESA: DROGARIA DEAR T. LOPES LTDA
ENDEREÇO: RUA CARMELO LELIS Nº 203
BAIRRO: CENTRO CEP: 94620000 - CANAÂS/SC
CNPJ: 31.816.351/0001-26
PROCESSO: 2331.21555/2003-33
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação da Licença Sanitária atualizada.
EMPRESA: LUCAS BARROS BERNARDES
ENDEREÇO: AVENIDA HEALSI, Nº 697
BAIRRO: CENTRO CEP: 38120000 - CONCEIÇÃO DAS ALGÓBARGAS
CNPJ: 06.540.170/0001-55
PROCESSO: 2331.11449/2005-27
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação da Licença Sanitária atualizada.
EMPRESA: M.G.S. CORREIA & CIA LTDA
ENDEREÇO: RUA BRUNO FERRETTI LETTE Nº 440
BAIRRO: CENTRO CEP: 67040000 - BACABALAMA
CNPJ: 41.407.843/0001-22
PROCESSO: 2331.90394/2003-17
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação da Licença Sanitária.
EMPRESA: DROGARIA CAVALCANTI & FERREIRA LTDA - EPP
ENDEREÇO: SHELBY/UL. COMÉRCIO LOCAL, QUADRA 007,
BLOCO 1, LOTE 33 E 30
BAIRRO: CILITIRO CEP: 7040515 - BRASÍLIA/DF
CNPJ: 06.291.810/0001-60
PROCESSO: 2331.26016/2004-45
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação da Licença Sanitária.
EMPRESA: DROGARIA DRUGALAN LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA CENTRAL, Nº 1439
BAIRRO: PRAÇA ANTARES CEP: 2916130 - SERRA/ES
CNPJ: 30.319.001/0001-22
PROCESSO: 2331.00000/2002-54
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação da Licença Sanitária.
EMPRESA: DROGARIA FARMACIA MASSAMI LTDA
ENDEREÇO: RUA VICTOR LUIZ MAGANHOTO Nº 70-TER-
REO
BAIRRO: LIBERADA CEP: 31240000 - CURITIBA/PR
CNPJ: 01.048.569/0001-73
PROCESSO: 2331.18842/2002-54
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação da Licença Sanitária.
EMPRESA: DROGARIA BONDIFARMA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA CUNHA BUENO Nº 985
BAIRRO: CENTRO CEP: 78940000 - FIMENTA D'ONORO
CNPJ: 34.747.299/0001-00
PROCESSO: 2331.18266/2003-40
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação da Licença Sanitária.
EMPRESA: EMPREZAMENTO/INSTITUIÇÃO MENON S.A.
ENDEREÇO: AV. BRILHANTES FARIA CIMA Nº 1118
BAIRRO: PINHEIROS CEP: 01452000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 08.626.253/0004-20
PROCESSO: 2331.19701/2002-79
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/01. Não apresentação da Licença Sanitária atualizada.

EMPRESA: DROGARIA COIÁS LTDA-ME
 ENDEREÇO: AVENIDA B QUADRA 01 Nº 16
 BAIRRO: CPA IV CEP: 90091-02 - CIJARA-MT
 CNPJ: 24.766.220/0001-89
 PROCESSO: 2531.00775/2007-73
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/03. Não apresentação da Licença Sanitária.

EMPRESA: POLÍPODO FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA 2605 DA CRUZ Nº 266 COISA B
 BAIRRO: MEER CEP: 24790-11 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 01.249.087/0001-04
 PROCESSO: 2531.12200/2007-77
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/03. Não apresentação da Licença Sanitária atualizada.

EMPRESA: ARESM TAGUENH POSSAAR ETAPOLIS ME
 ENDEREÇO: AV. FRANCISCO RIBEIRO Nº 454
 BAIRRO: CENTRO CEP: 14900-000 - ITAPOCAS/SP
 CNPJ: 02.352.567/0005-94
 PROCESSO: 2531.16669/2007-79
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/03. Não apresentação da Licença Sanitária.

EMPRESA: DROGARIA MONTE KRISTO LTDA - EPP
 ENDEREÇO: AV. MARIA DA GLÓRIA Nº 206 LOJA E
 BAIRRO: AMAZONAS CEP: 12240-050 - CONTAGEM/MG
 CNPJ: 16.707.864/0001-65
 PROCESSO: 2531.16669/2007-81
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/03. Não apresentação da Licença Sanitária.

EMPRESA: LUZ FLORINDO E CIA. LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA 29 DE ABRIL Nº 726
 BAIRRO: CENTRO CEP: 13600-000 - LEME/SP
 CNPJ: 21.280.700/0001-83
 PROCESSO: 2531.21422/2007-89
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/03. Não apresentação da Licença Sanitária atualizada.

EMPRESA: PUNTO DAS FORMULAS FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA SALETE, Nº 252
 BAIRRO: SANTANA CEP: 62004-001 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 06.755.375/0001-73
 PROCESSO: 2531.01294/2008-89
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/03. Não apresentação da Licença Sanitária atualizada.

EMPRESA: DROGARIA POPULAR DE SÃO FIDELIS LTDA
 ENDEREÇO: RUA DOUTOR JOSE FRANCISCO, Nº 109
 BAIRRO: CENTRO CEP: 13400-090 - SÃO FIDELIS/RJ
 CNPJ: 26.240.910/0001-71
 PROCESSO: 2531.21228/2007-91
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/03. Não apresentação da Licença Sanitária atualizada.

EMPRESA: LINES E RODRIGUALVO LTDA - ME
 ENDEREÇO: AVENIDA MUNICIPAL, Nº 890
 BAIRRO: CENTRO CEP: 36550-000 - CIRAMONDEL/MG
 CNPJ: 06.294.259/0005-79
 PROCESSO: 2531.10982/2007-92
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/03. Não apresentação da Licença Sanitária.

EMPRESA: DE CONJO A PIRAN LTDA
 ENDEREÇO: RUA PORTO ALEGRE, Nº 26 E
 BAIRRO: CENTRO CEP: 99004-000 - CHAPECÓ/SC
 CNPJ: 03.493.459/0001-89
 PROCESSO: 2531.15075/2007-97
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do artigo 4º da Resolução RDC 238/03. Não apresentação da Licença Sanitária atualizada.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.199, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando a solicitação de inscrição pela empresa Anceira Farmacêutica do Brasil Ltda., CNPJ nº 01.240.950/0001-47, inscrita no C.F.E.C./CNPJ nº 1.00.114-1;

considerando ainda o parecer de área técnico e que a empresa foi inspecionada e autorizada ao registro de Bens Práticos de Fabricação - Bens Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Bens Práticos de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: Anceira Farmacêutica Brasil Ltda.
ENDEREÇO: Rua São João, 1000 - Vila Rica - RJ
CNPJ: 01.240.950/0001-47
Atividade: Indústria Farmacêutica
Certificado de Bens Práticos para a Lista de Produtos - Bens Farmacêuticos - Bens Farmacêuticos

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.200, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o art. 4º e os parágrafos 1º e 2º, do art. 2º, da Resolução - RDC Nº 66, de 1 de outubro de 2007, e o parecer técnico, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Bens Práticos de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: DAL Indústria e Comércio de Produtos Têxteis - CNPJ 00776.870/0001-26
Endereço: Rua São João, 1000 - Vila Rica - RJ
CNPJ: 00776.870/0001-26
Atividade: Indústria Têxtil
Certificado de Funcionamento nº 1.00.114-1
Certificado de Bens Práticos para a Lista de Produtos - Bens Farmacêuticos - Bens Farmacêuticos

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.201, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando a solicitação de inscrição pela empresa Clínica Farmacêutica Ltda., CNPJ nº 44.165.661/0001-57, inscrita no C.F.E.C./CNPJ nº 1.00.114-1;

considerando ainda o parecer de área técnico e que a empresa foi inspecionada e autorizada ao registro de Bens Práticos de Fabricação - Bens Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Bens Práticos de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: Clínica Farmacêutica Ltda.
ENDEREÇO: Rua São João, 1000 - Vila Rica - RJ
CNPJ: 44.165.661/0001-57
Atividade: Indústria Farmacêutica
Certificado de Bens Práticos para a Lista de Produtos - Bens Farmacêuticos - Bens Farmacêuticos

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.202, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando a solicitação de inscrição pela empresa Clínica Farmacêutica, Espalhadora e Comércio de Produtos Farmacêuticos e Hospitalares Ltda., CNPJ nº 03.059.140/0001-91, inscrita no C.F.E.C./CNPJ nº 1.00.114-1;

considerando ainda o parecer de área técnico e que a empresa foi inspecionada e autorizada ao registro de Bens Práticos de Fabricação - Bens Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Bens Práticos de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO



Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Bens Práticos de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: Laboratório MA S.A.S.
ENDEREÇO: Rua São João, 1000 - Vila Rica - RJ
CNPJ: 00776.870/0001-26
Atividade: Indústria Farmacêutica
Certificado de Bens Práticos para a Lista de Produtos - Bens Farmacêuticos - Bens Farmacêuticos

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.203, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o art. 4º e os parágrafos 1º e 2º, do art. 2º, da Resolução - RDC Nº 66, de 1 de outubro de 2007, e o parecer técnico, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Bens Práticos de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: Laboratório São Gabriel Comércio e Indústria Farmacêutica S.A. - CNPJ 03.701.470/0001-03
Endereço: Rua São João, 1000 - Vila Rica - RJ
CNPJ: 03.701.470/0001-03
Atividade: Indústria Farmacêutica
Certificado de Funcionamento nº 1.00.114-1
Certificado de Bens Práticos para a Lista de Produtos - Bens Farmacêuticos - Bens Farmacêuticos

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.204, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando a solicitação de inscrição pela empresa Saanfil Anceira Farmacêutica Ltda., CNPJ nº 02.485.377/0001-57, inscrita no C.F.E.C./CNPJ nº 1.00.114-1;

considerando ainda o parecer de área técnico e que a empresa foi inspecionada e autorizada ao registro de Bens Práticos de Fabricação - Bens Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Bens Práticos de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: Saanfil Anceira S.A.S.
ENDEREÇO: Rua São João, 1000 - Vila Rica - RJ
CNPJ: 02.485.377/0001-57
Atividade: Indústria Farmacêutica
Certificado de Bens Práticos para a Lista de Produtos - Bens Farmacêuticos - Bens Farmacêuticos

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.205, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 154 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando a solicitação de inscrição pela empresa Clínica Farmacêutica, Espalhadora e Comércio de Produtos Farmacêuticos e Hospitalares Ltda., CNPJ nº 03.059.140/0001-91, inscrita no C.F.E.C./CNPJ nº 1.00.114-1;

considerando ainda o parecer de área técnico e que a empresa foi inspecionada e autorizada ao registro de Bens Práticos de Fabricação - Bens Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma de ANEXO, a Certificação de Bens Práticos de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO



temeramente o art. 4º e os parágrafos 1º e 2º, do art. 3º, da Resolução - RDC Nº 66, de 3 de outubro de 2007, e o parágrafo único, respectivamente;

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Bom Prático de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include EMPRESA, ENDEREÇO, N.º 29, MUNICÍPIO, APROVAÇÃO DE FARMACIAS, and CERTIFICAÇÃO DE BOM PRÁTICO DE FABRICAÇÃO.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.208, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 254 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando ainda o parecer de área técnica e que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Bom Prático de Fabricação - Área Farmacéutica, pela Vigilância Sanitária do Estado de São Paulo, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Bom Prático de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include EMPRESA, ENDEREÇO, N.º 29, MUNICÍPIO, APROVAÇÃO DE FARMACIAS, and CERTIFICAÇÃO DE BOM PRÁTICO DE FABRICAÇÃO.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.207, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 254 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando a solicitação de inspeção pela empresa Autodermatologia Brasil Ltda., CNPJ nº 06.998.705/0001-18, Autodermatologia de Farmacéutica nº 1.00.513-1;

considerando ainda o parecer de área técnica e que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Bom Prático de Fabricação - Área Farmacéutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Bom Prático de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include EMPRESA, ENDEREÇO, N.º 29, MUNICÍPIO, APROVAÇÃO DE FARMACIAS, and CERTIFICAÇÃO DE BOM PRÁTICO DE FABRICAÇÃO.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.208, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 254 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando ainda o parecer de área técnica e que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Bom Prático de Fabricação - Área Farmacéutica, pela Vigilância Sanitária do Estado de São Paulo, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Bom Prático de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include EMPRESA, ENDEREÇO, N.º 29, MUNICÍPIO, APROVAÇÃO DE FARMACIAS, and CERTIFICAÇÃO DE BOM PRÁTICO DE FABRICAÇÃO.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.209, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 254 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando, ainda o parecer de área técnica e que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Bom Prático de Fabricação - Área Farmacéutica, pela Vigilância Sanitária do Estado de São Paulo, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Bom Prático de Fabricação de Farmacéutica.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include EMPRESA, ENDEREÇO, N.º 29, MUNICÍPIO, APROVAÇÃO DE FARMACIAS, and CERTIFICAÇÃO DE BOM PRÁTICO DE FABRICAÇÃO.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.210, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 254 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando a solicitação de inspeção pela empresa Autodermatologia Brasil Ltda., CNPJ nº 06.998.705/0001-18, Autodermatologia de Farmacéutica nº 1.00.513-1;

considerando ainda o parecer de área técnica e que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Bom Prático de Fabricação - Área Farmacéutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Bom Prático de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include EMPRESA, ENDEREÇO, N.º 29, MUNICÍPIO, APROVAÇÃO DE FARMACIAS, and CERTIFICAÇÃO DE BOM PRÁTICO DE FABRICAÇÃO.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.211, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 254 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando a solicitação de inspeção pela empresa Autodermatologia Brasil Ltda., CNPJ nº 06.998.705/0001-18, Autodermatologia de Farmacéutica nº 1.00.513-1;

considerando ainda o parecer de área técnica e que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Bom Prático de Fabricação - Área Farmacéutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Bom Prático de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include EMPRESA, ENDEREÇO, N.º 29, MUNICÍPIO, APROVAÇÃO DE FARMACIAS, and CERTIFICAÇÃO DE BOM PRÁTICO DE FABRICAÇÃO.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.212, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 254 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando ainda o parecer de área técnica e que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Bom Prático de Fabricação - Área Farmacéutica, pela Vigilância Sanitária do Estado de São Paulo, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Bom Prático de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include EMPRESA, ENDEREÇO, N.º 29, MUNICÍPIO, APROVAÇÃO DE FARMACIAS, and CERTIFICAÇÃO DE BOM PRÁTICO DE FABRICAÇÃO.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.213, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 254 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando a solicitação de inspeção pela empresa Autodermatologia Brasil Ltda., CNPJ nº 06.998.705/0001-18, Autodermatologia de Farmacéutica nº 1.00.513-1;

considerando ainda o parecer de área técnica e que a empresa foi inspecionada cumprindo os requisitos de Bom Prático de Fabricação - Área Farmacéutica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa, na forma do ANEXO, a Certificação de Bom Prático de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

Table with 2 columns: Field Name and Value. Fields include EMPRESA, ENDEREÇO, N.º 29, MUNICÍPIO, APROVAÇÃO DE FARMACIAS, and CERTIFICAÇÃO DE BOM PRÁTICO DE FABRICAÇÃO.



Art. 1º Conceder à Empresa, no termo do ANEXO, a Certificação de Boa Prática de Fabricação.
Art. 2º A presente Certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.
Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| EMPRESA: CAJ CAÇA DA QUEBRADA COSTURA E COMÉRCIO LTDA | CNPJ: 04.014.477/0001-00 |
| ENDEREÇO: RUA ANTONIO DE OLIVEIRA, Nº 419 | |
| BARRIO: CENTRO CEP: 62289-999 - VALDIAÇA | |
| CNPJ: 10.526.976/0001-24 | |
| PROCESSO: 25151.1462172008-07 AUTORIZAÇÃO: 1.97813.0 | |
| ATIVIDADE/CLASSE | |
| ARMAZENAR: MEDICAMENTO | |
| DISTRIBUIR: MEDICAMENTO | |
| EXPORAR: MEDICAMENTO | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.204, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de organização de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

| | |
|--|--|
| EMPRESA: ANA MARCIA DA SILVA ME | |
| ENDEREÇO: RUA ANTONIO DE OLIVEIRA Nº 419 | |
| BARRIO: CENTRO CEP: 62289-999 - VALDIAÇA | |
| CNPJ: 10.526.976/0001-24 | |
| PROCESSO: 25151.1462172008-07 AUTORIZAÇÃO: 1.97813.0 | |
| ATIVIDADE/CLASSE | |
| ARMAZENAR: MEDICAMENTO | |
| DISTRIBUIR: MEDICAMENTO | |
| EXPORAR: MEDICAMENTO | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.215, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de organização de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos, constantes no Anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

| | |
|--|--|
| EMPRESA: CAJ CAÇA DA QUEBRADA COSTURA E COMÉRCIO LTDA | |
| ENDEREÇO: RUA ANTONIO DE OLIVEIRA, Nº 419 | |
| BARRIO: CENTRO CEP: 62289-999 - VALDIAÇA | |
| CNPJ: 10.526.976/0001-24 | |
| PROCESSO: 25151.1462172008-07 AUTORIZAÇÃO: 1.97813.0 | |
| ATIVIDADE/CLASSE | |
| ARMAZENAR: CORRELATO INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO | |
| DISTRIBUIR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO | |
| EXPORAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO | |
| FABRICAR: CORRELATO | |
| IMPORTAR: CORRELATO INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO | |
| REUNIR: CORRELATO INSUMOS FARMACÉUTICOS | |
| EMPRESA: ELAINE CRISTINA DE BRITAS SAUD - ME | |
| ENDEREÇO: RUA JOSE BONFACHI 193 | |
| BARRIO: CENTRO CEP: 14500-000 - SAJÁ/AA/SP | |
| CNPJ: 06.677.180/0001-00 | |
| PROCESSO: 25151.049897008-04 AUTORIZAÇÃO: 1.26452.1 | |
| ATIVIDADE/CLASSE | |
| MANIPULAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.204, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de organização de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

| | |
|--|--|
| EMPRESA: BRAGIENIX LTDA EPP | |
| ENDEREÇO: ALAMEDA MADEIRA, Nº 258, CONJUNTO 902 | |
| BARRIO: ALPHAVILLE CEP: 06454-010 - BARCELONA/SP | |
| CNPJ: 02.057.708/0001-04 | |
| PROCESSO: 25151.1714162008-55 AUTORIZAÇÃO: 1.05853.1 | |
| ATIVIDADE/CLASSE | |
| ARMAZENAR: MEDICAMENTO | |
| DISTRIBUIR: MEDICAMENTO | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.217, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de organização de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

| | |
|--|--|
| EMPRESA: FARFARSA COMÉRCIO FARMACÉUTICA LTDA - ME | |
| ENDEREÇO: RUA CASTELO DE BRANCO, 485 | |
| BARRIO: CASTELO CEP: 04208-000 - BELD HORIZONTE/MS | |
| CNPJ: 10.214.224/0001-50 | |
| PROCESSO: 25151.1714162008-55 AUTORIZAÇÃO: 1.07814.6 | |
| ATIVIDADE/CLASSE | |
| ARMAZENAR: MEDICAMENTO | |
| DISTRIBUIR: MEDICAMENTO | |
| EXPORAR: MEDICAMENTO | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.218, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de organização de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução, observando-se as condições e restrições estabelecidas.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

| | |
|--|--|
| EMPRESA: BOUTKA AMAZON FARMACIA DE MANIPULAÇÃO LTDA | |
| ENDEREÇO: PRAÇA SANTA TEREZINHA, 126 | |
| BARRIO: JARDIM CEP: 01380-070 - SÃO PAULO/SP | |
| CNPJ: 07.592.148/0001-20 | |
| PROCESSO: 25151.101962008-01 AUTORIZAÇÃO: 1.38853.6 | |
| ATIVIDADE/CLASSE | |
| MANIPULAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS | |
| EMPRESA: BLUE FARMA PRODUTOS NATURAIS LTDA - ME | |
| ENDEREÇO: RUA BENEDITO MARCONDO FILHO, Nº 31 | |
| BARRIO: JARDIM METZGER CEP: 06770-210 - TABOÃO DA SERRA/SP | |
| CNPJ: 01.479.004/0001-00 | |

| | |
|--|--|
| PROCESSO: 25151.0461702008-09 AUTORIZAÇÃO: 1.26452.6 | |
| ATIVIDADE/CLASSE | |
| MANIPULAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS | |
| EMPRESA: Biopharm família Ido | |
| ENDEREÇO: av. setes de maio, 1124 | |
| BARRIO: mairim CEP: 94400-040 - PORTO ALEGRES | |
| CNPJ: 07.458.024/0001-08 | |
| PROCESSO: 25151.0078052008-67 AUTORIZAÇÃO: 1.34854.2 | |
| ATIVIDADE/CLASSE | |
| MANIPULAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.219, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de organização de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

| | |
|---|--|
| EMPRESA: JARDIM ROTATORES BAGO LTDA | |
| ENDEREÇO: RUA CONEGO FILIPE, Nº 365 - 375, PARTE BARRIO: JARDIM ROSA CEP: 22739-100 - RIO DE JANEIRO/RJ | |
| CNPJ: 06.738.181/0001-00 | |
| PROCESSO: 25151.0199762008-58 AUTORIZAÇÃO: 1.05826.4 | |
| ATIVIDADE/CLASSE | |
| ARMAZENAR: MEDICAMENTO | |
| DISTRIBUIR: MEDICAMENTO | |
| EXPORTAR: MEDICAMENTO | |
| FABRICAR: MEDICAMENTO | |
| IMPORTAR: MEDICAMENTO | |
| REEMBALAR: MEDICAMENTO | |
| EMPRESA: UNIVERSAL PLASMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA | |
| ENDEREÇO: RUA 246, Nº 50 | |
| BARRIO: SETOR COIMBRA CEP: 74733-000 - COIMBRA/GO | |
| CNPJ: 04.009.372/0001-25 | |
| PROCESSO: 25151.1714162008-55 AUTORIZAÇÃO: 1.07386.5 | |
| ATIVIDADE/CLASSE | |
| ARMAZENAR: MEDICAMENTO | |
| DISTRIBUIR: MEDICAMENTO | |
| EXPORAR: MEDICAMENTO | |
| EMPRESA: I MEDICA DISTRIBUIDORA DE MATERIAIS HIGIENIZANTES LTDA | |
| ENDEREÇO: RUA X, Nº 285, QUADRA B12, LOTE 10 | |
| BARRIO: VILA OSWALDO ROSA CEP: 74630-025 - COIMBRA/GO | |
| CNPJ: 03.411.540/0001-49 | |
| PROCESSO: 25151.015974200-71 AUTORIZAÇÃO: 1.05823.2 | |
| ATIVIDADE/CLASSE | |
| DISTRIBUIR: MEDICAMENTO | |
| TRANSPORTAR: MEDICAMENTO | |
| EMPRESA: SAMAPI DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA | |
| ENDEREÇO: RUA PAINE LÓPEZ, Nº 880 | |
| BARRIO: SÃO DIMAS CEP: 13416-000 - PIRACICABA/SP | |
| CNPJ: 04.501.381/0001-03 | |
| PROCESSO: 250000460091 AUTORIZAÇÃO: 1.01979.8 | |
| ATIVIDADE/CLASSE | |
| ARMAZENAR: MEDICAMENTO | |
| DISTRIBUIR: MEDICAMENTO | |
| TRANSPORTAR: MEDICAMENTO | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.220, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de organização de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2006,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Autorização Especial para Empresas de Medicamentos, constantes no anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO



ANEXO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.221, DE 8 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, em uso das atribuições que lhe confere o Decreto de concessão de 10 de outubro de 2008 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 25 e o inciso III do art. 49 e o inciso I e § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nas sessões de Asses 1 de Fevereiro e 2ª de 25 de ANVISA, de 11 de agosto de 2009, republicado no DOU de 21 de agosto de 2009, e o Portaria Nº 457 de 9 de abril 2009, e...

Art. 1º Conceder o Registro e Revitalização dos processos dos Produtos para a Saúde, na conformidade do relato acima.

Art. 2º Este Regulamento terá em vigor a data de sua publicação.

DIRETOR GERAL APARECIDO BARBANO

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO NOME TÉCNICO NÚMERO DO PROCESSO NOME COMERCIAL LOCAL DE FABRICAÇÃO MODELO DO PRODUTO CLASSIF. REGISTRO (FICHAÇÕES) AMBER COMERCIAL LTDA 8.00661-7 Curitiba 2531.56551/2008-13 SUPERSORS X - PIMA COBERTURA ANTIMICROBIANA HIDROBALANÇADA PARA FÉRRIS...

CLASSIF. IV 8006-1/0008-13 R028 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO

ASA EMBL MEDICAL DO BRASIL LTDA 8.0069-3 Filtro Purificador de Lentes (Translúcido) 2531.48820/2008-51 Filtro SANEAMENTO PARA REDUÇÃO DE LEISHANIOS...

CLASSIF. III 801800000-2 R028 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico NACIONAL

BIOSSENSE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 1.02324-0 Equipo 2531.57943/2008-15 POUPO PARA INJUSAO DE HEMODIÁLISE CONTROLADO POR BOMBA INFUSORA DA FAMILIA TESI...

CLASSIF. II 103240002 R028 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico NACIONAL

CATHEX MATERIAIS ODONTOLÓGICOS LTDA EPP 8.04031-6 Condicionador Acido 2531.68970/2007-11 ATACKTEC CONDICIONADOR ACIDO...

CLASSIF. II 804030000 R028 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico NACIONAL

ENCA MATERIAIS MEDICOS HOSPITALARES LTDA 8.00667-3 Solução Clínica 2531.68671/2008-44 AVENTAL CIRURGICO M 2903AVED...

CLASSIF. I 806672002 R028 - Registro de Material de Uso Médico NACIONAL

LABORATORIOS B. BRALN S/A 8.01590-9 Aplicador de Clip 2531.68671/2008-12 APLICADORES PLYNOS PARA CLIP DE ANEURISMA AEC...

CLASSIF. FABRICANTE: AEDCLAP AG & CO. KG - ALEMANHA DISTRIBUIDOR: AEDCLAP AG & CO. KG - ALEMANHA P512T Aplicador de Clipes VARIO Padão; P5302T Aplicador de Clipes VARIO Mini...

CLASSIF. P512T000 Clavo de Apoio; P5302K Aplicador de Clipes YASARGIL Mini 235mm 7"; P5348K Aplicador de Clipes YASARGIL Mini 117mm 7"; P5350K Aplicador de Clipes YASARGIL, Padão 235mm 7"; etc. P5320K Aplicador de Clipes YASARGIL, Padão 235mm 7"; etc. P5322K Aplicador de Clipes YASARGIL, Padão 235mm 8"; etc. P5355K Aplicador de Clipes YASARGIL, Padão...

235mm 8", angulação 17°; P5355K Aplicador de Clipes YASARGIL Mini 235mm 8", angulação 15°; P5354K Aplicador de Clipes YASARGIL, Padão 235mm 9"; etc. P5354K Aplicador de Clipes YASARGIL Mini 235mm 9", etc. P5357K Aplicador de Clipes YASARGIL, Padão 235mm 9", angulação 19°; P5377K Aplicador de Clipes YASARGIL Mini 235mm 9", angulação 15°; P5495K Aplicador XS Padão 230mm 8"; P5496K Aplicador XS Mini 230mm 8"; P5498K Aplicador XS Padão 240mm 9"; P5499K Aplicador XS Mini 240mm 9"; P5500K Aplicador CASPAR Padão, etc. P5520K Aplicador CASPAR Mini, etc. P5522K Aplicador CASPAR Padão, angulação 15°; P5522K Aplicador CASPAR Mini, angulação 15°; P5595K Aplicador de Clipes YASARGIL, para clips longos...

CLASSIF. I 8012890355 R027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO

LABORÉLIN PRODS PARA LABORATORIOS LTDA 1.01770-1 TAMPOES, SOLUCOES ELETROLITICAS, OLENTES E OUTROS SOLUCOES PARA ANALISE LABORATORIAL 25000.01491/08-44 GLUCOSE - TESTE DE TOLERANCIA A GLUCOSE FABRICANTE - LABORCLIN PRODS PARA LABORATORIOS LTDA - BRASIL CLASSIF. I 10087010000 8015 - Revitalizado a partir de 2809/2009; datação de revitalização contida na ficha de dados a ser protocolada pelo NADUSA, conforme anexo de envio do Pedido de Revitalização, angulação 2° 0141198-4 de 18/12/2008 (RDC 154/2008)

M. SÓ MATERIAL HOSPITALAR LTDA 8.01100-0 Imobilizador Ortopédico 2531.67991/2008-35 TALA METALICA PARA MOBILIZACAO FABRICANTE - M. SÓ MATERIAL HOSPITALAR LTDA - BRASIL 12x200, 16x180, 19x188, 26x180, 12x250, 16x250, 19x250, 26x250, 80x300, 80x350, 90x330, 90x360, 100x1200 mm...

CLASSIF. I 8012890355 R028 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico NACIONAL

Imobilizador Ortopédico 2531.67991/2008-32 MALHA TUBULAR ORTOPEDICA FABRICANTE - M. SÓ MATERIAL HOSPITALAR LTDA - BRASIL 08x10, 08x15, 08x20, 08x25, 08x30, 08x35, 10x10, 10x15, 12x10, 12x15, 12x20, 15x15, 16x10, 16x15, 15x15, 16x15, 08x25, 08x30, 08x35, 16x25, 16x25, 15x25, 20x25, 25x10, 25x25, 38x10, 16x25...

CLASSIF. I 8012890355 R028 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico NACIONAL

SARAFIM HOSPITALAR 2531.68166/2008-05 SARAFIM DE MALHA FABRICANTE - M. SÓ MATERIAL HOSPITALAR LTDA - BRASIL SIMPLES-SOLADO DE LONA CLASSIF. I 8012890355 R028 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico NACIONAL

OLYMPUS OPTICAL DO BRASIL LTDA 8.03246-3 Para Para Rigido 2531.68255/2008-16 PINÇA DE BIOPSIA DESCARTAVEL FABRICANTE - ADVANCED OLYMPUS CO., LTD. - JAPÃO DISTRIBUIDOR - OLYMPUS LATIN AMERICA INC. - ESTADOS UNIDOS

DISTRIBUIDOR - ADVANCED OLYMPUS CO., LTD. - JAPÃO FR-210K A; FR-210K B; FR-211K A; FR-211K B; FR-212K A; FR-212K B; FR-213K A; FR-213K B; FR-214K A; FR-214K B; FR-215K A; FR-215K B; FR-216K A; FR-216K B; FR-217K A; FR-217K B; FR-218K A; FR-218K B; FR-219K A; FR-219K B; FR-220K A; FR-220K B; FR-221K A; FR-221K B; FR-222K A; FR-222K B; FR-223K A; FR-223K B; FR-224K A; FR-224K B; FR-225K A; FR-225K B; FR-226K A; FR-226K B; FR-227K A; FR-227K B; FR-228K A; FR-228K B; FR-229K A; FR-229K B; FR-230K A; FR-230K B; FR-231K A; FR-231K B; FR-232K A; FR-232K B; FR-233K A; FR-233K B; FR-234K A; FR-234K B; FR-235K A; FR-235K B; FR-236K A; FR-236K B; FR-237K A; FR-237K B; FR-238K A; FR-238K B; FR-239K A; FR-239K B; FR-240K A; FR-240K B...

CLASSIF. II 8012890355 R027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPORTADO

PODLTEX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA 8.01590-9 Malha Tubular 2531.68013/2008-44 PODLTEX FABRICANTE - PODLTEX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS MEDICOS E HOSPITALARES LTDA - BRASIL 9,5 x 10mm; 1 x 14mm; 2 x 17mm; 3 x 21mm; 4 x 25mm; 5 x 28mm; 6 x 32mm; 7 x 36mm; 8 x 40mm; 9 x 44mm; 10 x 48mm...

CLASSIF. I 804550000 R028 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico NACIONAL

REAL MINAS TEXTE INDUSTRIA E COMERCIO 801090-8 Compressas 2531.68020/2008-48 COMPRESSA DE GAZE HIPOALFA FABRICANTE - REAL MINAS TEXTE INDUSTRIA E COMERCIO - BRASIL 7,5 x 5,5 cm, 6,5 x 4,5 cm, 7,5 x 7,5 cm, e 10 x 10 cm. Envelope cont. 400 x 500 unidades.



23331 301962/2009-48 3.2370.000.000-2
INDUSTRIAL INSTITUCIONAL 06/2014
BOMBONA PLÁSTICA OPACA 1 Anos
3222010 DESINFECTANTE ALCALINO
334 Revolução de Registro de Produto de Risco 2
ULTRABRITE
23331 301962/2009-46 3.2370.000.000-1
INDUSTRIAL INSTITUCIONAL 06/2014
FRASCO DE PLÁSTICO OPACO 2 Anos
3222010 DESINFECTANTE ALCALINO
334 Revolução de Registro de Produto de Risco 2
FLOREAL COMERCIAL E INDUSTRIAL LTDA - ME 3.02246-7
DEJET
LAVANDA 23331 200902/2009-43 3.2286.0019.001-2
INDUSTRIAL INSTITUCIONAL 06/2014
FRASCO DE PLÁSTICO OPACO - CAIXA DE PAPELÃO 24 Meses
320961 DESINFECTANTES PARA USO GERAL
3882 Registro de Produto de Risco 2 - Desinfetantes para Uso Ge-
ral
DEJET
LAVANDA 23331 200902/2009-43 3.2286.0019.002-0
INDUSTRIAL INSTITUCIONAL 06/2014
CALADO PLÁSTICO - CAIXA DE PAPELÃO 24 Meses
320961 DESINFECTANTES PARA USO GERAL
3882 Registro de Produto de Risco 2 - Desinfetantes para Uso Ge-
ral
DEJET
LAVANDA 23331 200902/2009-43 3.2286.0019.003-4
INDUSTRIAL INSTITUCIONAL 06/2014
BOMBONA PLÁSTICA OPACA 24 Meses
320961 DESINFECTANTES PARA USO GERAL
3882 Registro de Produto de Risco 2 - Desinfetantes para Uso Ge-
ral
DEJET
LAVANDA 23331 200902/2009-43 3.2286.0019.005-5
INDUSTRIAL INSTITUCIONAL 06/2014
CALADO PLÁSTICO - CAIXA DE PAPELÃO 24 Meses
320961 DESINFECTANTES PARA USO GERAL
3882 Registro de Produto de Risco 2 - Desinfetantes para Uso Ge-
ral
DEJET
LAVANDA 23331 200902/2009-43 3.2286.0019.006-3
INDUSTRIAL INSTITUCIONAL 06/2014
BOMBONA PLÁSTICA OPACA 24 Meses
320961 DESINFECTANTES PARA USO GERAL
3882 Registro de Produto de Risco 2 - Desinfetantes para Uso Ge-
ral
DEJET
LAVANDA 23331 200902/2009-43 3.2286.0019.008-3
INDUSTRIAL INSTITUCIONAL 06/2014
BOMBONA PLÁSTICA OPACA 12 Meses
310384 DESINFECTANTES
387 Registro de Produto de Risco 2 - Detergentes e Condiçio-
nadores
SOLIFAST
23331 200902/2009-43 3.2496.0018.003-3
INDUSTRIAL INSTITUCIONAL 06/2014
ACONDICIONAMENTO NAO PREVISIVO NA TABELA 12 Me-
ses
320961 DESINFECTANTES PARA USO GERAL
387 Registro de Produto de Risco 2 - Detergentes e Condiçio-
nadores
QUIMTEC QUÍMICA INDUSTRIAL LTDA 3.03615-4
DOMÉSTICO DE ALC. ATIVO
23331 099970/2009-32 3.3073.0004.001-3
DOMÉSTICO 06/2014
CALADO PLÁSTICO 24 Meses
3222010 DESINFECTANTE ALCALINO
387 Registro de Produto de Risco 2 - Detergentes e Condiçio-
nadores
QUIMTEC QUÍMICA INDUSTRIAL LTDA 3.03615-4
DOMÉSTICO DE ALC. ATIVO
23331 099970/2009-32 3.3073.0004.002-0
DOMÉSTICO 06/2014
CALADO PLÁSTICO 24 Meses
3222010 DESINFECTANTE ALCALINO
387 Registro de Produto de Risco 2 - Detergentes e Condiçio-
nadores
QUIMTEC QUÍMICA INDUSTRIAL LTDA 3.03615-4
DOMÉSTICO DE ALC. ATIVO
23331 099970/2009-32 3.3073.0004.003-8
DOMÉSTICO 06/2014
CALADO PLÁSTICO 24 Meses
3222010 DESINFECTANTE ALCALINO
387 Registro de Produto de Risco 2 - Detergentes e Condiçio-
nadores
QUIMTEC QUÍMICA INDUSTRIAL LTDA 3.03615-4
DOMÉSTICO DE ALC. ATIVO
23331 099970/2009-32 3.3073.0004.004-4
DOMÉSTICO 06/2014
FILME DE POLIÉSTER METALIZADO - CAIXA DE PAPELÃO 2
Anos

320961 REPELENTE
3876 Registro de Produto de Risco 2 - Repelentes
MORTEN ELETRON PASTELIA
23331 146514/2009-30 3.0227.0003.002-7
DOMÉSTICO 06/2014
FILME PLÁSTICO - CAIXA DE CARTOLINA 2 Anos
320961 REPELENTE
3876 Registro de Produto de Risco 2 - Repelentes
KANLAB COMERCIAL LTDA 3.02176-4
MAIS POR MENOS DESODORIZANTE SANITÁRIO
FLOREAL 23331 146514/2009-47 000
DOMÉSTICO
CAIXA DE CARTOLINA 24 Meses
310901 DESODORIZANTES PARA APARELHOS SANITÁRIOS
3895 Registro de Produto de Risco 2 - Desodorantes para Aparelhos
Sanitários
Em Anúncio com a Legislação vigente
MAIS POR MENOS DESODORIZANTE SANITÁRIO
LAVANDA 23331 146514/2009-47 000
DOMÉSTICO
CAIXA DE CARTOLINA 24 Meses
310901 DESODORIZANTES PARA APARELHOS SANITÁRIOS
3895 Registro de Produto de Risco 2 - Desodorantes para Aparelhos
Sanitários
Em Anúncio com a Legislação vigente
DESODORIZANTE SANITÁRIO MAIS POR MENOS
LAVANDA 23331 146514/2009-46 3.2370.0006.000-1
DOMÉSTICO 06/2014
FILME PLÁSTICO - CAIXA DE CARTOLINA 24 Meses
310901 DESODORIZANTES PARA APARELHOS SANITÁRIOS
3895 Registro de Produto de Risco 2 - Desodorantes para Aparelhos
Sanitários
Em Anúncio com a Legislação vigente
DESODORIZANTE SANITÁRIO MAIS POR MENOS
LAVANDA 23331 146514/2009-46 3.2370.0006.000-2
DOMÉSTICO 06/2014
FILME PLÁSTICO - CAIXA DE CARTOLINA 24 Meses
310901 DESODORIZANTES PARA APARELHOS SANITÁRIOS
3895 Registro de Produto de Risco 2 - Desodorantes para Aparelhos
Sanitários
Em Anúncio com a Legislação vigente
SPARK DO BRASL PRODUTOS QUÍMICOS LTDA 3.00014-9
NEUTRAFRESH
23331 126970/2009-18 3.0018.0010.001-4
INDUSTRIAL INSTITUCIONAL 06/2014
BOMBONA PLÁSTICA - FILME PLÁSTICO 2 Anos
322007 NEUTRALIZADOR DE RESÍDUO ALCALINO
387 Registro de Produto de Risco 2 - Detergentes e Condiçio-
nadores
NEUTRAFRESH
23331 126970/2009-38 3.0018.0010.002-2
INDUSTRIAL INSTITUCIONAL 06/2014
BOMBONA PLÁSTICA - BOMBONA PLÁSTICA 2 Anos
322007 NEUTRALIZADOR DE RESÍDUO ALCALINO
387 Registro de Produto de Risco 2 - Detergentes e Condiçio-
nadores
SYNDENTA PROTEÇÃO DE CULTIVOS LTDA 3.0019-4
TEMPERATOR 40 PM
2500 82525499-6V 3.0119.8037.001-9
PROFISSIONAL/EMPRESA ESPECIALIZADA 02/2015
SACHET 2 Anos
320605 INSUTRIDIAS PARA EMPRESAS ESPECIALIZADAS
334 Revolução de Registro de Produto de Risco 2
KLERAT MULTI INSUTRIDIA
23331 159997/2009-02 3.0119.8044.001-4
DOMÉSTICO 06/2014
LYLA AEROSSOL - CAIXA DE PAPELÃO 2 Anos
320607 INSUTRIDIAS PARA USO DOMÉSTICO
387 Registro de Produto de Risco 2 - Insutridias para Uso Do-
méstico
TECNOCEL AGRIFLORENTAL LTDA 3.0170-4
FLOCUMATEC
23331 251360/2009-69 3.1704.0003.001-2
ASSISTENCIA A SAUDE INDUSTRIAL INSTITUCIONAL
06/2014
SACHET 2 Anos
320701 RATICIDAS PARA EMPRESAS ESPECIALIZADAS

3895 Registro de Produto de Risco 2 - Raticidas para Empresas Es-
pecializadas
FLOCUMATEC BLOCK
23331 251370/2009-41 3.1704.0003.001-8
ASSISTENCIA A SAUDE INDUSTRIAL INSTITUCIONAL
06/2014
CAIXA PAPEL CARTÃO 2 Anos
320701 RATICIDAS PARA EMPRESAS ESPECIALIZADAS
3895 Registro de Produto de Risco 2 - Raticidas para Empresas Es-
pecializadas
23331 251380/2009-86 3.1704.0003.001-3
ASSISTENCIA A SAUDE INDUSTRIAL INSTITUCIONAL
06/2014
CAIXA PAPEL CARTÃO 2 Anos
320701 RATICIDAS PARA EMPRESAS ESPECIALIZADAS
3895 Registro de Produto de Risco 2 - Raticidas para Empresas Es-
pecializadas

RESOLUÇÃO - Nº N 226, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada do Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, a incluir VII do art. 15 e o inciso I e o 1º do art. 35 do Regulamento Interno aprovado em termos da Assunção da Portaria Nº 254 de ANVISA, de 21 de agosto de 2008, repetido no DOC de 21 de agosto de 2008, e a Portaria Nº 455 da ANVISA, de 9 de abril de 2008

considerando o art. 12 e o art. 20 e seguintes da Lei Nº 4.940, de 23 de setembro de 1976, bem como a Lei Nº 8.112, de 11 de dezembro de 1966, e o art. 1º da Lei Nº 9.782, de 28 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º - Instaurar os registros e a notificação de informações de registro, dos produtos de higiene pessoal, cosméticos e perfumes, que de risco 2, em conformidade da relação anexa.

Art. 2º - Esta Resolução tem o vigor a partir da sua publicação.

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO
NOME DO PRODUTO E MARCA
COR, LUCO DONALDADO NUMERO DE PROCESSO NUMERO
DE REGISTRO
LOCAL DE FABRICAÇÃO VEICULAMENTO
DESTINAÇÃO BRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO
GRUPO DO PRODUTO
EMBALAGEM PRIMARIA
EMBALAGEM SECUNDARIA
FORMA FÍSICA
ASSUNTO DA PETIÇÃO
RESTRIÇÃO DE USO
CONSERVAÇÃO
ADE DO BRASL INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 2.04811-1
HYVIBIKEN DISNEY WINNIE THE POOH SHAMPOO 2 EM 1
KIDS
23331 422809/2008-01 000
FARMACIA/COMERCIAL 24 Meses
320961 XAMPOO CONDICIONADOR INFANTE
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LÍQUIDO VISCOSO
387 Registro de Produto de Risco 2 - Nacional
Em Anúncio com a Legislação vigente
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SI-
PERIOR A 40° C)
CORUMAY INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 2.0486-1
HOUTBEE COLLEUR LIGHT
04 MEDICINA/CAIXA 23331 66601/2006-10 000
BARUTBEE
PROFISSIONAL 3 Anos
200122 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU
SÓLIDO)
BRNAGA DE ALLUMVIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
387 Registro de Produto de Risco 2 - Nacional
Em Anúncio com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SI-
PERIOR A 40° C)
HOUTBEE COLLEUR LIGHT
04 LÍQUIDO ESCURO VIOLETA 23331 66601/2006-10 000
BARUTBEE
PROFISSIONAL 3 Anos
200122 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU
SÓLIDO)
BRNAGA DE ALLUMVIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
387 Registro de Produto de Risco 2 - Nacional
Em Anúncio com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SI-
PERIOR A 40° C)
HOUTBEE COLLEUR LIGHT





202612 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
ROUTÉE COULEUR LIGHT
320 CASTANHO CLARO VIOLINO (VIVETTO PUBBLICITÀ) 6000032008-10 000
BARBERIS /
PROFISSIONAL 3 Anos
202622 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
ROUTÉE COULEUR LIGHT
665 MIXTURA VIOLETA 25351666032008-10 000
BARBERIS /
PROFISSIONAL 3 Anos
202622 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
ROUTÉE COULEUR LIGHT
63 LÍQUIDO ESCURO 25351666032008-10 000
BARBERIS /
PROFISSIONAL 3 Anos
202622 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
ROUTÉE COULEUR LIGHT
60 LÍQUIDO ESCURO 25351666032008-10 000
BARBERIS /
PROFISSIONAL 3 Anos
202622 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
ORIAS IND. E COM. DE COSMÉTICOS LTDA 1.00066-4
HOT KLIM CR. HOZELLO BUONA VITA 253511735442009-75 000
CURIETRA/PR /
COMERCIAL 2 Anos
201026 CREME PARA O CORPO COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO E/OU REFRES
CÂNCIA (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GÉIS)
SACHÊ
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA EMULSÃO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
HOT KLIM CR. HOZELLO BUONA VITA 253511735442009-75 000
CURIETRA/PR /
COMERCIAL 2 Anos
201026 CREME PARA O CORPO COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO E/OU REFRES
CÂNCIA (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GÉIS)
SACHÊ
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA EMULSÃO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM

CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
HOT KLIM CR. HOZELLO BUONA VITA 253511735442009-75 000
CURIETRA/PR /
PROFISSIONAL 2 Anos
201026 CREME PARA O CORPO COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO E/OU REFRES
CÂNCIA (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GÉIS)
NOTE DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA EMULSÃO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
HAIR STYLING APPLICATIONS (O BEANS) LTDA 2.02710-8
NOUVELLE AGUA OXIGENADA 48 VOL 253511740632009-95 000
SÃO ROÃO (O MERITE) /
PROFISSIONAL 24 Meses
202012 AGUA OXIGENADA (O A 48 VOLUMES) (INCLUIBHA AS CREAMERAS, EXCETO OS PE
DUTOS DE USO MEDICINAL)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA EMULSÃO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
INDAIA LABOR. INDAIA LABORATORIO FARMACÉUTICO LTDA 1.03937-4
INDAIA SABONETE LÍQUIDO DE CLOREXIDINA 2% 253513445402008-15 000
DORES DO INDAIA/MS /
PROFISSIONAL 24 Meses
202005 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SÉPTICO (LÍQUIDO/GEL, CREME OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLÁSTICO COM GOTEJADOR
CAIXA DE PAPELÃO
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
INDAIA SABONETE LÍQUIDO DE CLOREXIDINA 2% 253513445402008-15 000
DORES DO INDAIA/MS /
PROFISSIONAL 24 Meses
202005 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SÉPTICO (LÍQUIDO/GEL, CREME OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLÁSTICO COM GOTEJADOR
CAIXA DE PAPELÃO
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
INDAIA SABONETE LÍQUIDO DE CLOREXIDINA 2% 253513445402008-15 000
DORES DO INDAIA/MS /
PROFISSIONAL 24 Meses
202005 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SÉPTICO (LÍQUIDO/GEL, CREME OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLÁSTICO COM GOTEJADOR
CAIXA DE PAPELÃO
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
INDAIA SABONETE LÍQUIDO DE CLOREXIDINA 2% 253513445402008-15 000
DORES DO INDAIA/MS /
PROFISSIONAL 24 Meses
202005 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SÉPTICO (LÍQUIDO/GEL, CREME OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLÁSTICO COM GOTEJADOR
CAIXA DE PAPELÃO
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
INDAIA SABONETE LÍQUIDO DE CLOREXIDINA 2% 253513445402008-15 000
DORES DO INDAIA/MS /
PROFISSIONAL 24 Meses

202005 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SÉPTICO (LÍQUIDO/GEL, CREME OU SÓLIDO)
BOLSA PLÁSTICA
CARTUCHO DE CARTOLINA
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
INDAIA SABONETE LÍQUIDO DE CLOREXIDINA 2% 253513445402008-15 000
DORES DO INDAIA/MS /
PROFISSIONAL 24 Meses
202005 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SÉPTICO (LÍQUIDO/GEL, CREME OU SÓLIDO)
BOLSA PLÁSTICA
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
INDAIA SABONETE LÍQUIDO DE CLOREXIDINA 2% 253513445402008-15 000
DORES DO INDAIA/MS /
PROFISSIONAL 24 Meses
202005 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SÉPTICO (LÍQUIDO/GEL, CREME OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLÁSTICO
CAIXA DE PAPELÃO
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
INDAIA SABONETE LÍQUIDO DE CLOREXIDINA 2% 253513445402008-15 000
DORES DO INDAIA/MS /
PROFISSIONAL 24 Meses
202005 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SÉPTICO (LÍQUIDO/GEL, CREME OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLÁSTICO
CAIXA DE PAPELÃO
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
INDAIA SABONETE LÍQUIDO DE CLOREXIDINA 2% 253513445402008-15 000
DORES DO INDAIA/MS /
PROFISSIONAL 24 Meses
202005 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SÉPTICO (LÍQUIDO/GEL, CREME OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLÁSTICO
CAIXA DE PAPELÃO
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
INDAIA SABONETE LÍQUIDO DE CLOREXIDINA 2% 253513445402008-15 000
DORES DO INDAIA/MS /
PROFISSIONAL 24 Meses
202005 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SÉPTICO (LÍQUIDO/GEL, CREME OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
SABÃO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
SABONETE ANTI-SÉPTICO DIAPI FARMA 25351384402008-85 000
RIO DE JANEIRO/RJ /
COMERCIAL 36 Meses
202005 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SÉPTICO (LÍQUIDO/GEL, CREME OU SÓLIDO)
FILME PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
SABÃO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
LABODRETA FARMAC. E PROD. SÓL. LTDA 2.01604-0
CREME RINITEZ 25023100042006-04 000 000-3
JAGUAPITÁ/PR 062000-1
COMERCIAL 2 Anos
201026 CREME PARA O CORPO COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO E/OU REFRES
CÂNCIA (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GÉIS)
FILME DE PLÁSTICO
CREME RINITEZ
CREME
218 Realização de Registro de Produto Grau 2
Em desacordo com a Legislação vigente
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
PROTECTOR DA LUX E UMIDADE
MILKLOTOR IND. E COM. E EMP LTDA 2.02619-8
CREME ANTI-RUGAS COM DMAE L'OHANNY 35351807922004-23 256510131 001-4
SÃO PAULO/SP 062000
COMERCIAL 36 Meses
201026 CREME PARA BUBAS (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GÉIS)
POTE VIDRO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME



238 Revalidação de Registro de Produto Grau 2
Em desacordo com a Legislação vigente
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
NUTRY SHINE INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS
LTDA - ME 23442-3
CONDIÇÃO ANTE CASPA NUTRY SHINE
2511 02678008-14 23442-0009-001-3
OSASCOSP 06/2008
COMERCIAL 16 Meses
202017 CONDICIONADOR COERENTE/TONALIZANTE
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO VISCOSO
239 Revalidação de Registro de Produto Grau 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
P & M INDUSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA ME 2 01139-8
HE-177 - TRATAMENTO COSMÉTICO PARA AS ESTREAS -
INDETERMINADO
2511 12143/2008-14 000
GOIANIAGO /
COMERCIAL 24 Meses
202021 CREME PARA CELLULITE / ENTRIAS (PERFUMADO)
OU NÃO INCLUINDO OS GÊIS
FRASCO DE PULVERIZADO
CAIXA DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
PERFUMARIA MARCIA LTDA 23030-1
CREME ALISANTE MYRBEER DIVAS COM QUERCETINA
2511 00011/2004-84 2 4305.0479-001-4
RIO DE JANEIRO 03/2009
COMERCIAL 16 Meses
202018 ALISANTE PARA CABELOS (CREME OU GEL)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
234 Revalidação de Registro de Produto Grau 2
Em desacordo com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
AGE DO BRASIL INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA 2 03415-1
HYDROGEN DENSEY WINNIE THE POOR SHAMPOO 2 EM 1
GÊIS
2511 42289/2008-03 000
PALHOÇA/SC /
COMERCIAL 24 Meses
202021 XAMPU CONDICIONADOR INFANTE
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO VISCOSO
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
COLOR WAY INDUSTRIA E COMÉRCIO LTDA 2 4355-8
ROUTREE COULEUR LIGHT
004 MIXTON LARANJA 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
002 LOURO ESCURO VERMELHO 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
001 MIXTON AZUL 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
001 MIXTON VERDE 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL

5 8 CASTANHO ESCURO (CHATAIN FONCÉ) 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
7 0 LOURO MEDIO (BLOND CLAIR) 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
8 04 CASTANHO CLARO VERMELHO INTENSO (CARMIM)
2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
6 6 LOURO ESCURO VERMELHO 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
7 77 LOURO MEDIO MARRON (INTENSE) 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
001 MIXTON AZUL 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
7 34 LOURO MEDIO MARRON (INTENSE) 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
7 34 LOURO MEDIO DOURADO CORDE (BLOND CLAIR DORE)
2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
001 MIXTON AMARELO 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
4 6 CASTANHO MEDIO (CHATAIN) 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
5 5 CASTANHO CLARO - ACAJU (BAME MANIA)
2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
5 44 CASTANHO CLARO VERMELHO INTENSO (CARMIM)
2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
5 43 CASTANHO CLARO ACORADO DOURA-
DO 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
7 3 LOURO MEDIO DOURADO 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
6 55 LOURO ESCURO ACAJU INTENSO ESPECIAL 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
7 34 LOURO MEDIO DOURADO CORDE (BLOND CLAIR DORE)
2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
247 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em desacordo com a Legislação vigente
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C).
ROUTREE COULEUR LIGHT
001 MIXTON AMARELO 2511 66660/2008-10 000
BARUERIS/SP /
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

COMERCIALIZAÇÃO E REPRODUÇÃO DE CÓPIAS



202080 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SEPTICO
(LÍQUIDO,GEL, CREME OU SÓL.
SÓLID)
BOLSA PLÁSTICA
CARTUCHO DE CARTOLINA
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em associação com a Legislação vigente
USO PROFISSIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
INDÁHEX-SABONETE LÍQUIDO DE CLOREXIDINA 2%
25311.344540/2008-25 008
DORLEX DO INDÁHEX/
PROFISSIONAL 24 Meses
202080 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SEPTICO
(LÍQUIDO,GEL, CREME OU SÓL.
SÓLID)
BOLSA PLÁSTICA
PRODUTO SÓMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em associação com a Legislação vigente
USO PROFISSIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
INDÁHEX-SABONETE LÍQUIDO DE CLOREXIDINA 2%
25311.344540/2008-25 008
DORLEX DO INDÁHEX/
PROFISSIONAL 24 Meses
202080 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SEPTICO
(LÍQUIDO,GEL, CREME OU SÓL.
SÓLID)
FRASCO DE PLÁSTICO
CAIXA DE PAPELÃO
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em associação com a Legislação vigente
USO PROFISSIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
INDÍEXTRA 09 SABONETE ADGUSTO CALDAS LTDA
218073-7
SABONETE ENXOFRE ANDRÁVELE
25311.188413/2008-21 000
RIO DE JANEIRO/RJ/
COMERCIAL 36 Meses
202080 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SEPTICO
(LÍQUIDO,GEL, CREME OU SÓLID)
FRASCO DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
SÓLID
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em associação com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
SABONETE ANTI-SEPTICO DAUF FARMA
25311.188413/2008-21 000
RIO DE JANEIRO/RJ/
COMERCIAL 36 Meses
202080 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SEPTICO
(LÍQUIDO,GEL, CREME OU SÓL.
SÓLID)
FRASCO DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
BARRA
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em associação com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
LABOCORTEX TAB. COSMÉT. E FARM. SÓL. LTDA 2.010048
CREME KSOOTEX
25021.178074/2001-84 2.1048.0001.001
JACUAPITÁ/PB 08/2009
COMERCIAL 2 Anos
202080 CREME PARA O CORPO COM FINALIDADE EXCLU-
SIVA DE HIDRATAÇÃO E/OU REFRES-
CANCIA (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GÉIS)
POTE DE PLÁSTICO
FILME DE PVC
CREME
218 Revisão de Registro de Produto Grau 2
Em associação com a Legislação vigente
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
PROTECTOR DA LÍZ E UNIDADE
MOLICORON IND. E COM. E EXP. LTDA 7.02657-9
CREME ANTI RUGAS COM DIMEXIL GIANNY
25311.040707/2008-25 1.3647.81.55.001-4
SÃO PAULO/SP 06/2009
COMERCIAL 36 Meses
202022 CREME PARA RUGAS (PERFUMADOS OU NÃO, IN-
CLUINDO OS GÉIS)

POTE VIDRO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
138 Revisão de Registro de Produto Grau 2
Em associação com a Legislação vigente
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
ÇÃO
NUTRY SHINE INDUSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS
LTDA - ME 2.5342-3
CONDICIONADOR ANTI-CADUA SUTRY SSOE
25311.040707/2008-14 2.3442.0009.001-4
OSASCO/SP 04/2008
COMERCIAL 36 Meses
202017 CONDICIONADOR COORDONANTIZANTE
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SÓMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO VISCOSO
138 Revisão de Registro de Produto Grau 2
Em associação com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPE-
RAR A 40° C).
P & M INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA ME
2.01116-9
HE 177 - TRAZAMENTO COSMÉTICO PARA AS ESTRIAS -
DOLUX INTERNATIONAL
25311.126145/2008-14 000
GOIÂNIA/GO/
COMERCIAL 24 Meses
202015 CREME PARA CILINDRO / ESTRIAS (PERFUMADOS
OU NÃO, INCLUINDO OS GÉIS)
FRASCO DE PLÁSTICO
CAIXA DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
Em associação com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
PERFUMARIA MARCIA LTDA 2.0009-1
CREME AÍSSANTE MPYSER EMVAS COM QUADRATA
25311.200901/2008-04 2.0009.0259.001-9
RIO DE JANEIRO/RJ 03/2008
COMERCIAL 36 Meses
202015 AÍSSANTE PARA CABELO (CREME OU SÓLID)
BENAGIA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
218 Revisão de Registro de Produto Grau 2
Em associação com a Legislação vigente
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM

RESOLUÇÃO - RN Nº 228, DE 5 DE JUNHO DE 2009
O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de
Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o De-
creto de 24 de maio de 2007 do Presidente da
República, o inciso VII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 da
Lei nº 6.366, de 11 de agosto de 1986, republicada no DOU de
21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 473 da ANVISA, de 9 de abril
de 2008, e
considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº
154, de 2008, resolve:
Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Im-
portação de Medicamentos, conforme na anexa desta Resolução.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
blicação.

AUGUSTO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: HIGIAPAR INDUSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS
HOSPITALARES LTDA
ENDEREÇO: RUA 93, Nº 975, LOTES 5/78
BAIRRO: SÉCULO MEDIAL CEP. 7403208 - GOIÂNIA/GO
CNPJ: 36.821.908/0001-21
PROCESSO: 25000.01157/097-01 AUTORIZAÇÃO: 1.3098-8
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR, MEDICAMENTO/
DISTRIBUIR, DISTRIMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR, MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RN Nº 233, DE 8 DE JUNHO DE 2009
O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de
Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o De-
creto de concessão de 24 de outubro de 2007 do Presidente da
República, o inciso VII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 da
Lei nº 6.366, de 11 de agosto de 1986, republicada no DOU de
21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 473 da ANVISA, de 9 de abril
de 2008,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº
154, de 2008, resolve:
Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Im-
portação de Medicamentos, conforme na anexa desta Resolução.
Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
blicação.

AUGUSTO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: COSMÉTICA INDUSTRIA DE COSMÉTICOS E MEDI-
CAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA FERNANDO QUEIROZ CESAR
COSTA, 986 FRENTE 23
BAIRRO: TAMBORE CEP. 8645398 - BARUERI/SP
CNPJ: 01.802.426/0002-07
PROCESSO: 25311.118239/2008-58 AUTORIZAÇÃO: 1.07817-7
ATIVIDADE/CLASSE:
ARMAZENAR, MEDICAMENTO/
DISTRIBUIR, MEDICAMENTO/
EMBALAR, MEDICAMENTO/
EXPORTAR, MEDICAMENTO/
FABRICAR, MEDICAMENTO/
IMPORTAR, DISTRIMOS FARMACÉUTICOS/
REEMBALAR, MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RN Nº 244, DE 8 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de
Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere o De-
creto de concessão de 24 de outubro de 2007 do Presidente da
República, o inciso VII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 55 da
Lei nº 6.366, de 11 de agosto de 1986, republicada no DOU de
21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 473 da ANVISA, de 9 de abril
de 2008, e
considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 8.980, de 21 de
fevereiro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.792,
de 26 de janeiro de 1999, resolve:
Art. 1º Instalar o Registro, a Revalidação e a Atualização dos
procedimentos dos Produtos para a Saúde, na conformidade da anexa
desta.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
blicação.

DIRETOR DEAS APARECIDO BARBANO

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO
NOME TÉCNICO NÚMERO DO PROCESSO
NOME COMERCIAL
LOCAL DE FABRICAÇÃO
MÓDULO DO PRODUTO
CLASSE/REGISTRO
PRTICACÕES)
BERCHTOLD DO BRASIL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LT-
DA 8.80179-8
Mesa Craggio 21511.88544/2008-08
Mesa Cristina Ozorio
FABRICANTE: BERCHTOLD GmbH & Co - ALEMANHA
DISTRIBUIDOR: BERCHTOLD GmbH & Co - ALEMANHA
OPERON 8710
OPERON 8712
OPERON DISEO
CLASSE: 1.00017400008
8713 - Aparato por Análise de EQUIPAMENTO em Registro de
FAMÍLIA de Equipamentos de Medição e Pequena Potência
01 - Instalado por estar em associação com a Legislação vigente
MOTIVOS: Consulta e Serviço de Processos no site:
http://www.anvisa.gov.br

CELM CIA EQUIPADORAS DE LABORATÓRIOS MODERNOS
8.01978-1
ACIDO ÚRICO 21511.88662/2008-43
ACIDO ÚRICO E
FABRICANTE: CELM CIA EQUIPADORAS DE LABORATÓRIOS
MODERNOS - BRASIL
Km-povo 250 decaracterações
CLASSE: 1.00197000000
8014 - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO de Produto para Diag-
nóstico de uso in vitro
01 - Instalado por estar em associação com a Legislação vigente.
MOTIVOS: Consulta e Serviço de Processos no site:
http://www.anvisa.gov.br

RIFESBY COMÉRCIO DE PRODUTOS DIAGNÓSTICOS LTDA
ME 8.02132-3
CALIBRADORES E PADRÕES PARA UNDO PARÂMETRO DE
UMA OU MAIS CONCENTRAÇÕES - CLASSE
02311.86638/2008-79
KIT ECLETICA CALIBRADORES O-MARKER CA 10-4
FABRICANTE: ADALTI ITALIA S.P.A. - ITALIA
Embragem por 2 curvas - 6 discos e 1 rol.



CLASSE - III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso *in vitro*, IMPORTADO
01 - *Inadmissível por estar em desacordo com a Legislação vigente.*
MOTIVOS: Consulta à Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
ANTIGUIDADE CA: 19-9 23551.89628/2008-03
KIT ELÉCTRICA GI-MARKER CA 19-4
FABRICANTE: ADALDIS ITALIA S.p.A. - ITALIA
Embalagem para 100 testes - Reagente (soluções/ Controles) 2x1ml/ Controle 2x1ml.

CLASSE - III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso *in vitro*, IMPORTADO
01 - *Inadmissível por estar em desacordo com a Legislação vigente.*
MOTIVOS: Consulta à Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
CALIBRADORES E PADRÕES PARA UNICO PARÂMETRO DE UMA OU MAIS CONCENTRAÇÕES - CLASSE III(2551.89627/2008-12)
KIT ELÉCTRICA CALIBRADORES BRANCO CA 15-3
FABRICANTE: ACTAVIS ITALY S.p.A. - ITALIA
Embalagem para 3 testes.

CLASSE - III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso *in vitro*, IMPORTADO
01 - *Inadmissível por estar em desacordo com a Legislação vigente.*
MOTIVOS: Consulta à Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>
DOSSINHOS POLICULOS ESTIMULANTES (PSII) 23551.89723/2008-03
KIT CALIBRADORES ELÉCTRICA PSH
FABRICANTE: ADALDIS ITALIA S.p.A. - ITALIA
CLASSE - III
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso *in vitro*, IMPORTADO
01 - *Inadmissível por estar em desacordo com a Legislação vigente.*
MOTIVOS: Consulta à Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>

USA DIAGNOSTICA LTDA 830448-6
HELYNABACTER PLYOH 23551.89648/2008-17
ACC - II. Pylori IgG IFA
FABRICANTE: MONOBIND INC. - ESTADOS UNIDOS
90 testes
CLASSE - II
8002 - REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso *in vitro*, IMPORTADO
01 - *Inadmissível por estar em desacordo com a Legislação vigente.*
MOTIVOS: Consulta à Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>

VALUTECH IND. COM. ARTÉFATOS METÁLICOS LTDA 830496-7
Cama Motorizada 23551.89919/2008-19
CAMA HOSPITALAR ELÉCTRICA VALUTECH
FABRICANTE: VALUTECH IND. COM. ARTÉFATOS METÁLICOS LTDA. - BRASIL
VLT-900 CAMA POWLER ELÉCTRICA COM ELEVÇÃO/VLT - 232 CAMA POWLER ELÉCTRICA SUPER LUXO/VLT - 240 CAMA POWLER ELÉCTRICA/VLT - 830 CAMA POWLER ELÉCTRICA COM ELEVÇÃO/VLT - 931 CAMA POWLER ELÉCTRICA SUPER LUXO (LINHA PROVINCAS)/VLT - 228 CAMA POWLER ELÉCTRICA LINDA LUMIERE LUXO/VLT - 231 CAMA POWLER ELÉCTRICA SUPER LUXO/VLT - 807 CAMA POWLER ELÉTRONICA PARA UTI/VLT - 80 CAMA POWLER ELÉCTRICA COM ELEVÇÃO/VLT - 801 CAMA POWLER ELÉCTRICA COM ELEVÇÃO/VLT - 803 CAMA POWLER ELÉCTRICA DE COLUNA PROGRAMÁVEL/VLT-230 CAMA POWLER ELÉCTRICA STANDARD/VLT-880 CAMA POWLER ELÉCTRICA DE RECUPERAÇÃO E UTI/VLT-888 CAMA POWLER ELÉCTRICA DE RECUPERAÇÃO UTI/VLT-810 CAMA POWLER ELÉCTRICA PARA ONCOLÓGICOS COM ELEVÇÃO/VLT-908 CAMA POWLER ELÉCTRICA COM ELEVÇÃO/VLT-922 CAMA POWLER ELÉCTRICA PROGRAMÁVEL/VLT-923 CAMA POWLER ELÉCTRICA PROGRAMÁVEL LINHA PLATINUM/VLT-810 CAMA POWLER ELÉCTRICA SUPER LUXO/VLT-932 CAMA POWLER ELÉCTRICA REYRATIL
CLASSE - I (80106/2008)

8973 - Alteração por Admissão de EQUIPAMENTO em Registro de FAMILIA de Equipamentos de Medição e Pesquisa Porco
01 - *Inadmissível por estar em desacordo com a Legislação vigente.*
MOTIVOS: Consulta à Situação de Processos no site: <http://www.anvisa.gov.br>

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.134, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor do Distrito Colegiado da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe confere a Decretação de nomeação de 18 de outubro de 2008 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 13 e o inciso II do art. 49 e o inciso I e § 1º do art. 25 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 134 da ANVISA, de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008, e a Portaria Nº 453 de 9 de abril 2009, e

cominado a art. 12 e o art. 25 da Lei nº 6.366, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 5.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Cancelar o Registro, o Colégio, a Revitalização, a Inscrição, o Alinhamento e o Arquivamento dos produtos das Produções para a Saúde, em conformidade da situação anexa.

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

DIRCEU BRAN APARECIDO BARBANO

ANEXO

NOME DA EMPRESA AUTORIZAÇÃO
NOME TÉCNICO NÚMERO DO PROCESSO
NOME COMERCIAL
LOCAL DE FABRICAÇÃO
MODELO DO PRODUTO
CLASSE REGISTRO
PETRACODEN
ABBOTT LABORATORIOS DO BRASIL LTDA 830465-2
LACTATO DE HIDROQUINASE (L.HQ) 23006.00467/199-83
LACTATE DEHYDROQUINASE / LACTATO DEHYDROQUINASE
FABRICANTE: ABBOTT LABORATORIES - ESTADOS UNIDOS
R1: 13 x 50 mL; R2: 15 x 21 mL para 3621 Testes
CLASSE - II 100553/2004
8014 - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso *in vitro*
TAMPÕES SOLUCOES ELETRONICAS ELUENTES E DEMAS SOLUCOES PARA ANALISE LABORATO, SIAL/2008/00069/08-18
CY SAMPLE ELUENT / CY ELUENTE DE AMOSTRA
FABRICANTE: ABBOTT LABORATORIES - ESTADOS UNIDOS

R1: 13 x 50 mL; R2: 15 x 21 mL para 3621 Testes
CLASSE - II 100553/2004
8014 - REVALIDAÇÃO DE REGISTRO de Produtos para Diagnóstico de uso *in vitro*
CRISTAL 23551.89944/2008-7
EX VITRACAP PLUS/EXTRAPERIPHERAL ORINATION CATHETER
FABRICANTE: ABBOTT VASCULAR - VASCULAR SOLUTIONS - ESTADOS UNIDOS
DESTROBIOLIN / ADULTO VASCULAR - VASCULAR SOLUTIONS - ESTADOS UNIDOS
100518-15; 100519-10; 100520-12; 100521-10; 100522-15; 100523-10; 100524-15; 100525-10; 100526-15; 100527-15; 100528-10; 100529-15; 100530-10; 100531-15; 100532-10; 100533-15; 100534-10; 100535-15; 100536-10; 100537-15; 100538-10; 100539-15; 100540-10; 100541-15; 100542-10; 100543-15; 100544-10; 100545-15; 100546-10; 100547-15; 100548-10; 100549-15; 100550-10; 100551-15; 100552-10; 100553-15; 100554-10; 100555-15; 100556-10; 100557-15; 100558-10; 100559-15; 100560-10; 100561-15; 100562-10; 100563-15; 100564-10; 100565-15; 100566-10; 100567-15; 100568-10; 100569-15; 100570-10; 100571-15; 100572-10; 100573-15; 100574-10; 100575-15; 100576-10; 100577-15; 100578-10; 100579-15; 100580-10; 100581-15; 100582-10; 100583-15; 100584-10; 100585-15; 100586-10; 100587-15; 100588-10; 100589-15; 100590-10; 100591-15; 100592-10; 100593-15; 100594-10; 100595-15; 100596-10; 100597-15; 100598-10; 100599-15; 100600-10; 100601-15; 100602-10; 100603-15; 100604-10; 100605-15; 100606-10; 100607-15; 100608-10; 100609-15; 100610-10; 100611-15; 100612-10; 100613-15; 100614-10; 100615-15; 100616-10; 100617-15; 100618-10; 100619-15; 100620-10; 100621-15; 100622-10; 100623-15; 100624-10; 100625-15; 100626-10; 100627-15; 100628-10; 100629-15; 100630-10; 100631-15; 100632-10; 100633-15; 100634-10; 100635-15; 100636-10; 100637-15; 100638-10; 100639-15; 100640-10; 100641-15; 100642-10; 100643-15; 100644-10; 100645-15; 100646-10; 100647-15; 100648-10; 100649-15; 100650-10; 100651-15; 100652-10; 100653-15; 100654-10; 100655-15; 100656-10; 100657-15; 100658-10; 100659-15; 100660-10; 100661-15; 100662-10; 100663-15; 100664-10; 100665-15; 100666-10; 100667-15; 100668-10; 100669-15; 100670-10; 100671-15; 100672-10; 100673-15; 100674-10; 100675-15; 100676-10; 100677-15; 100678-10; 100679-15; 100680-10; 100681-15; 100682-10; 100683-15; 100684-10; 100685-15; 100686-10; 100687-15; 100688-10; 100689-15; 100690-10; 100691-15; 100692-10; 100693-15; 100694-10; 100695-15; 100696-10; 100697-15; 100698-10; 100699-15; 100700-10; 100701-15; 100702-10; 100703-15; 100704-10; 100705-15; 100706-10; 100707-15; 100708-10; 100709-15; 100710-10; 100711-15; 100712-10; 100713-15; 100714-10; 100715-15; 100716-10; 100717-15; 100718-10; 100719-15; 100720-10; 100721-15; 100722-10; 100723-15; 100724-10; 100725-15; 100726-10; 100727-15; 100728-10; 100729-15; 100730-10; 100731-15; 100732-10; 100733-15; 100734-10; 100735-15; 100736-10; 100737-15; 100738-10; 100739-15; 100740-10; 100741-15; 100742-10; 100743-15; 100744-10; 100745-15; 100746-10; 100747-15; 100748-10; 100749-15; 100750-10; 100751-15; 100752-10; 100753-15; 100754-10; 100755-15; 100756-10; 100757-15; 100758-10; 100759-15; 100760-10; 100761-15; 100762-10; 100763-15; 100764-10; 100765-15; 100766-10; 100767-15; 100768-10; 100769-15; 100770-10; 100771-15; 100772-10; 100773-15; 100774-10; 100775-15; 100776-10; 100777-15; 100778-10; 100779-15; 100780-10; 100781-15; 100782-10; 100783-15; 100784-10; 100785-15; 100786-10; 100787-15; 100788-10; 100789-15; 100790-10; 100791-15; 100792-10; 100793-15; 100794-10; 100795-15; 100796-10; 100797-15; 100798-10; 100799-15; 100800-10; 100801-15; 100802-10; 100803-15; 100804-10; 100805-15; 100806-10; 100807-15; 100808-10; 100809-15; 100810-10; 100811-15; 100812-10; 100813-15; 100814-10; 100815-15; 100816-10; 100817-15; 100818-10; 100819-15; 100820-10; 100821-15; 100822-10; 100823-15; 100824-10; 100825-15; 100826-10; 100827-15; 100828-10; 100829-15; 100830-10; 100831-15; 100832-10; 100833-15; 100834-10; 100835-15; 100836-10; 100837-15; 100838-10; 100839-15; 100840-10; 100841-15; 100842-10; 100843-15; 100844-10; 100845-15; 100846-10; 100847-15; 100848-10; 100849-15; 100850-10; 100851-15; 100852-10; 100853-15; 100854-10; 100855-15; 100856-10; 100857-15; 100858-10; 100859-15; 100860-10; 100861-15; 100862-10; 100863-15; 100864-10; 100865-15; 100866-10; 100867-15; 100868-10; 100869-15; 100870-10; 100871-15; 100872-10; 100873-15; 100874-10; 100875-15; 100876-10; 100877-15; 100878-10; 100879-15; 100880-10; 100881-15; 100882-10; 100883-15; 100884-10; 100885-15; 100886-10; 100887-15; 100888-10; 100889-15; 100890-10; 100891-15; 100892-10; 100893-15; 100894-10; 100895-15; 100896-10; 100897-15; 100898-10; 100899-15; 100900-10; 100901-15; 100902-10; 100903-15; 100904-10; 100905-15; 100906-10; 100907-15; 100908-10; 100909-15; 100910-10; 100911-15; 100912-10; 100913-15; 100914-10; 100915-15; 100916-10; 100917-15; 100918-10; 100919-15; 100920-10; 100921-15; 100922-10; 100923-15; 100924-10; 100925-15; 100926-10; 100927-15; 100928-10; 100929-15; 100930-10; 100931-15; 100932-10; 100933-15; 100934-10; 100935-15; 100936-10; 100937-15; 100938-10; 100939-15; 100940-10; 100941-15; 100942-10; 100943-15; 100944-10; 100945-15; 100946-10; 100947-15; 100948-10; 100949-15; 100950-10; 100951-15; 100952-10; 100953-15; 100954-10; 100955-15; 100956-10; 100957-15; 100958-10; 100959-15; 100960-10; 100961-15; 100962-10; 100963-15; 100964-10; 100965-15; 100966-10; 100967-15; 100968-10; 100969-15; 100970-10; 100971-15; 100972-10; 100973-15; 100974-10; 100975-15; 100976-10; 100977-15; 100978-10; 100979-15; 100980-10; 100981-15; 100982-10; 100983-15; 100984-10; 100985-15; 100986-10; 100987-15; 100988-10; 100989-15; 100990-10; 100991-15; 100992-10; 100993-15; 100994-10; 100995-15; 100996-10; 100997-15; 100998-10; 100999-15; 101000-10; 101001-15; 101002-10; 101003-15; 101004-10; 101005-15; 101006-10; 101007-15; 101008-10; 101009-15; 101010-10; 101011-15; 101012-10; 101013-15; 101014-10; 101015-15; 101016-10; 101017-15; 101018-10; 101019-15; 101020-10; 101021-15; 101022-10; 101023-15; 101024-10; 101025-15; 101026-10; 101027-15; 101028-10; 101029-15; 101030-10; 101031-15; 101032-10; 101033-15; 101034-10; 101035-15; 101036-10; 101037-15; 101038-10; 101039-15; 101040-10; 101041-15; 101042-10; 101043-15; 101044-10; 101045-15; 101046-10; 101047-15; 101048-10; 101049-15; 101050-10; 101051-15; 101052-10; 101053-15; 101054-10; 101055-15; 101056-10; 101057-15; 101058-10; 101059-15; 101060-10; 101061-15; 101062-10; 101063-15; 101064-10; 101065-15; 101066-10; 101067-15; 101068-10; 101069-15; 101070-10; 101071-15; 101072-10; 101073-15; 101074-10; 101075-15; 101076-10; 101077-15; 101078-10; 101079-15; 101080-10; 101081-15; 101082-10; 101083-15; 101084-10; 101085-15; 101086-10; 101087-15; 101088-10; 101089-15; 101090-10; 101091-15; 101092-10; 101093-15; 101094-10; 101095-15; 101096-10; 101097-15; 101098-10; 101099-15; 101100-10; 101101-15; 101102-10; 101103-15; 101104-10; 101105-15; 101106-10; 101107-15; 101108-10; 101109-15; 101110-10; 101111-15; 101112-10; 101113-15; 101114-10; 101115-15; 101116-10; 101117-15; 101118-10; 101119-15; 101120-10; 101121-15; 101122-10; 101123-15; 101124-10; 101125-15; 101126-10; 101127-15; 101128-10; 101129-15; 101130-10; 101131-15; 101132-10; 101133-15; 101134-10; 101135-15; 101136-10; 101137-15; 101138-10; 101139-15; 101140-10; 101141-15; 101142-10; 101143-15; 101144-10; 101145-15; 101146-10; 101147-15; 101148-10; 101149-15; 101150-10; 101151-15; 101152-10; 101153-15; 101154-10; 101155-15; 101156-10; 101157-15; 101158-10; 101159-15; 101160-10; 101161-15; 101162-10; 101163-15; 101164-10; 101165-15; 101166-10; 101167-15; 101168-10; 101169-15; 101170-10; 101171-15; 101172-10; 101173-15; 101174-10; 101175-15; 101176-10; 101177-15; 101178-10; 101179-15; 101180-10; 101181-15; 101182-10; 101183-15; 101184-10; 101185-15; 101186-10; 101187-15; 101188-10; 101189-15; 101190-10; 101191-15; 101192-10; 101193-15; 101194-10; 101195-15; 101196-10; 101197-15; 101198-10; 101199-15; 101200-10; 101201-15; 101202-10; 101203-15; 101204-10; 101205-15; 101206-10; 101207-15; 101208-10; 101209-15; 101210-10; 101211-15; 101212-10; 101213-15; 101214-10; 101215-15; 101216-10; 101217-15; 101218-10; 101219-15; 101220-10; 101221-15; 101222-10; 101223-15; 101224-10; 101225-15; 101226-10; 101227-15; 101228-10; 101229-15; 101230-10; 101231-15; 101232-10; 101233-15; 101234-10; 101235-15; 101236-10; 101237-15; 101238-10; 101239-15; 101240-10; 101241-15; 101242-10; 101243-15; 101244-10; 101245-15; 101246-10; 101247-15; 101248-10; 101249-15; 101250-10; 101251-15; 101252-10; 101253-15; 101254-10; 101255-15; 101256-10; 101257-15; 101258-10; 101259-15; 101260-10; 101261-15; 101262-10; 101263-15; 101264-10; 101265-15; 101266-10; 101267-15; 101268-10; 101269-15; 101270-10; 101271-15; 101272-10; 101273-15; 101274-10; 101275-15; 101276-10; 101277-15; 101278-10; 101279-15; 101280-10; 101281-15; 101282-10; 101283-15; 101284-10; 101285-15; 101286-10; 101287-15; 101288-10; 101289-15; 101290-10; 101291-15; 101292-10; 101293-15; 101294-10; 101295-15; 101296-10; 101297-15; 101298-10; 101299-15; 101300-10; 101301-15; 101302-10; 101303-15; 101304-10; 101305-15; 101306-10; 101307-15; 101308-10; 101309-15; 101310-10; 101311-15; 101312-10; 101313-15; 101314-10; 101315-15; 101316-10; 101317-15; 101318-10; 101319-15; 101320-10; 101321-15; 101322-10; 101323-15; 101324-10; 101325-15; 101326-10; 101327-15; 101328-10; 101329-15; 101330-10; 101331-15; 101332-10; 101333-15; 101334-10; 101335-15; 101336-10; 101337-15; 101338-10; 101339-15; 101340-10; 101341-15; 101342-10; 101343-15; 101344-10; 101345-15; 101346-10; 101347-15; 101348-10; 101349-15; 101350-10; 101351-15; 101352-10; 101353-15; 101354-10; 101355-15; 101356-10; 101357-15; 101358-10; 101359-15; 101360-10; 101361-15; 101362-10; 101363-15; 101364-10; 101365-15; 101366-10; 101367-15; 101368-10; 101369-15;



FABRICANTE: HEALTH QUALITY INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA ME - BRASIL

1-8776: 19,0 x 19,0 cm, 30,0 x 20,0 cm, 23,0 x 20,0 cm, 30,1 x 30,5 cm, 38,0 x 38,0 cm, 45,7 x 45,7 cm, 51,8 x 51,8 cm, 61,0 x 61,0 cm, 76,2 x 76,2 cm, 91,4 x 91,4 cm, 101,6 x 101,6 cm, 114,3 x 114,3 cm, 121,9 x 121,9 cm, 137,2 x 137,2 cm, 157,2 x 182,8 cm, 177,2 x 228,6 cm, 197,2 x 259,4 cm, 217,2 x 285,1 cm, 237,2 x 310,8 cm, 257,2 x 336,5 cm, 277,2 x 362,2 cm, 297,2 x 387,9 cm, 317,2 x 413,6 cm, 337,2 x 439,3 cm, 357,2 x 465,0 cm, 377,2 x 490,7 cm, 397,2 x 516,4 cm, 417,2 x 542,1 cm, 437,2 x 567,8 cm, 457,2 x 593,5 cm, 477,2 x 619,2 cm, 497,2 x 644,9 cm, 517,2 x 670,6 cm, 537,2 x 696,3 cm, 557,2 x 722,0 cm, 577,2 x 747,7 cm, 597,2 x 773,4 cm, 617,2 x 799,1 cm, 637,2 x 824,8 cm, 657,2 x 850,5 cm, 677,2 x 876,2 cm, 697,2 x 901,9 cm, 717,2 x 927,6 cm, 737,2 x 953,3 cm, 757,2 x 979,0 cm, 777,2 x 1004,7 cm, 797,2 x 1030,4 cm, 817,2 x 1056,1 cm, 837,2 x 1081,8 cm, 857,2 x 1107,5 cm, 877,2 x 1133,2 cm, 897,2 x 1158,9 cm, 917,2 x 1184,6 cm, 937,2 x 1210,3 cm, 957,2 x 1236,0 cm, 977,2 x 1261,7 cm, 997,2 x 1287,4 cm, 1017,2 x 1313,1 cm, 1037,2 x 1338,8 cm, 1057,2 x 1364,5 cm, 1077,2 x 1390,2 cm, 1097,2 x 1415,9 cm, 1117,2 x 1441,6 cm, 1137,2 x 1467,3 cm, 1157,2 x 1493,0 cm, 1177,2 x 1518,7 cm, 1197,2 x 1544,4 cm, 1217,2 x 1570,1 cm, 1237,2 x 1595,8 cm, 1257,2 x 1621,5 cm, 1277,2 x 1647,2 cm, 1297,2 x 1672,9 cm, 1317,2 x 1698,6 cm, 1337,2 x 1724,3 cm, 1357,2 x 1750,0 cm, 1377,2 x 1775,7 cm, 1397,2 x 1801,4 cm, 1417,2 x 1827,1 cm, 1437,2 x 1852,8 cm, 1457,2 x 1878,5 cm, 1477,2 x 1904,2 cm, 1497,2 x 1929,9 cm, 1517,2 x 1955,6 cm, 1537,2 x 1981,3 cm, 1557,2 x 2007,0 cm, 1577,2 x 2032,7 cm, 1597,2 x 2058,4 cm, 1617,2 x 2084,1 cm, 1637,2 x 2109,8 cm, 1657,2 x 2135,5 cm, 1677,2 x 2161,2 cm, 1697,2 x 2186,9 cm, 1717,2 x 2212,6 cm, 1737,2 x 2238,3 cm, 1757,2 x 2264,0 cm, 1777,2 x 2289,7 cm, 1797,2 x 2315,4 cm, 1817,2 x 2341,1 cm, 1837,2 x 2366,8 cm, 1857,2 x 2392,5 cm, 1877,2 x 2418,2 cm, 1897,2 x 2443,9 cm, 1917,2 x 2469,6 cm, 1937,2 x 2495,3 cm, 1957,2 x 2521,0 cm, 1977,2 x 2546,7 cm, 1997,2 x 2572,4 cm, 2017,2 x 2598,1 cm, 2037,2 x 2623,8 cm, 2057,2 x 2649,5 cm, 2077,2 x 2675,2 cm, 2097,2 x 2700,9 cm, 2117,2 x 2726,6 cm, 2137,2 x 2752,3 cm, 2157,2 x 2778,0 cm, 2177,2 x 2803,7 cm, 2197,2 x 2829,4 cm, 2217,2 x 2855,1 cm, 2237,2 x 2880,8 cm, 2257,2 x 2906,5 cm, 2277,2 x 2932,2 cm, 2297,2 x 2957,9 cm, 2317,2 x 2983,6 cm, 2337,2 x 3009,3 cm, 2357,2 x 3035,0 cm, 2377,2 x 3060,7 cm, 2397,2 x 3086,4 cm, 2417,2 x 3112,1 cm, 2437,2 x 3137,8 cm, 2457,2 x 3163,5 cm, 2477,2 x 3189,2 cm, 2497,2 x 3214,9 cm, 2517,2 x 3240,6 cm, 2537,2 x 3266,3 cm, 2557,2 x 3292,0 cm, 2577,2 x 3317,7 cm, 2597,2 x 3343,4 cm, 2617,2 x 3369,1 cm, 2637,2 x 3394,8 cm, 2657,2 x 3420,5 cm, 2677,2 x 3446,2 cm, 2697,2 x 3471,9 cm, 2717,2 x 3497,6 cm, 2737,2 x 3523,3 cm, 2757,2 x 3549,0 cm, 2777,2 x 3574,7 cm, 2797,2 x 3600,4 cm, 2817,2 x 3626,1 cm, 2837,2 x 3651,8 cm, 2857,2 x 3677,5 cm, 2877,2 x 3703,2 cm, 2897,2 x 3728,9 cm, 2917,2 x 3754,6 cm, 2937,2 x 3780,3 cm, 2957,2 x 3806,0 cm, 2977,2 x 3831,7 cm, 2997,2 x 3857,4 cm, 3017,2 x 3883,1 cm, 3037,2 x 3908,8 cm, 3057,2 x 3934,5 cm, 3077,2 x 3960,2 cm, 3097,2 x 3985,9 cm, 3117,2 x 4011,6 cm, 3137,2 x 4037,3 cm, 3157,2 x 4063,0 cm, 3177,2 x 4088,7 cm, 3197,2 x 4114,4 cm, 3217,2 x 4140,1 cm, 3237,2 x 4165,8 cm, 3257,2 x 4191,5 cm, 3277,2 x 4217,2 cm, 3297,2 x 4242,9 cm, 3317,2 x 4268,6 cm, 3337,2 x 4294,3 cm, 3357,2 x 4320,0 cm, 3377,2 x 4345,7 cm, 3397,2 x 4371,4 cm, 3417,2 x 4397,1 cm, 3437,2 x 4422,8 cm, 3457,2 x 4448,5 cm, 3477,2 x 4474,2 cm, 3497,2 x 4500,0 cm, 3517,2 x 4525,7 cm, 3537,2 x 4551,4 cm, 3557,2 x 4577,1 cm, 3577,2 x 4602,8 cm, 3597,2 x 4628,5 cm, 3617,2 x 4654,2 cm, 3637,2 x 4679,9 cm, 3657,2 x 4705,6 cm, 3677,2 x 4731,3 cm, 3697,2 x 4757,0 cm, 3717,2 x 4782,7 cm, 3737,2 x 4808,4 cm, 3757,2 x 4834,1 cm, 3777,2 x 4859,8 cm, 3797,2 x 4885,5 cm, 3817,2 x 4911,2 cm, 3837,2 x 4936,9 cm, 3857,2 x 4962,6 cm, 3877,2 x 4988,3 cm, 3897,2 x 5014,0 cm, 3917,2 x 5039,7 cm, 3937,2 x 5065,4 cm, 3957,2 x 5091,1 cm, 3977,2 x 5116,8 cm, 3997,2 x 5142,5 cm, 4017,2 x 5168,2 cm, 4037,2 x 5193,9 cm, 4057,2 x 5219,6 cm, 4077,2 x 5245,3 cm, 4097,2 x 5271,0 cm, 4117,2 x 5296,7 cm, 4137,2 x 5322,4 cm, 4157,2 x 5348,1 cm, 4177,2 x 5373,8 cm, 4197,2 x 5400,0 cm, 4217,2 x 5425,6 cm, 4237,2 x 5451,3 cm, 4257,2 x 5477,0 cm, 4277,2 x 5502,7 cm, 4297,2 x 5528,4 cm, 4317,2 x 5554,1 cm, 4337,2 x 5579,8 cm, 4357,2 x 5605,5 cm, 4377,2 x 5631,2 cm, 4397,2 x 5656,9 cm, 4417,2 x 5682,6 cm, 4437,2 x 5708,3 cm, 4457,2 x 5734,0 cm, 4477,2 x 5759,7 cm, 4497,2 x 5785,4 cm, 4517,2 x 5811,1 cm, 4537,2 x 5836,8 cm, 4557,2 x 5862,5 cm, 4577,2 x 5888,2 cm, 4597,2 x 5913,9 cm, 4617,2 x 5939,6 cm, 4637,2 x 5965,3 cm, 4657,2 x 5991,0 cm, 4677,2 x 6016,7 cm, 4697,2 x 6042,4 cm, 4717,2 x 6068,1 cm, 4737,2 x 6093,8 cm, 4757,2 x 6119,5 cm, 4777,2 x 6145,2 cm, 4797,2 x 6170,9 cm, 4817,2 x 6196,6 cm, 4837,2 x 6222,3 cm, 4857,2 x 6248,0 cm, 4877,2 x 6273,7 cm, 4897,2 x 6299,4 cm, 4917,2 x 6325,1 cm, 4937,2 x 6350,8 cm, 4957,2 x 6376,5 cm, 4977,2 x 6402,2 cm, 4997,2 x 6427,9 cm, 5017,2 x 6453,6 cm, 5037,2 x 6479,3 cm, 5057,2 x 6505,0 cm, 5077,2 x 6530,7 cm, 5097,2 x 6556,4 cm, 5117,2 x 6582,1 cm, 5137,2 x 6607,8 cm, 5157,2 x 6633,5 cm, 5177,2 x 6659,2 cm, 5197,2 x 6684,9 cm, 5217,2 x 6710,6 cm, 5237,2 x 6736,3 cm, 5257,2 x 6762,0 cm, 5277,2 x 6787,7 cm, 5297,2 x 6813,4 cm, 5317,2 x 6839,1 cm, 5337,2 x 6864,8 cm, 5357,2 x 6890,5 cm, 5377,2 x 6916,2 cm, 5397,2 x 6941,9 cm, 5417,2 x 6967,6 cm, 5437,2 x 6993,3 cm, 5457,2 x 7019,0 cm, 5477,2 x 7044,7 cm, 5497,2 x 7070,4 cm, 5517,2 x 7096,1 cm, 5537,2 x 7121,8 cm, 5557,2 x 7147,5 cm, 5577,2 x 7173,2 cm, 5597,2 x 7198,9 cm, 5617,2 x 7224,6 cm, 5637,2 x 7250,3 cm, 5657,2 x 7276,0 cm, 5677,2 x 7301,7 cm, 5697,2 x 7327,4 cm, 5717,2 x 7353,1 cm, 5737,2 x 7378,8 cm, 5757,2 x 7404,5 cm, 5777,2 x 7430,2 cm, 5797,2 x 7455,9 cm, 5817,2 x 7481,6 cm, 5837,2 x 7507,3 cm, 5857,2 x 7533,0 cm, 5877,2 x 7558,7 cm, 5897,2 x 7584,4 cm, 5917,2 x 7610,1 cm, 5937,2 x 7635,8 cm, 5957,2 x 7661,5 cm, 5977,2 x 7687,2 cm, 5997,2 x 7712,9 cm, 6017,2 x 7738,6 cm, 6037,2 x 7764,3 cm, 6057,2 x 7790,0 cm, 6077,2 x 7815,7 cm, 6097,2 x 7841,4 cm, 6117,2 x 7867,1 cm, 6137,2 x 7892,8 cm, 6157,2 x 7918,5 cm, 6177,2 x 7944,2 cm, 6197,2 x 7969,9 cm, 6217,2 x 7995,6 cm, 6237,2 x 8021,3 cm, 6257,2 x 8047,0 cm, 6277,2 x 8072,7 cm, 6297,2 x 8098,4 cm, 6317,2 x 8124,1 cm, 6337,2 x 8149,8 cm, 6357,2 x 8175,5 cm, 6377,2 x 8201,2 cm, 6397,2 x 8226,9 cm, 6417,2 x 8252,6 cm, 6437,2 x 8278,3 cm, 6457,2 x 8304,0 cm, 6477,2 x 8329,7 cm, 6497,2 x 8355,4 cm, 6517,2 x 8381,1 cm, 6537,2 x 8406,8 cm, 6557,2 x 8432,5 cm, 6577,2 x 8458,2 cm, 6597,2 x 8483,9 cm, 6617,2 x 8509,6 cm, 6637,2 x 8535,3 cm, 6657,2 x 8561,0 cm, 6677,2 x 8586,7 cm, 6697,2 x 8612,4 cm, 6717,2 x 8638,1 cm, 6737,2 x 8663,8 cm, 6757,2 x 8689,5 cm, 6777,2 x 8715,2 cm, 6797,2 x 8740,9 cm, 6817,2 x 8766,6 cm, 6837,2 x 8792,3 cm, 6857,2 x 8818,0 cm, 6877,2 x 8843,7 cm, 6897,2 x 8869,4 cm, 6917,2 x 8895,1 cm, 6937,2 x 8920,8 cm, 6957,2 x 8946,5 cm, 6977,2 x 8972,2 cm, 6997,2 x 8997,9 cm, 7017,2 x 9023,6 cm, 7037,2 x 9049,3 cm, 7057,2 x 9075,0 cm, 7077,2 x 9100,7 cm, 7097,2 x 9126,4 cm, 7117,2 x 9152,1 cm, 7137,2 x 9177,8 cm, 7157,2 x 9203,5 cm, 7177,2 x 9229,2 cm, 7197,2 x 9254,9 cm, 7217,2 x 9280,6 cm, 7237,2 x 9306,3 cm, 7257,2 x 9332,0 cm, 7277,2 x 9357,7 cm, 7297,2 x 9383,4 cm, 7317,2 x 9409,1 cm, 7337,2 x 9434,8 cm, 7357,2 x 9460,5 cm, 7377,2 x 9486,2 cm, 7397,2 x 9511,9 cm, 7417,2 x 9537,6 cm, 7437,2 x 9563,3 cm, 7457,2 x 9589,0 cm, 7477,2 x 9614,7 cm, 7497,2 x 9640,4 cm, 7517,2 x 9666,1 cm, 7537,2 x 9691,8 cm, 7557,2 x 9717,5 cm, 7577,2 x 9743,2 cm, 7597,2 x 9768,9 cm, 7617,2 x 9794,6 cm, 7637,2 x 9820,3 cm, 7657,2 x 9846,0 cm, 7677,2 x 9871,7 cm, 7697,2 x 9897,4 cm, 7717,2 x 9923,1 cm, 7737,2 x 9948,8 cm, 7757,2 x 9974,5 cm, 7777,2 x 10000,2 cm, 7797,2 x 10025,9 cm, 7817,2 x 10051,6 cm, 7837,2 x 10077,3 cm, 7857,2 x 10103,0 cm, 7877,2 x 10128,7 cm, 7897,2 x 10154,4 cm, 7917,2 x 10180,1 cm, 7937,2 x 10205,8 cm, 7957,2 x 10231,5 cm, 7977,2 x 10257,2 cm, 7997,2 x 10282,9 cm, 8017,2 x 10308,6 cm, 8037,2 x 10334,3 cm, 8057,2 x 10360,0 cm, 8077,2 x 10385,7 cm, 8097,2 x 10411,4 cm, 8117,2 x 10437,1 cm, 8137,2 x 10462,8 cm, 8157,2 x 10488,5 cm, 8177,2 x 10514,2 cm, 8197,2 x 10539,9 cm, 8217,2 x 10565,6 cm, 8237,2 x 10591,3 cm, 8257,2 x 10617,0 cm, 8277,2 x 10642,7 cm, 8297,2 x 10668,4 cm, 8317,2 x 10694,1 cm, 8337,2 x 10719,8 cm, 8357,2 x 10745,5 cm, 8377,2 x 10771,2 cm, 8397,2 x 10796,9 cm, 8417,2 x 10822,6 cm, 8437,2 x 10848,3 cm, 8457,2 x 10874,0 cm, 8477,2 x 10900,0 cm, 8497,2 x 10925,6 cm, 8517,2 x 10951,3 cm, 8537,2 x 10977,0 cm, 8557,2 x 11002,7 cm, 8577,2 x 11028,4 cm, 8597,2 x 11054,1 cm, 8617,2 x 11079,8 cm, 8637,2 x 11105,5 cm, 8657,2 x 11131,2 cm, 8677,2 x 11156,9 cm, 8697,2 x 11182,6 cm, 8717,2 x 11208,3 cm, 8737,2 x 11234,0 cm, 8757,2 x 11259,7 cm, 8777,2 x 11285,4 cm, 8797,2 x 11311,1 cm, 8817,2 x 11336,8 cm, 8837,2 x 11362,5 cm, 8857,2 x 11388,2 cm, 8877,2 x 11413,9 cm, 8897,2 x 11439,6 cm, 8917,2 x 11465,3 cm, 8937,2 x 11491,0 cm, 8957,2 x 11516,7 cm, 8977,2 x 11542,4 cm, 8997,2 x 11568,1 cm, 9017,2 x 11593,8 cm, 9037,2 x 11619,5 cm, 9057,2 x 11645,2 cm, 9077,2 x 11670,9 cm, 9097,2 x 11696,6 cm, 9117,2 x 11722,3 cm, 9137,2 x 11748,0 cm, 9157,2 x 11773,7 cm, 9177,2 x 11800,0 cm, 9197,2 x 11825,6 cm, 9217,2 x 11851,3 cm, 9237,2 x 11877,0 cm, 9257,2 x 11902,7 cm, 9277,2 x 11928,4 cm, 9297,2 x 11954,1 cm, 9317,2 x 11979,8 cm, 9337,2 x 12005,5 cm, 9357,2 x 12031,2 cm, 9377,2 x 12056,9 cm, 9397,2 x 12082,6 cm, 9417,2 x 12108,3 cm, 9437,2 x 12134,0 cm, 9457,2 x 12159,7 cm, 9477,2 x 12185,4 cm, 9497,2 x 12211,1 cm, 9517,2 x 12236,8 cm, 9537,2 x 12262,5 cm, 9557,2 x 12288,2 cm, 9577,2 x 12313,9 cm, 9597,2 x 12339,6 cm, 9617,2 x 12365,3 cm, 9637,2 x 12391,0 cm, 9657,2 x 12416,7 cm, 9677,2 x 12442,4 cm, 9697,2 x 12468,1 cm, 9717,2 x 12493,8 cm, 9737,2 x 12519,5 cm, 9757,2 x 12545,2 cm, 9777,2 x 12570,9 cm, 9797,2 x 12596,6 cm, 9817,2 x 12622,3 cm, 9837,2 x 12648,0 cm, 9857,2 x 12673,7 cm, 9877,2 x 12699,4 cm, 9897,2 x 12725,1 cm, 9917,2 x 12750,8 cm, 9937,2 x 12776,5 cm, 9957,2 x 12802,2 cm, 9977,2 x 12827,9 cm, 9997,2 x 12853,6 cm, 10017,2 x 12879,3 cm, 10037,2 x 12905,0 cm, 10057,2 x 12930,7 cm, 10077,2 x 12956,4 cm, 10097,2 x 12982,1 cm, 10117,2 x 13007,8 cm, 10137,2 x 13033,5 cm, 10157,2 x 13059,2 cm, 10177,2 x 13084,9 cm, 10197,2 x 13110,6 cm, 10217,2 x 13136,3 cm, 10237,2 x 13162,0 cm, 10257,2 x 13187,7 cm, 10277,2 x 13213,4 cm, 10297,2 x 13239,1 cm, 10317,2 x 13264,8 cm, 10337,2 x 13290,5 cm, 10357,2 x 13316,2 cm, 10377,2 x 13341,9 cm, 10397,2 x 13367,6 cm, 10417,2 x 13393,3 cm, 10437,2 x 13419,0 cm, 10457,2 x 13444,7 cm, 10477,2 x 13470,4 cm, 10497,2 x 13496,1 cm, 10517,2 x 13521,8 cm, 10537,2 x 13547,5 cm, 10557,2 x 13573,2 cm, 10577,2 x 13598,9 cm, 10597,2 x 13624,6 cm, 10617,2 x 13650,3 cm, 10637,2 x 13676,0 cm, 10657,2 x 13701,7 cm, 10677,2 x 13727,4 cm, 10697,2 x 13753,1 cm, 10717,2 x 13778,8 cm, 10737,2 x 13804,5 cm, 10757,2 x 13830,2 cm, 10777,2 x 13855,9 cm, 10797,2 x 13881,6 cm, 10817,2 x 13907,3 cm, 10837,2 x 13933,0 cm, 10857,2 x 13958,7 cm, 10877,2 x 13984,4 cm, 10897,2 x 14010,1 cm, 10917,2 x 14035,8 cm, 10937,2 x 14061,5 cm, 10957,2 x 14087,2 cm, 10977,2 x 14112,9 cm, 10997,2 x 14138,6 cm, 11017,2 x 14164,3 cm, 11037,2 x 14190,0 cm, 11057,2 x 14215,7 cm, 11077,2 x 14241,4 cm, 11097,2 x 14267,1 cm, 11117,2 x 14292,8 cm, 11137,2 x 14318,5 cm, 11157,2 x 14344,2 cm, 11177,2 x 14369,9 cm, 11197,2 x 14395,6 cm, 11217,2 x 14421,3 cm, 11237,2 x 14447,0 cm, 11257,2 x 14472,7 cm, 11277,2 x 14498,4 cm, 11297,2 x 14524,1 cm, 11317,2 x 14549,8 cm, 11337,2 x 14575,5 cm, 11357,2 x 14601,2 cm, 11377,2 x 14626,9 cm, 11397,2 x 14652,6 cm, 11417,2 x 14678,3 cm, 11437,2 x 14704,0 cm, 11457,2 x 14729,7 cm, 11477,2 x 14755,4 cm, 11497,2 x 14781,1 cm, 11517,2 x 14806,8 cm, 11537,2 x 14832,5 cm, 11557,2 x 14858,2 cm, 11577,2 x 14883,9 cm, 11597,2 x 14909,6 cm, 11617,2 x 14935,3 cm, 11637,2 x 14961,0 cm, 11657,2 x 14986,7 cm, 11677,2 x 15012,4 cm, 11697,2 x 15038,1 cm, 11717,2 x 15063,8 cm, 11737,2 x 15089,5 cm, 11757,2 x 15115,2 cm, 11777,2 x 15140,9 cm, 11797,2 x 15166,6 cm, 11817,2 x 15192,3 cm, 11837,2 x 15218,0 cm, 11857,2 x 15243,7 cm, 11877,2 x 15269,4 cm, 11897,2 x 15295,1 cm, 11917,2 x 15320,8 cm, 11937,2 x 15346,5 cm, 11957,2 x 15372,2 cm, 11977,2 x 15397,9 cm, 11997,2 x 15423,6 cm, 12017,2 x 15449,3 cm, 12037,2 x 15475,0 cm, 12057,2 x 15500,7 cm, 12077,2 x 15526,4 cm, 12097,2 x 15552,1 cm, 12117,2 x 15577,8 cm, 12137,2 x 15603,5 cm, 12157,2 x 15629,2 cm, 12177,2 x 15654,9 cm, 12197,2 x 15680,6 cm, 12217,2 x 15706,3 cm, 12237,2 x 15732,0 cm, 12257,2 x 15757,7 cm, 12277,2 x 15783,4 cm, 12297,2 x 15809,1 cm, 12317,2 x 15834,8 cm, 12337,2 x 15860,5 cm, 12357,2 x 15886,2 cm, 12377,2 x 15911,9 cm, 12397,2 x 15937,6 cm, 12417,2 x 15963,3 cm, 12437,2 x 15989,0 cm, 12457,2 x 16014,7 cm, 12477,2 x 16040,4 cm, 12497,2 x 16066,1 cm, 12517,2 x 16091,8 cm, 12537,2 x 16117,5 cm, 12557,2 x 16143,2 cm, 12577,2 x 16168,9 cm, 12597,2 x 16194,6 cm, 12617,2 x 16220,3 cm, 12637,2 x 16246,0 cm, 12657,2 x 16271,7 cm, 12677,2 x 16297,4 cm, 12697,2 x 16323,1 cm, 12717,2 x 16348,8 cm, 12737,2 x 16374,5 cm, 12757,2 x 16400,2 cm, 12777,2 x 16425,9 cm, 12797,2 x 16451,6 cm, 12817,2 x 16477,3 cm, 12837,2 x 16503,0 cm, 12857,2 x 16528,7 cm, 12877,2 x 16554,4 cm, 12897,2 x 16580,1 cm, 12917,2 x 16605,8 cm, 12937,2 x 16631,5 cm, 12957,2 x 16657,2 cm, 12977,2 x 16682,9 cm, 12997,2 x 16708,6 cm, 13017,2 x 16734,3 cm, 13037,2 x 16760,0 cm, 13057,2 x 16785,7 cm, 13077,2 x 16811,4 cm, 13097,2 x 16837,1 cm, 13117,2 x 16862,8 cm, 13137,2 x 16888,5 cm, 13157,2 x 16914,2 cm, 13177,2 x 16939,9 cm, 13197,2 x 16965,6 cm, 13217,2 x 16991,3 cm, 13237,2 x 17017,0 cm, 13257,2 x 17042,7 cm, 13277,2 x 17068,4 cm, 13297,2 x 17094,1 cm, 13317,2 x 17119,8 cm, 13337,2 x 17145,5 cm, 13357,2 x 17171,2 cm, 13377,2 x 17196,9 cm, 13397,2 x 17222,6 cm, 13417,2 x 17248,3 cm, 13437,2 x 17274,0 cm, 13457,2 x 17300,0 cm, 13477,2 x 17325,6 cm, 13497,2 x 17351,3 cm, 13517,2 x 17376,9 cm, 13537,2 x 17402,6 cm, 13557,2 x 17428,3 cm, 13577,2 x 17454,0 cm, 13597,2 x 17479,6 cm, 13617,2 x



estabelecido e disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, concernente ao anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: ISMÉDICA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES E FARMACÉUTICOS LTDA
ENDEREÇO: ESTRADA DA PEDRA, 5200
BAIRRO: GUARATUBA CEP: 23030-000 - RIO DE JANEIRO RJ
CNPJ: 32.148.544/0001-06
PROCESSO: 25009/00792/04-27 AUTORIZAÇÃO: 1.87275-2
ATIVIDADE: C.A.S.S.E.
ARMAZENAR: CORRELATO/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: CORRELATO/MEDICAMENTO
EMBALAR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EXPORTAR: CORRELATO/MEDICAMENTO
IMPORTAR: CORRELATO/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.239, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 35 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Autorizar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos, concernente ao anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: ISMÉDICA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES E FARMACÉUTICOS LTDA
ENDEREÇO: ESTRADA DA PEDRA, 5200
BAIRRO: GUARATUBA CEP: 23030-000 - RIO DE JANEIRO RJ
CNPJ: 32.148.544/0001-06
PROCESSO: 25009/00792/04 AUTORIZAÇÃO: 1.20456-5
ATIVIDADE: C.A.S.S.E.
ARMAZENAR: MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
EMBALAR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EXPORTAR: MEDICAMENTO
IMPORTAR: MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.239, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 35 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Autorizar Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, concernente ao anexo desta Resolução.

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

EMPRESA: ISMÉDICA DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES E FARMACÉUTICOS LTDA
ENDEREÇO: ESTRADA DA PEDRA, 5200
BAIRRO: GUARATUBA CEP: 23030-000 - RIO DE JANEIRO RJ
CNPJ: 32.148.544/0001-06
PROCESSO: 25009/00792/04-27 AUTORIZAÇÃO: 1.87275-2
ATIVIDADE: C.A.S.S.E.
ARMAZENAR: CORRELATO/MEDICAMENTO
DISTRIBUIR: CORRELATO/MEDICAMENTO
EMBALAR: MEDICAMENTO
EXPEDIR: MEDICAMENTO
EXPORTAR: CORRELATO/MEDICAMENTO
IMPORTAR: CORRELATO/MEDICAMENTO
TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.239, DE 5 DE JUNHO DE 2009

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso das atribuições que lhe conferem o Decreto de nomeação de 24 de outubro de 2007 do Presidente da República, o inciso VIII do art. 15 e o inciso I e o § 1º do art. 35 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria Nº 354 da ANVISA, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e a Portaria Nº 453 da ANVISA, de 9 de abril de 2009,

considerando o art. 12 e o art. 26 e seguintes da Lei nº 6.368, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1998, resolve:

Art. 1º Conceder os registros, as renovações e as inclusões de registros de produtos de alta pureza, cosméticos e perfumes, grupo de risco 2, na conformidade da seguinte tabela:

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

AGNELO SANTOS QUEIROZ FILHO

ANEXO

NOME DA EMPRESA, AUTORIZAÇÃO
NOME DO PRODUTO E MARCA
COR E/OU TONALIDADE, NÚMERO DE PROCESSO, NÚMERO DE REGISTRO
LOCAL DE FABRICAÇÃO, VENCIMENTO
RESTRIÇÃO, PRAZO DE VALIDADE DO PRODUTO
ORIGEM DO PRODUTO
EMBALAGEM PRIMÁRIA
EMBALAGEM SECUNDÁRIA
FORMA FÍSICA
ASSUNTO DA PETIÇÃO
RESTRIÇÃO DE USO
CONSERVAÇÃO
BAYER S.A. 2.84501-3
LACTAIA
2331.13478/2009-09 2.4581.0001.001-9
ITALIA 062014
COMERCIAL 24 Meses
202029 CREME PARA CELULITE / ESTRIAS (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GELS)
BISNAGA DE PLÁSTICO
CARTELO DE CARTOLINA
CREME
2871 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
LUCIALA
2331.13478/2009-09 2.4581.0001.001-7
ITALIA 062014
COMERCIAL 24 Meses
202025 CREME PARA CELULITE / ESTRIAS (PERFUMADOS OU NÃO, INCLUINDO OS GELS)
SACHE
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
CREME
2871 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
INDICIN INDUSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA 2.026529
SIAMPOO FORTALECEDOR CRESCER FORTE CAPILIN
2331.13478/2009-09 2.7692.8111.001-7
VISHNUPHARM 062014
COMERCIAL 36 Meses
202014 XAMPU ANTI-CASPA / ANTI-QUEDA E/OU OUTROS BENEFÍCIOS ESPECÍFICOS QUE REQUEREM A COMPROVAÇÃO PRÉVIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, PÓ OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
CREME PARA PINTAR FORTALECEDOR CRESCER FORTE CAPILIN
2331.13478/2009-09 2.7692.8111.001-7
VISHNUPHARM 062014
COMERCIAL 36 Meses
201879 CREME OU GEL PARA ASSENTAR OS CABELOS
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
EMULSÃO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
COM SERVIÇOS INDUSTRIAIS LTDA 2.03897-8

BULKLEY PROFESSIONAL INFINITY COLOR CREME OXI-DANTE 30 VOLUMES
2331.13478/2009-09 2.3970.078.001-0
BARBERIS 062014
PROFSSIONAL 24 Meses
202012 ÁGUA OXIGENADA (30 A 40 VOLUMES) (INCLUIDAS AS CREAMOSAS, INCLUINDO OS PH)
ODUTOS DE USO MEDICINAL
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40º C)
EXTREMA INDUSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA 2.04386-8
DESODORANTE ANTIPERSPIRANTE ROLL-ON BERMESMO 80X000797
2331.13478/2009-09 2.4366.0001.001-3
COMERCIAL 24 Meses
202006 DESODORANTE ANTIPERSPIRANTE / ANTIPERSPIRANTE AXILAR (PERFUMADOS OU NÃO, SOB A FORMA DE LÍQUIDO, GEL, CREME SÓLIDO OU AEROSSOL)
FRASCO DE PLÁSTICO COM VÁLVULA DESODORA
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
NÃO APRESENTA FLEADORS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
J. R. D. INDUSTRIA FARMACÉUTICA LTDA 2.04665-5
DESODORANTE ANTIPERSPIRANTE SEM PERFUME FOLIATUM COSMÉTICOS
2331.13478/2009-09 2.3645.0001.001-8
ANAPOLISGO 062014
COMERCIAL 24 Meses
202008 DESODORANTE ANTIPERSPIRANTE / ANTIPERSPIRANTE AXILAR (PERFUMADOS OU NÃO, SOB A FORMA DE LÍQUIDO, GEL, CREME SÓLIDO OU AEROSSOL)
BISNAGA DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE
DESODORANTE ANTIPERSPIRANTE SEM PERFUME FOLIATUM COSMÉTICOS
2331.13478/2009-09 2.3645.0001.001-6
ANAPOLISGO 062014
COMERCIAL 24 Meses
202005 DESODORANTE ANTIPERSPIRANTE / ANTIPERSPIRANTE AXILAR (PERFUMADOS OU NÃO, SOB A FORMA DE LÍQUIDO, GEL, CREME SÓLIDO OU AEROSSOL)
BOTE DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE
I.E. INDUSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA 2.02633-7
XAMPU INFANTIL KIDS GOTA DOURADA
2331.13478/2009-09 2.3533.0111.001-7
LINDOR 062014
COMERCIAL 36 Meses
202001 XAMPU INFANTIL
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
LÍQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
NÃO APRESENTA FLEADORS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
LABORATORIO FARMACIA LTDA 2.08611-7
BATOM CRYSTAL TRACTA FPS 15
REG 2331.13478/2009-09 2.3651.0141.002-3
SÃO PAULO/SP 062014
COMERCIAL 36 Meses
202029 BATOM COM FINALIDADE FOTOPROTETORA (LÍQUIDO, CREME OU SÓLIDO)
TUDO PLÁSTICO
CARTELO DE CARTOLINA
SÓLIDO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40º C)
BATOM CRYSTAL TRACTA FPS 15
CAT 2331.13478/2009-09 2.3651.0141.002-3
SÃO PAULO/SP 062014
COMERCIAL 36 Meses
202028 BATOM COM FINALIDADE FOTOPROTETORA (LÍQUIDO, CREME OU SÓLIDO)
TUDO PLÁSTICO



2021001 ESPUMANTE GOMBO
FRASCO DE PLASTICO
CARTUCHO DE CARTEOLINA
LIQUIDO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFSSIONAL
CIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVACAO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
ANABER COSMÉTICOS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
2.01152-1
M8962488 PARE A MISS ANNE
25351.7241072089-03 2.1732.0099.001-3
RJO CLAROSOP 06/2014
PROFISSIONAL 24 Meses
202099 APLASANTE PARA CADELAS (CREME OU GEL)
FRASCO DE PLASTICO
CARTUCHO DE CARTEOLINA
PASTA
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFSSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
AVON INDUSTRIAL LTDA 3.0004-1
AVON ON DUTY TEENS C/TMHC VIBE DESODORANTE ROLL-ON ANTITRANSPIRANTE
25351.0964652809-22 2.0004.1632.001-6
SAO PAULO/SP 06/2014
COMERCIAL 3 Anos
202098 DESODORANTE ANTITRANSPIRANTE - ANTIPERSPIRANTE AXILAR (PERFUMADOS OU NÃO, SOB A FORMA DE LIQUIDO, GEL, CREME, SÓLIDO OU AEROSSOL)
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LOÇAO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRACAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVACAO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
AVON ON DUTY TEENS RADICAL RIDE DESODORANTE ROLL-ON ANTITRANSPIRANTE
25351.0964652809-22 2.0004.1632.001-6
SAO PAULO/SP 06/2014
COMERCIAL 3 Anos
202097 DESODORANTE ANTITRANSPIRANTE - ANTIPERSPIRANTE AXILAR (PERFUMADOS OU NÃO, SOB A FORMA DE LIQUIDO, GEL, CREME, SÓLIDO OU AEROSSOL)
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LOÇAO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRACAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVACAO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
AVON RENEW REVIVANTE CREME DIA 24 HORAS PARA A MANHA DOS OLHOS CREME DIA PPS 22
25351.180792089-49 2.0004.1632.001-6
SAO PAULO/SP 06/2014
COMERCIAL 3 Anos
202096 CREME PARA BOLSA (PERFUMADOS OU NÃO, INCLINDO OS GELS)
POTE DE PLASTICO
CARTUCHO DE CARTEOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRACAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVACAO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
DRE NATURAL DO BRASIL IND. COM IMPORTACAO E EXPORTACAO LTDA 2.99305-6
ÓLEO PARA PERNAS ARMENE HIRE
25351.1500392809-12 2.4362.0013.001-7
SAO JOSE DOS PINHAIS/PR 06/2014
COMERCIAL 2 Anos
202095 ÓLEO PARA MASSAGEM COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO EOU RIFERER CÂNCIA
FRASCO DE PLASTICO
LACRE DE PVC
GEL
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRACAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVACAO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PLOEMA COSMÉTICOS LTDA 3.03474-1
DESCOLORANTE EM PO ULTRA-FINHO COM EXTRATO DE PEROLAS E ALGAS MARIÑHAS NAKAR
25351.1379682089-12 2.3471.0022.001-0
JUIZ DE FORA/MG 06/2014

PROFISSIONAL 36 Meses
2020138 DESODORANTE PARA CABELOS (LIQUIDO, GEL, CREAM OU SÓLIDO)
POTE DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
PO SICO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRACAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
FÓRMULA 10 COSMÉTICOS E PRODUTOS NATURAIS LTDA
2.02202-4
PERNAS E PÉS LOÇAO DESODORANTE RELAXANTE PARA PERNAS E PÉS PIERRE ALEXANDER
25351.1503442089-06 2.2382.0755.001-1
MILMENA/SC 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
2021004 LOÇAO PARA OS PÉS COM OUTRAS FINALIDADES ALÉM DE HIDRATAÇÃO EOU RIFER ESCÂNCIA (ALCOOLICAS OU NÃO, EMULSIONADAS OU NÃO, INCLINDO OS "LEITES")
MUNAGA DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LOÇAO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRACAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVACAO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
BIC INDUSTRIA BRASILEIRA DE COSMÉTICOS LTDA - EPP
2.01899-9
LOÇAO NEUTRALIZANTE COTTON BOTÂNICA COSMÉTICOS
25351.1472462089-12 2.3889.0022.001-4
SAO CARLOS DO SUL/SP 06/2014
PROFISSIONAL 48 Meses
2021003 NEUTRALIZANTE CAPLAR PARA APLASANTE O (LÍQUIDO, CREME OU GEL)
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
EMULSIONADA
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFSSIONAL
CIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVACAO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
NEUTRALIZANTE MASEE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
2.31188-1
L'ORÉAL SKINCARE DESSTRESSANTE
25351.3206702809-19 2.0434.0453.001-1
FRANCA 06/2014
COMERCIAL 30 Meses
2020215 LOÇAO PARA O ROSTO COM AÇÃO FOTOPROTETORA DA PELLE OU COM OUTRAS FINALIDADES ALÉM DA HIDRATAÇÃO (ALCOOLICAS OU NÃO, EMULSIONADAS OU NÃO, INCLINDO OS "LEITES")
FRASCO DE PLASTICO
CARTUCHO DE CARTEOLINA
EMULSAO
287 Registro de Produto Grau 2 - Importado
RESTRACAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
NÃO APRESENTA CIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVACAO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
SIBELCO DO BRASIL LTDA 2.03124-0
SIBELCO MEN FACIAL CONTROL RIFERER
25351.180792089-45 2.3314.0048.001-9
ESTADOS UNIDOS 06/2014
COMERCIAL 48 Meses
2020221 CREME OU LOÇAO PARA O ROSTO COM FOTOPROTETOR DA PELLE OU COM OUTRAS FINALIDADES ALÉM DA HIDRATAÇÃO (PERFUMADOS OU NÃO, INCLINDO OS GELS)
MUNAGA DE PLASTICO
CARTUCHO DE CARTEOLINA
EMULSAO
287 Registro de Produto Grau 2 - Importado
NÃO APRESENTA RESTRACAO DE USO
CIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVACAO INDICADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
BIOCLIN INDUSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA 2.03663-3
CONDICIONADOR FORTALECEDOR (CREME FORTÉ CAPILIN)
25351.7918462089-19 2.3652.0119.001-8
VESPASIANO/MG 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
2021006 CONDICIONADOR COM AÇÃO ANTIQUEDA, ANTI-CADPA E/OU OUTROS BENEFÍCIOS DE FÍCICOS QUE ESTIQUIM (CONSERVAÇÃO) PÉVEA
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
EMULSAO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRACAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVACAO INDICADOS NA ROTULAGEM

RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
BUTICA COMERCIAL FARMACEUTICA S.A. 2.00544-7
O HORTICARO MINERAL BEAUTY LIP GLOSS - BRILHO LABIAL
PINK 25351.177462089-12 2.0344.1123.001-4
SAO JOSE DOS PINHAIS/PR 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
2020970 BRILHO LABIAL SEM FINALIDADE FOTOPROTETORA (LIQUIDO, CREME OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLASTICO
ESTILO DE CARTEOLINA
LIQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRACAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
APÓS ABERTURA DE EMBALAGEM DE USO UTILIZAR CONDIÇÕES INDICADAS NO RÓTULO
COM SERVIÇOS INDUSTRIAIS LTDA 2.03597-0
BELLLEY PROFESSIONAL INFINITY COLOR CREME (LÍQUIDO) 10 VOLUMES
25351.338072089-11 2.3397.0179.001-6
BARBES/SP 06/2014
PROFISSIONAL 24 Meses
2020112 ÁGUA OXIGENADA (10 A 40 VOLUMES) (INCLUIDAS AS CREAMAS, EXCETO OS PRODUTOS DE USO MEDICINAL)
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LIQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFSSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NAO SUPERIOR A 40° C)
EXTREMA INDUSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA 2.04266-8
DESODORANTE ANTIPERSPIRANTE EM CREME TAPI FLORES
25351.138153089-86 2.4396.0043.001-0
LOULVEIRA/SP 06/2014
COMERCIAL 2 Anos
2020994 DESODORANTE ANTITRANSPIRANTE - ANTIPERSPIRANTE AXILAR (PERFUMADOS OU NÃO, SOB A FORMA DE LIQUIDO, GEL, CREME, SÓLIDO OU AEROSSOL)
POTE DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
NÃO APRESENTA RESTRACAO DE USO
NÃO APRESENTA CIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVACAO
IMAR COSMÉTICOS IND. E COM. LTDA 1.03292-0
CREME ALBANTE RELEVA
25351.180792089-49 2.3202.0616.001-8
SAO PAULO/SP 06/2014
COMERCIAL 34 Meses
2020950 ALBANTE PARA CADELAS (CREME OU GEL)
POTE DE PLASTICO
CARTUCHO DE CARTEOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRACAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVACAO INDICADOS NA ROTULAGEM
CREME ALBANTE RELEVA
25351.180792089-49 2.3202.0616.001-8
SAO PAULO/SP 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
2021000 APLASANTE PARA CADELAS (CREME OU GEL)
MUNAGA DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRACAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVACAO INDICADOS NA ROTULAGEM
RIFERER RIFERER
25351.180792089-49 2.3202.0616.001-8
SAO PAULO/SP 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
2020928 REPELENTE DE INSETOS FRASNAGA
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LOÇAO EMULSIONADA
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRACAO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO
LABORATÓRIOS STEFFEL LTDA 2.00199-1
NPECTRABAN 7 COMPACTA EDGE CLARO
25351.1247202089-14 2.0190.0184.001-6
GUARUJÁ/SP 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
2020981 PERFUMADO SOLAR ESQUA DE PLASTICO
CARTUCHO DE CARTEOLINA
PO COMPACTO





287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
 L'VORÉ PARFUMS ET COSMÉTIQUES DO BRASIL S/A 2.02848-0
 GIVENCHY 3 CLEAN 3D DE TRUE - DÉMAQUILLANT YEUX BI-PHASE INTENSE & WATERPROOF
 25351.17044/2009-11 2.2940.0033.001-0
 FRANÇA 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 3003011 DÉMAQUILLANTES (INCLINDO OS DISCOS EMBE-
 HIDOS)
 FRASCO DE PLÁSTICO
 CARTUCHO DE CARTOLINA
 FLUIDO

2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 MURIEL DO BRASIL-INDÚSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA.
 2.31114-9
 OLEO INFANTE BABY MURIEL MENINO
 25351.15076/2009-04 2.1114.0195.001-0
 SÃO PAULO/SP 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 202109 OLEUS INFANTIS
 FRASCO DE PLÁSTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
 LÍQUIDO

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 CONDIÇÃO BABY MURIEL MENINO
 25351.15076/2009-04 2.1114.0195.001-0
 SÃO PAULO/SP 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 202109 CONDIÇÃO BABY MURIEL MENINO
 FRASCO DE PLÁSTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
 LÍQUIDO EMULSIONADA

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 NITROLAB BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
 2.01184-1
 CHANEL PRO LUMIÈRE
 BEIGE 25351.07387/2009-11 2.1184.0454.002-5
 FRANÇA 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 202102 BASE LÍQUIDA FACIAL OU CORPORAL COM FINALIDADE FOTOPROTECTORA
 FRASCO DE VIDRO
 CARTUCHO DE CARTOLINA
 FLUIDO

2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 CHANEL PRO LUMIÈRE
 CÍNERE 25351.07387/2009-11 2.1184.0454.002-5
 FRANÇA 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 202102 BASE LÍQUIDA FACIAL OU CORPORAL COM FINALIDADE FOTOPROTECTORA
 FRASCO DE VIDRO
 CARTUCHO DE CARTOLINA
 FLUIDO

2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 CHANEL PRO LUMIÈRE
 CLARÉ 25351.07387/2009-11 2.1184.0454.002-5
 FRANÇA 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 202102 BASE LÍQUIDA FACIAL OU CORPORAL COM FINALIDADE FOTOPROTECTORA
 FRASCO DE VIDRO
 CARTUCHO DE CARTOLINA
 FLUIDO

2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 CHANEL PRO LUMIÈRE
 CLARÉ 25351.07387/2009-11 2.1184.0454.002-5
 FRANÇA 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 202102 BASE LÍQUIDA FACIAL OU CORPORAL COM FINALIDADE FOTOPROTECTORA
 FRASCO DE VIDRO
 CARTUCHO DE CARTOLINA
 FLUIDO

2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 CHANEL PRO LUMIÈRE
 CLARÉ 25351.07387/2009-11 2.1184.0454.002-5
 FRANÇA 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 202102 BASE LÍQUIDA FACIAL OU CORPORAL COM FINALIDADE FOTOPROTECTORA
 FRASCO DE VIDRO
 CARTUCHO DE CARTOLINA
 FLUIDO

CARTUCHO DE CARTOLINA
 FLUIDO

2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 CHANEL PRO LUMIÈRE
 NATUREL 25351.07387/2009-11 2.1184.0454.002-5
 FRANÇA 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 202102 BASE LÍQUIDA FACIAL OU CORPORAL COM FINALIDADE FOTOPROTECTORA
 FRASCO DE VIDRO
 CARTUCHO DE CARTOLINA
 FLUIDO

2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 CHANEL PRO LUMIÈRE
 PÉDALE 25351.07387/2009-11 2.1184.0454.002-5
 FRANÇA 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 202102 BASE LÍQUIDA FACIAL OU CORPORAL COM FINALIDADE FOTOPROTECTORA
 FRASCO DE VIDRO
 CARTUCHO DE CARTOLINA
 FLUIDO

2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 CLARINS SUPER RESTORATIVE SERUM
 25351.17303/2009-01 2.1184.0454.001-0
 FRANÇA 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 202221 CREME PARA O ROSTO SEM AÇÃO FOTOPROTECTORA DA PELE E COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO (PERFUMADOS OU NÃO, INCLINDO OS GEL)

2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 NIVEA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA (248)
 CREME ALIVIANTE ANÁLISE DA PELE COM CRESPIAS
 25351.10475/2009-23 2.1248.0104.001-7
 RIO DE JANEIRO/RJ 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 202030 ALIVIANTE PARA A CABELLOS (CREME OU GEL)
 BRONÇADA DE ALUMINIO
 CARTUCHO DE CARTOLINA
 CÍNERE

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 NIPPHAR IMPORTADORA E COMÉRCIO LTDA 2.93228-4
 CHRISTINA SEA HERBAL BEAUTY MASK GREEN APPLE
 25351.18441/2009-06 2.1228.9008.001-1
 BRASÍLIA 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 201947 MÁSCARA FACIAL (LÍQUIDO, GEL, CREME, SÓLIDO) COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO OU REFINIÇÃO
 NOTE DE PLÁSTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
 CREME

2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
 USO PROFSSIONAL
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
 CHRISTINA LINE REPAIR THERAPY - HA
 25351.18403/2009-09 2.1228.9008.001-5
 BRASÍLIA 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 202030 LÓTIÃO PARA PEGAS (ALCOÓLICAS OU NÃO, EMULSIONADAS OU NÃO, INCLINDO O S "FITES")
 FRASCO DE VIDRO
 CARTUCHO DE CARTOLINA
 LÍQUIDO

2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
 NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
 PROCIOSA PRODUTOS DE BELEZA LTDA 2.08879-9
 SÓZIE DINA GUARD BRUME DE LAIT SPF 30 - LANCÔME
 25351.10249/2009-33 2.0879.1444.001-1
 FRANÇA 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses

202002 BLOQUEADOR SOLAR/ANTI SOLAR (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
 TUBO DE ALUMINIO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
 LÍQUIDO

2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
 PROCTER & GAMBLE DO BRASIL S/A 2.01715-4
 WELLA SP 2.4 REMOVE LOTION
 25351.14026/2009-14 2.1715.0222.001-1
 FRANÇA 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 202028 LÓTIÃO CAPILAR (LÍQUIDO, EMULSIONADA OU NÃO)
 FRASCO DE PLÁSTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
 LÍQUIDO

2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
 USO PROFSSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 STOK SKIN COMÉRCIO E INDUSTRIA DE COSMÉTICOS LTDA 2.02964-3
 ACETATILOR DE MARIANA L'VYDELARTIQUE - MARY COHR
 25351.04471/2009-04 2.01184-1
 FRANÇA 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 202100 ANÁLISE FACIAL COM FINALIDADE ESPECÍFICA DE CUIDADOS ESPECIAIS
 9 QUE SUBSTITUEM COMPROVAÇÃO PRÉVIA

2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
 USO PROFSSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 TENDENCY-INDIE COM LÍNEA COSMÉTICOS LTDA 2.01038-8
 BRONZAR OLEO BRONZADOR FPS 8
 25351.84372/2009-46 2.1128.0024.001-7
 SÃO PAULO/SP 06/2014
 COMERCIAL 2 Anos
 202100 BRONZADOR (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
 FRASCO DE PLÁSTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
 GEL

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 UNILEVER BRASIL HIGIENE PESSOAL E LIMPEZA LTDA 2.02254-4
 REXONA MEN ADVENTURE 24 II ANTI-TRANSPARENTE AEROSOL
 25351.14689/2009-40 2.1222.0883.001-1
 ARGENTINA 06/2014
 COMERCIAL 3 Anos
 202003 ANTI-TRANSPARENTE/ANTI-IRRITANTE AXILAR (PERFUMADO OU NÃO SOB A FORMA DE LÍQUIDO, GEL, CREME, SÓLIDO OU AEROSOL)
 TUBO DE ALUMINIO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
 AEROSOL

2871 Registro de Produto Grau 2 - Importado
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA ROTULAGEM
 ALANCRISH IND E COM DE COSMÉTICOS LTDA 2.01002-2
 DESODORANTE ROLL-ON ANTI-IRRITANTE DE ALANCRISH MONTMARTRE POUR HOMME
 25351.14194/2004-01 2.01002.0191.001-1
 SÃO PAULO/SP 04/2014
 COMERCIAL 24 Meses
 202004 DESODORANTE ANTI-IRRITANTE / ANTI-IRRITANTE AXILAR (PERFUMADOS OU NÃO, SOB A FORMA DE LÍQUIDO, GEL, CREME, SÓLIDO OU AEROSOL)
 FRASCO DE PLÁSTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
 LÍQUIDO VISCOSO





4.6 LÓCRIO ENCIUBO VERMELHO 2531.08406/2009-18
2.3656.0122.015-8
BARULERSP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
ROUTREX COLLEUR LIGHT
6.3 LÓCRIO FOLHO DOURADO 2531.08406/2009-18
2.3656.0122.016-8
BARULERSP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
ROUTREX COLLEUR LIGHT
7.5 LÓCRIO MÉDIO DOURADO 2531.08406/2009-18
2.3656.0122.017-4
BARULERSP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
ROUTREX COLLEUR LIGHT
7.5 LÓCRIO MÉDIO DOURADO 2531.08406/2009-18
2.3656.0122.018-2
BARULERSP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
ROUTREX COLLEUR LIGHT
7.5 LÓCRIO MÉDIO MAKROM INTENSIVO 084088/2009-18
2.3656.0122.019-0
BARULERSP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
ROUTREX COLLEUR LIGHT
5.43 CANTANHO CLARO AMARELO DOURADO 082595/08406/2009-18 2.3656.0122.020-0
BARULERSP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
ROUTREX COLLEUR LIGHT
5.42 LÓCRIO VIOLETA 2531.08406/2009-18
2.3656.0122.021-2
BARULERSP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
ROUTREX COLLEUR LIGHT
065 MIXTON VERMELHO 2531.08406/2009-18
2.3656.0122.022-0
BARULERSP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
ROUTREX COLLEUR LIGHT
068 MIXTON VIOLETA 2531.08406/2009-18 2.3656.0122.023-0
BARULERSP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
ROUTREX COLLEUR LIGHT
069 MIXTON AZUL 2531.08406/2009-18 2.3656.0122.024-7
BARULERSP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
ROUTREX COLLEUR LIGHT
064 MIXTON LARANJA 2531.08406/2009-18 2.3656.0122.025-5
BARULERSP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
ROUTREX COLLEUR LIGHT
064 MIXTON LARANJA 2531.08406/2009-18 2.3656.0122.025-5
BARULERSP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
ROUTREX COLLEUR LIGHT
065 MIXTON VERDE 2531.08406/2009-18 2.3656.0122.026-3
BARULERSP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
ROUTREX COLLEUR LIGHT
069 MIXTON AMARELO 2531.08406/2009-18 2.3656.0122.027-1
BARULERSP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
ROUTREX COLLEUR LIGHT
069 MIXTON AMARELO 2531.08406/2009-18 2.3656.0122.027-1
BARULERSP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202012 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMÍNIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

202010 ALBANTE PARA CABELOS (CREME OU GEL)
POTE DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
CREME RELAXANTE EXTRA SUAVE SACHÉ COLOR MEGA RELAX
2531.12894/2009-76 2.3659.0084.001-2
FRANCA/SP 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202010 ALBANTE PARA CABELOS (CREME OU GEL)
BISNAGA DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
DE FÁBRICA COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA 2.02486-9
SUPER CREME SOLARE VISAGE PPS 10 SILEY
2531.18676/2009-11 2.2403.028.000-9
FRANCA 06/2014
COMERCIAL 3 Anos
202010 BACONTEADOR (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Importado
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
DEAR STYLING APPLICATIONS DO BRASIL LTDA 2.02716-9
PO DESCOLORANTE X-CROMADIC NOUVILLE
2531.17907/2009-43 2.2703.020.001-8
SÃO JÃO DE MERITI 06/2014
PROFISSIONAL 24 Meses
202010 DESCOLORANTE PARA CABELOS (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLÁSTICO
POTE DE PLÁSTICO
POTE DE PLÁSTICO
PO SECO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
HATSUKU INDUSTRIA E COMERCIO DE COSMETICOS LTDA - ME 2.01825-2
STAR ACTIVE PROFESSIONAL EMULSAO HIDRATANTE 30 VOL/19ES
2531.89876/2009-81 2.2451.0084.001-0
ANAPOLICAR/SP 06/2014
PROFISSIONAL 24 Meses
202012 AGUA ESCUMADA (18 A 48 VOLUMES) (INCLUIDAS AS CREMOSAS, EXCETO OS FR)
GOLTON DE USO MEDICINAL
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
EMULSAO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO ENFATIZADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
MAR COSMETICOS IND E COM LTDA 2.02015-5
LEDO MASSAGEADOR CORPORAL KORBELLE
2531.18991/2009-50 2.329.0617.001-3
SÃO PAULO/SP 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
201821 ÓLEO PARA MASSAGEM COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO E/OU REFRES
CÂNICA
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
ÓLEO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO ENFATIZADOS NA ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
INDURASCOR INDUSTRIA BRASILEIRA DE COSMETICOS LTDA 2.0156-6
CROMP PARA PUNTEAR NELY EXOL CREAMIDAS ANTI-QUEBRA
2531.14223/2009-96 2.0156.0111.001-3
NOVA RIJA(CUR) 06/2014
COMERCIAL 36 Meses

REPRODUÇÃO PROIBIDA



201479 CREME OU GEL PARA ASSENTAR OS CABELOS FRANCO DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
 CREME
 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 SILICONE CONCENTRADO NELY GOLD CERAMIDAS ANTI-QUEBRAS
 25351 14202/2009-24 2 11715.0223.001-4
 NOVA SCLAGLIURI 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 201077 REPARADOR DE ROSTOS FRANCO DE PLASTICO
 DISPLAY DE CARTOLINA LIQUIDO VISCOSO
 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
 NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 MAGISTRIS DO BRASIL LABORATORIO DERMOCOSMÉTICO LTDA - LPP 230385-1
 GEL PREVENTIVO DORCORA LOCALIZADA PURIT & BEAUTY
 25351 17812/2009-3 2 11715.0223.001-4
 ZAO HONE DO RIO PRETO 06/2014
 COMERCIAL 36 Meses
 202025 CREME PARA CULMATA ASTRAYAN PERFUMADOS DO RIO, INCLUINDO OS GELS
 PRODUTO PZ
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL
 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
 NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 MELORA DO BRASIL PRODUÇÃO DERMATOLOGICA LTDA
 2.02023-8
 ENDOCARE TISSAGE CREAM ENDOCARE TISSAGE CREAM
 15351 15797/2009-87 2 11715.0223.001-4
 ESPANCA 06/2014
 COMERCIAL 48 Meses
 202021 CREME PARA O ROSTO SEM AÇÃO FOTOPROTETORA DA PELE E COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO (PROPUMADOR DO RIO, INCLUINDO OS GELS)
 POTE VIDRO
 CARTUCHO DE CARTOLINA
 CREME
 287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTULAGEM
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 NEWTRAL IMPORTAÇÃO E COMERCIO LTDA 2.01226-8
 CHRISTINA 800 PRITO FELINO
 25351 19251/2009-71 2 11715.0223.001-4
 ISRAEL 06/2014
 COMERCIAL 3 Anos
 2021083 MASCARA FACIAL COM FINALIDADE ESPECIFICA OU COM BENEFÍCIO ESPECÍFICO
 S QUE JUSTIFIQUEM COMPROVAÇÃO PRÉVIA
 PZ DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA CREME
 287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 MYTROTATHA COSMÉTICOS LTDA 2.01893-7
 MYTROTATHA BODY PERFECT FORM MÊLANGE CORPORAL
 - 25351 18194/2009-21 2 11715.0223.001-4
 GUARULHOS 06/2014
 COMERCIAL 2 Anos
 2020999 16-TROS PRODUTOS NÃO PREVISTOS - GRAU II FRANCO DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL CREME
 287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
 USO PROFISSIONAL
 CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROCTER & GAMBLE DO BRASIL SA 2.01713-4
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 PEARL BLONDE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL
 287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 GOLDEN BRUNETTE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202019 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL
 287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 GOLDEN BRUNETTE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202018 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL

287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 PEARL BLONDE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL
 287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 DEEP BRUNETTE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL
 287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 DEEP BRUNETTE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202019 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL
 287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 GOLDEN BRUNETTE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202019 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL
 287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 GOLDEN BRUNETTE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202019 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL
 287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 GOLDEN BRUNETTE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202019 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL
 287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 GOLDEN BRUNETTE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202019 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL

287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 GOLDEN BRUNETTE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202019 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL
 287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 GOLDEN BRUNETTE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202019 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL
 287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 GOLDEN BRUNETTE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202019 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL
 287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 GOLDEN BRUNETTE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202019 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL
 287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 GOLDEN BRUNETTE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202019 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL
 287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
 USO PROFISSIONAL
 NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
 RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
 PROFESSIONAL SEBASTIAN CÉLOPHANES
 GOLDEN BRUNETTE 25351 13936/2009-52 2 11715.0223.001-4
 ESTADOS UNIDOS 06/2014
 COMERCIAL 30 Meses
 202019 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME, OU SÓLIDO)
 BSNAGA DE PLASTICO
 PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA GEL



2871 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANE
RED RED 2531.15965/2009-02 2.1715.0223.016-5
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

2871 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANE
RED RED 2531.15965/2009-02 2.1715.0223.016-5
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
GEL

2871 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANE
RED RED 2531.15965/2009-02 2.1715.0223.016-5
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
GEL

2871 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANE
SHINE CLAR 2531.15965/2009-02 2.1715.0223.016-5
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
GEL

2871 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANE
SHINE CLAR 2531.15965/2009-02 2.1715.0223.016-5
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
GEL

2871 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANE
SHINE CLAR 2531.15965/2009-02 2.1715.0223.016-5
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
GEL

2871 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANE
SHINE CLAR 2531.15965/2009-02 2.1715.0223.016-5
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
GEL

2871 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NÃO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANE
SHINE CLAR 2531.15965/2009-02 2.1715.0223.016-5
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 36 Meses
202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
GEL

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA RÓTULO
LAJEM
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
TÓICO CAPILAR TRICOFIB COM EXTRATOS VEGETAIS DE GENGIBRE, BIA, QUINA E CAPSICUM
2531.15965/2009-10 2.169.0187.001-7
COLOMBIOPR 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
202020 TÔNICO CAPILAR (ALCOÓLICO OU NÃO)
FLACONETE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
LOCAO HIDROALCOOLICA

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA RÓTULO
LAJEM
CONSERVAR EM LOCAL FRESCO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
SOLUSAM IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA 248113-7
BOHET HAR REDUCTING FACE CREAM (FOR DRY-NORMAL SKIN)
2531.08406/2009-02 2.111.0881.001-3
TUROSCA 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
202020 OUTROS PRODUTOS NÃO PREVISTOS - GRAU II
POTE DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
EMULSAO

2871 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA RÓTULO
LAJEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA RÓTULO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
COLOR NAY INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 2.0556-3
HOUTREE COULEUR LIGHT
4.0 CASTANHO ESCURO (CHATAIN FONCE) 2531.08406/2009-18 2.1656.0122.001-8
BARUERISP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMINIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
HOUTREE COULEUR LIGHT
4.0 CASTANHO MÉDIO (CASTAN) 2531.08406/2009-18 2.1656.0122.001-8
BARUERISP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMINIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
HOUTREE COULEUR LIGHT
4.0 CASTANHO MÉDIO (CASTAN) 2531.08406/2009-18 2.1656.0122.001-8
BARUERISP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMINIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
HOUTREE COULEUR LIGHT
4.0 CASTANHO MÉDIO (CASTAN) 2531.08406/2009-18 2.1656.0122.001-8
BARUERISP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMINIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
HOUTREE COULEUR LIGHT
4.0 CASTANHO MÉDIO (CASTAN) 2531.08406/2009-18 2.1656.0122.001-8
BARUERISP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMINIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
HOUTREE COULEUR LIGHT

7.0 LOURO MÉDIO (LOURO CLAIR) 2531.08406/2009-18 2.1656.0122.001-8
BARUERISP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMINIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
HOUTREE COULEUR LIGHT
7.0 CASTANHO CLARO VIOLINO (VIOLETT) PUB. FUELETS 08406/2009-18 2.1656.0122.001-8
BARUERISP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMINIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
HOUTREE COULEUR LIGHT
6.4 LOURO ESCURO COBRE (COPPER CLAIR) 2531.08406/2009-18 2.1656.0122.001-8
BARUERISP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMINIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
HOUTREE COULEUR LIGHT
6.45 LOURO ESCURO COBRE ACARJ (COPPER VIOLETT) 2531.08406/2009-18 2.1656.0122.001-8
BARUERISP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMINIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
HOUTREE COULEUR LIGHT
6.4 CASTANHO CLARO ACARJ (ORANGE MANGA) 2531.08406/2009-18 2.1656.0122.001-8
BARUERISP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMINIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
HOUTREE COULEUR LIGHT
7.0 LOURO MÉDIO (LOURO CLAIR) 2531.08406/2009-18 2.1656.0122.001-8
BARUERISP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMINIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
HOUTREE COULEUR LIGHT
5.00 CASTANHO CLARO VERMELHO INTENSO (CARMIM) 20122111.08406/2009-18 2.1656.0122.001-8
BARUERISP 06/2014
PROFISSIONAL 3 Anos
202022 TINTURA PERMANENTE (LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
BISNAGA DE ALUMINIO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SUPERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
HOUTREE COULEUR LIGHT

REPRODUÇÃO PROIBIDA



NAR STYLING APPLICATION DO BRASIL LTDA 2.07194-9
PO DESCOLORANTE X-CIBOMATIC NOUVELLE
24351.1794572009-01 2.1715.0223.001-4
SÃO JOÃO DE MERITUM 06/2014
PROFISSIONAL 24 Meses
202010 INDELEZANTE PARA CABELOS (LÍQUIDO, GEL,
CREME OU SÓLIDO)
SACO PLÁSTICO
POTE DE PLÁSTICO
PO 30120
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
INDUSTRIAS DA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA - ME 2.09853-2
STAR ACTIVE PROFESSIONAL EMULSÃO HIDRATANTE 20
VOLUMES
23251.090702009-01 2.1651.0000.001-0
ARARAQUARA/SP 06/2014
PROFISSIONAL 24 Meses
202012 AGUA COORDENADA (10 A 40 VOLUMES) (INCLUIR
AS CREMOSAS, EXCETO OS PR
DETICH DE USO PROFISIONAL)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
EMULSÃO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTIAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
INAH COSMÉTICOS IND. E COM. LTDA 2.0335-5
OLEO MASSAGEADOR CORPORAL GORRELE
24351.1402072009-00 2.10202407.7401-1
SÃO PAULO/SP 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
202021 OLEO PARA MASSAGEM COM FINALIDADE EXCLU-
SIVA DE HIDRATAÇÃO FODI REFRES
CANETA
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
OLEO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTIAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
INDUSTRIAS DA INDÚSTRIA BRASILEIRA DE COSMÉTICOS
LTDA 2.01154-2
CREME PARA PENTEAR NELY GOLD CERAMIDAS ANTI-
QUEBRA
23251.1452902009-00 2.1154.0217.001-2
NOVA IGUAÇU/ RJ 06/2014
COMERCIAL 30 Meses
202017 CREME DE GEL PARA APRESENTAR OS CABELOS
INACIO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
NAO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
CAO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
BILCONT CONCENTRADO NELY GOLD CERAMIDAS ANTI-
QUEBRA
23251.1452902009-00 2.1154.0218.001-0
NOVA IGUAÇU/ RJ 06/2014
COMERCIAL 30 Meses
202017 REPARADOR DE PONTAS
FRASCO DE PLÁSTICO
DISPLAY DE CARTOLINA
PRODUTO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
NAO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
CAO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
MAGISTRE DO BRASIL LABORATORIO DERMOCOSMÉTICO
LTDA - LPP 2.01910-1
081 PREVENTIVO-GORRURA LOCALIZADA FORCE & REAL-
TY
23251.170122009-21 2.1105.0000.001-9
SÃO JOÃO DO RIO PRETO/SP 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
202023 CREME PARA LILITEPE / OPIRIAS PERFUMADOS
OU NÃO, INCLINDO OS GELS)
FRASCO PET
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
GEL
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
NAO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
MORONA DO BRASIL PRODUTOS DERMATOLÓGICOS S/A
2.02232-9

ENDOCARE TENSAGE CREAM ENDOCARE TENSAGE CRE-
ME
23251.179872009-07 2.2232.0000.001-4
ESPANHA 06/2014
COMERCIAL 48 Meses
202022 CREME PARA O ROSTO SEM AÇÃO FOTOPROTE-
TORA DA PELE E COM FINALIDADE EX-
CLUSIVA DE HIDRATAÇÃO PERFUMADOS OU NÃO, IN-
CLINDO OS GELS)
POTE VIDRO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
NEWPHAR IMPORTACAO E COMERCIO LTDA 2.02229-0
CHRISTINA 00 NYVTO PEELING
23251.103322009-71 2.1229.0010.001-0
SERIAL 06/2014
PROFISSIONAL 1 Ano
202003 MASCARA FACIAL COM FINALIDADE ESPECIFICA
OU COM BENEFICIO ESPECIFICO
S QUE JUSTIFICAM COMPROVAÇÃO PRÉVIA
POTE DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PHYTOBATHIA COSMÉTICOS LTDA 2.04989-7
PHYTOBATHIA BODY PERFECT FORM MELLANGE CORPO-
RAL - 23251.101062009-25 2.101003.001-0
CELARIL MUIS/SP 06/2014
PROFISSIONAL 2 Anos
202099 OUTROS PRODUTOS NÃO FENIXTOS - GRAU II
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
GEL CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISSIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROCTER & GAMBLE DO BRASIL 2.01715-4
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANES
PEARL BLONDE 23251.139652009-52 2.1715.0223.001-7
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 30 Meses
202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL,
CREME, OU SÓLIDO)
BISNAGA DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
GEL
287 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
CAO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANES
PEARL BLONDE 23251.139652009-52 2.1715.0223.001-7
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 30 Meses
202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL,
CREME, OU SÓLIDO)
BISNAGA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
GEL
287 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
CAO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANES
DEEP BRUNETTE 23251.139652009-52 2.1715.0223.001-7
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 30 Meses
202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL,
CREME, OU SÓLIDO)
BISNAGA DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
GEL
287 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
CAO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANES
DEEP BRUNETTE 23251.139652009-52 2.1715.0223.001-7
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 30 Meses

202010 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL,
CREME, OU SÓLIDO)
BISNAGA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
GEL
287 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
CAO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANES
GOLD RED 23251.139652009-52 2.1715.0223.001-7
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 30 Meses
202010 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL,
CREME, OU SÓLIDO)
BISNAGA DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
GEL
287 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
CAO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANES
GOLDEN BLONDE 23251.139652009-52 2.1715.0223.001-7
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 30 Meses
202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL,
CREME, OU SÓLIDO)
CARTUCHO DE CARTOLINA
GEL
287 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
CAO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANES
GOLDEN BLONDE 23251.139652009-52 2.1715.0223.001-7
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 30 Meses
202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL,
CREME, OU SÓLIDO)
BISNAGA DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
GEL
287 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
CAO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANES
GOLDEN BRUNETTE 23251.139652009-52 2.1715.0223.001-7
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 30 Meses
202020 TINTURA CAPILAR TEMPORÁRIA (LÍQUIDO, GEL,
CREME, OU SÓLIDO)
BISNAGA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
GEL
287 Registro de Produto Grau 2 - Impetado
USO PROFISSIONAL
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
CAO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROFISSIONAL SEBASTIAN CELLOPHANES
HONEY BLONDE 23251.139652009-52 2.1715.0223.001-7
ESTADOS UNIDOS 06/2014
PROFISSIONAL 30 Meses





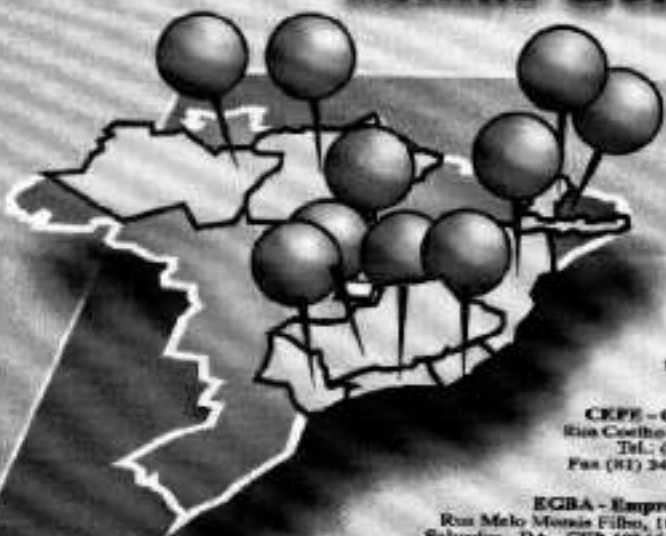
PRO SEP SABONETE ANTI-SEPTICO
25351.059972004-91 2.3892.0013.006-4
R00 DE JANDIRA/RJ 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
202000 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SEPTICO
(LIQUIDO,GEL, CREME OU SOLIDO)
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LIQUIDO VISCOSO
238 Revitalização de Registro de Produto Grau 2
NAO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
PRO SEP SABONETE ANTI-SEPTICO
25351.059972004-91 2.3892.0013.006-4
R00 DE JANDIRA/RJ 06/2014
PROFISSIONAL 24 Meses
202000 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SEPTICO
(LIQUIDO,GEL, CREME OU SOLIDO)
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LIQUIDO VISCOSO
238 Revitalização de Registro de Produto Grau 2
USO PROFISIONAL
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
ÇÃO
PRO SEP SABONETE ANTI-SEPTICO
25351.059972004-91 2.3892.0013.006-4
R00 DE JANDIRA/RJ 06/2014
PROFISSIONAL 24 Meses
202000 SABONETE FACIAL E/OU CORPORAL ANTI-SEPTICO
(LIQUIDO,GEL, CREME OU SOLIDO)
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LIQUIDO VISCOSO
238 Revitalização de Registro de Produto Grau 2
USO PROFISIONAL
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
ÇÃO
MELHORA DO BRASILEIROS PRODUTOS DERMATOLÓGICOS S/A
2.01253-8
HYDROSTRATA BROWN LOTION
25351.027083004-14 2.1232.0004.100-4
ESTADOS UNIDOS 06/2014
COMERCIAL 48 Meses
202025 LOÇÃO PARA O CORPO SEM AÇÃO FOTOPROTE-
TORA DA PELE E COM FINALIDADE EX-
CLUSIVA DE HIDRATAÇÃO E/OU REFRESCAN-
ÇA (ALCOOLICAS OU NÃO, EMULSIONADAS OU N-
ÃO, INCLUINDO OS "SPLITS")
POTE DE PLASTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
LOÇÃO
238 Revitalização de Registro de Produto Grau 2
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C)
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
MINANCORA & CIA LTDA 20061-1
POMADA MINANCORA COSMÉTICA
25351.0296792004-77 2.0451.3016.001-4
CANADÁ 10/2014
COMERCIAL 60 Meses
202025 CREME PARA PELE ACNÉICA (PERFUMADOS OU
NÃO INCLUINDO OS GELS)
POTE DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
NATA
238 Revitalização de Registro de Produto Grau 2
NAO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE
FARMACILMA INDUSTRIA DE COSMETICOS LTDA-ME
1.001.90-6
SHAMPOO LABORANDI FRANCISCO S/A
25351.1420372004-70 2.2190.0967.000-4
CAPVARI/SP 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
202099 OUTROS PRODUTOS NÃO PREVISTOS - GRAU II
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LIQUIDO VISCOSO
238 Revitalização de Registro de Produto Grau 2
NAO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C)
CONDICIONADOR FARMACEUTICA BABY PLUS
25351.1443212004-51 2.2190.0966.001-4
CAPVARI/SP 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
202099 CONDICIONADOR CAPILAR INFANTIL
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LIQUIDO EMULSIONADA
238 Revitalização de Registro de Produto Grau 2
NAO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C)

VE MITICAL IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE PRO-
DUTOS MEDICOS LTDA EPP 1.01566-2
FARMACILMA INDUSTRIA SOLAR PROTECTOR LABIAL
25351.1677162004-52 2.3396.0011.001-1
ARGENTINA 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
202099 PROTETOR LABIAL COM AÇÃO FOTOPROTECTORA
(LÍQUIDO, GEL, CREME OU SÓLIDO)
ESTOJO DE PLASTICO
BASTÃO DE PAPEL / PLASTICO
BARRA
238 Revitalização de Registro de Produto Grau 2
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
ADCO'S INDUSTRIA E COMERCIO LTDA 2.00208-8
REDUNCEL PLUS SML SISTEMA REDUTOR DE CELULITE
25351.122812004-78 2.2028.0161.001-1
VITORIA/ES 10/2014
COMERCIAL 36 Meses
202099 OUTROS PRODUTOS NÃO PREVISTOS - GRAU II
POTE DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
GEL
238 Revitalização de Registro de Produto Grau 2
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
ÇÃO
CREME DE MASSAGEM NUTRITIVO E REVITALIZANTE AD-
CO'S
25351.1227362004-61 2.2028.0160.001-4
VITORIA/ES 09/2014
PROFISSIONAL 18 Meses
201026 CREME PARA O CORPO COM FINALIDADE EXCLU-
SIVA DE HIDRATAÇÃO E/OU REFRES-
CANÇA (PERFUMADOS OU NÃO INCLUINDO OS GELS)
POTE DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
CREME
238 Revitalização de Registro de Produto Grau 2
USO PROFISIONAL
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
ÇÃO
AKLA INDUSTRIA DE COSMETICOS LTDA - ME 20122-9
TALCO IM CREME BABY BACKYARDIAN
25351.1003362004-51 2.2412.0157.001-5
SERRA/ES 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
202099 TALCO INFANTE
BENAGA DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
NAO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
COSMETICA INDUSTRIAL BRENNE LTDA 201066-4
DERMATUS MASCARA CLAREADORA
25351.1436682004-81 2.2468.0153.001-8
R00 DE JANDIRA/RJ 06/2014
PROFISSIONAL 12 Meses
202099 MASCARA FACIAL COLOIDAL
FRASCO DE POLIETILENO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
CREME
238 Revitalização de Registro de Produto Grau 2
USO PROFISIONAL
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C)
ELCA COSMETICOS LTDA 2.02688-8
CLIQUE YOU'N SURGE SKY (1- AIR DECELERATING
MOISTURIZER VERY DRY TO DRY)
25351.1977682004-14 2.2468.0166.001-7
ESTADOS UNIDOS 06/2014
COMERCIAL 10 Meses
202021 CREME OU LOÇÃO PARA O ROSTO COM FOTOPRO-
TETOR DA PELE E/OU COM OUTRAS
FINALIDADES ALÉM DA HIDRATAÇÃO (PERFUMADOS OU
NÃO INCLUINDO OS GELS)
BENAGA DE PLASTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Importado
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
ÇÃO
J A BIODIVERSITY & CIA LTDA ME 201471-8
BLOQUEADOR SOLAR FOTOPROTECTOR FPS 17 SUNNY SOL
R/NO
25351.1687912004-79 2.2417.0063.001-3
CELANDIA/DF 06/2014
COMERCIAL 12 Meses
202099 BLOQUEADOR SOLAR/ANTI SOLAR (LIQUIDO, GEL,
CREME OU SÓLIDO)
FRASCO DE PLASTICO

PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
EMULSAO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
NATIVA BIOCOSMETICOS INDUSTRIA E COMERCIO LTDA
2.02527-1
MASCARA REATIVA - EQUILIBRIO - NATIVA
25351.2002402004-78 2.2517.0017.001-1
BELO HORIZONTE/MG 06/2014
PROFISSIONAL 12 Meses
202099 MASCARA FACIAL COM FINALIDADE ESPECIFICA
OU COM BENEFICIOS ESPECIFICOS
S QUE JUSTIFIQUEM COMPROVAÇÃO PRÉVIA
BENAGA DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
GEL CREME
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
USO PROFISIONAL
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
OPUS LTDA PRODUTOS DE BEBIDA E DESCAFIÁVEIS
2.00025-9
SHAMPOO POPPY KIDS 1 EM
25351.1602272004-03 2.0010.0101.001-4
SÃO PAULO/SP 06/2014
COMERCIAL 36 Meses
202030 XAMPU 1 EM
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LIQUIDO VISCOSO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
NAO APRESENTA CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVA-
ÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
PROCONA PRODUTOS DE BELEZA LTDA 2.00076-8
MODERATO FLORAL GARNIER
25351.0511732004-04 2.0070.2564.001-1
R00 DE JANDIRA/RJ 07/2014
COMERCIAL 36 Meses
202006 DESODORANTE ANTITRANSPIRANTE / ANTIPERS-
PIRANTE AXILAR (PERFUMADOS OU
NÃO, SOB A FORMA DE LIQUIDO, GEL, CREME, SÓLIDO OU
AEROSOL)
FRASCO DE PLASTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LIQUIDO
238 Revitalização de Registro de Produto Grau 2
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C)
SANOPLAVENTE FARMACEUTICA LTDA 2.02016-7
DERMAYD POKKIE TEEN
25351.050692004-81 2.2454.0967.001-3
SÃO BERNARDO DO CAMPO/SP 06/2014
COMERCIAL 24 Meses
202054 LENÇO UMEDIDO COM AÇÃO ANTI-SEPTICA
E/OU OUTROS BENEFICIOS QUE JUSTI-
FIQUEM A COMPROVAÇÃO PRÉVIA
FILME DE POLIETILENO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMARIA
LENÇO TECIDO NAO TECIDO
287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE
SOLMA HD BRASILEIROS COSMETICOS LTDA 2.04021-8
BOMKIN-S COLOR POWER
Nº 56 (BACI MEDIUM BROWN) 25351.050692004-81
2.4621.0012.001-2
CORÉIA DO SUL 06/2014
COMERCIAL 3 Meses
202123 TINTURA PERMANENTE LIQUIDO, GEL, CREME OU
SÓLIDO)
SACHE
CAIXA DE CARTOLINA
PO SECO
287 Registro de Produto Grau 2 - Importado
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CUIDADOS ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
BOMKIN-S COLOR POWER
Nº 57 (DARK BROWN) 25351.050692004-81 2.4621.0012.001-4
CORÉIA DO SUL 06/2014
COMERCIAL 12 Meses



Diário Oficial da União e Diário da Justiça à venda avulsa em São Paulo, Pará, Pernambuco, Bahia, Rio de Janeiro, Ceará, Espírito Santo, Amazonas e Minas Gerais



Maiores informações:

IOEPA - Imprensa Oficial do Estado do Pará

Travessa do Chico, 2271

Bairro do Muro - Belém - PA

Tel.: (91) 4009-7800

Fax (91) 4009-7810, www.ioepa.com.br
president@ioepa.com.br

CEPE - Companhia Editora de Pernambuco

Rua Coelho Neto, 530, Santo Amaro, Recife - PE

Tel.: (81) 3217-2500/3217-2500

Fax (81) 3421-4177, www.cepsa.com.br

EGBA - Empresa Gráfica da Bahia

Rua Melo Moraes Filho, 189 - Fazenda Grande do Retiro
Salvador - BA - CEP 40346-900 - www.egba.ba.gov.br

IMESP - Imprensa Oficial do Estado de São Paulo

Av. Santos, Rua da Mooca, 1921 - Mooca; Rua XV de Novembro, 316 - Centro
São Paulo - SP - www.imesp.com.br

ADINF - Distribuidora de Diários Oficiais LTDA ME

R. Afonso Barcelos, 22 - Salada da 2ª - Centro - CEP: 20051-002 - Rio de Janeiro - RJ
Tel.: (21) 2533-9044 - www.adinf.com.br - e-mail: expediente@adinf.com.br

SEC - Dan Baidarra de Publicações LTDA - EPP

Rua Solon Pimenta, 116 - Sala 303 e 305 - Centro - CEP: 60090-040 - Fortaleza - CE
Tel.: (85) 3254-6507

JUNHEIROS E PUBLICAÇÕES LTDA

Rua Alberto de Oliveira Santos 59 - Sala 714 - Centro - CEP: 29010-250 - Vitória - ES

UNLÃO DISTRIBUIDORA

Rua José Clemente 216 (Pavão) - Centro - CEP: 68016-070 - Manaus - AM

ROCT DIÁRIOS & PUBLICAÇÕES LTDA

Rua Gonçalves, 975, Sala 1401 - Centro - Belo Horizonte - MG



CERTIFICAÇÃO DIGITAL

*Desde 1º de outubro de
2004, os assinantes
dos jornais oficiais
eletrônicos
contam com a
Certificação
Digital, que
garante a
autenticidade
desses
produtos.*



**CONFERE
COM O
ORIGINAL**

Ministério da Saúde

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

DATAVISA
Autorizações e Cadastro

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



DADOS DA EMPRESA

| | | |
|---|--|-----------------------------------|
| Razão Social ESTÍLO ARTEFATOS DE MADEIRAS LTDA | | CNPJ 79.402.418/0001-65 |
| Endereço Completo BR 116 KM 180, S/N - CENTRO CEP: 89533000 - SÃO CRISTOVÃO DO SUL/SC | | Telefone 49-32533000 |
| Responsável Técnico ALCINDO PACHECO NETO | Responsável Legal EDSON GABOARDI | |



DADOS DO CADASTRO

| | | |
|--|--|--------------------------|
| Cadastro Nº 8.04.731-7 (7384WH659115) | Data do Cadastro 10/11/2008 | SITUAÇÃO ATIVA |
| Nº do Processo 25024.643084/2008-99 | Cadastro Produtos para Saúde | |
| Atividades / Classes FABRICAR - Correlatos | | |

[Voltar] [Nova Consulta]

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.





Razão Social: Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço: Rua Itambé, 334
Cidade / Município: São Paulo, SP
Inscrição Estadual: 065332013-4
Inscrição Municipal: 00001250-1
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (053332013-4)
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Expediente de seu registro no órgão, devidamente registrado por esta empresa junto à ANVISA, em conformidade com o disposto no inciso I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2006.

Razão Social: MEDICAL CIBRERICA LTDA CNPJ: 06.661.786/0001-10
Endereço: RUA ITAMBÉ, 334
Cidade / Município: SÃO PAULO, SP
Inscrição Estadual: 065332013-4
Inscrição Municipal: 00001250-1
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (053332013-4)
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Expediente de seu registro no órgão, devidamente registrado por esta empresa junto à ANVISA, em conformidade com o disposto no inciso I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2006.

Razão Social: MEMINA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA CNPJ: 35.501.042/0002-11
Endereço: RUA MARACÁ, 820
Cidade / Município: SÃO PAULO, SP
Inscrição Estadual: 065332013-4
Inscrição Municipal: 00001250-1
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (053332013-4)
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Expediente de seu registro no órgão, devidamente registrado por esta empresa junto à ANVISA, em conformidade com o disposto no inciso I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2006.

Razão Social: CARMIL GROSS MEDITEC ALI CNPJ: 07.075.700/0001-08
Endereço: RUA ALFONSO GONÇALVES, 100
Cidade / Município: SÃO PAULO, SP
Inscrição Estadual: 065332013-4
Inscrição Municipal: 00001250-1
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (053332013-4)
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Expediente de seu registro no órgão, devidamente registrado por esta empresa junto à ANVISA, em conformidade com o disposto no inciso I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2006.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.096, DE 27 DE MARÇO DE 2014

A Comissão-Gestora Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 148, de 1 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 25 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154 de 11 de agosto de 2006, republicada no D.O.U. de 11 de agosto de 2006, considerando o preceito de sua missão e que as empresas cumprem os requisitos de Bom Praticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder às(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, o Certificado de Bom Praticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde.

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

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

Razão Social: 3D PRODUTOS SUPERMONTOS MEDICINA LTDA CNPJ: 09.228.013/0001-81
Endereço: AVENIDA GUILHERME MARGAIS, Nº 908, CONJUNTO 302 E 303
Cidade / Município: SÃO PAULO, SP
Inscrição Estadual: 065332013-4
Inscrição Municipal: 00001250-1
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (053332013-4)
Certificado de Bom Praticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde:

Razão Social: CRISTAL MED COMERCIAL DE MEDICAMENTOS CNPJ: 06.547.103/0001-85
Endereço: AVENIDA MOURÃO, Nº 239 - QD. 26 L. 11
Cidade / Município: SÃO PAULO, SP
Inscrição Estadual: 065332013-4
Inscrição Municipal: 00001250-1
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (053332013-4)
Certificado de Bom Praticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde:

Razão Social: BOSTON SCIENTIFIC DO BRASIL LTDA CNPJ: 01.513.946/0001-24
Endereço: AVENIDA MARIA COELHO AGUIAR 215, CINQUE BLOCOS F, ANEXO MONSIEUR, JARDIM SAO
Cidade / Município: SÃO PAULO, SP
Inscrição Estadual: 065332013-4
Inscrição Municipal: 00001250-1
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (053332013-4)
Certificado de Bom Praticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde:

Razão Social: COMERCIAL GOSSES DOSIS LTDA CNPJ: 36.195.624/0001-01
Endereço: RUA PARAÍSO, 1000
Cidade / Município: SÃO PAULO, SP
Inscrição Estadual: 065332013-4
Inscrição Municipal: 00001250-1
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (053332013-4)
Certificado de Bom Praticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde:

Razão Social: MD GROUP COMERCIO E REPRESENTAÇÕES DE PRODUTOS LTDA CNPJ: 38.678.895/0001-51
Endereço: AV. ARMANDO LOMBARDI Nº 165 SL. 107
Cidade / Município: BARRA DA TIJUCA, RJ
Inscrição Estadual: 33.000.028
Inscrição Municipal: 00001250-1
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (00001250-1)
Certificado de Bom Praticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde:

Razão Social: CIBRERICA SANTA CRUZ COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA CNPJ: 04.576.627/0001-51
Endereço: RUA CONDOMÍNIO OSCAR RAFAEL JUSTI, Nº 1915
Cidade / Município: SANTA CRUZ DO SUL, RS
Inscrição Estadual: 09.000.014
Inscrição Municipal: 07.000.014
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (07.000.014)
Certificado de Bom Praticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde:

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.096, DE 27 DE MARÇO DE 2014

A Comissão-Gestora Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 148, de 1 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 25 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 154 de 11 de agosto de 2006, republicada no D.O.U. de 11 de agosto de 2006, considerando o preceito de sua missão e que as empresas cumprem os requisitos de Bom Praticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde, resolve:

Art. 1º Conceder às(s) empresa(s) constante(s) no ANEXO, o Certificado de Bom Praticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde.

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

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

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

Razão Social: DC DEBARI DESFIBRILADORES E SISTEMAS MEDICINAIS LTDA CNPJ: 11.476.642/0001-48
Endereço: AV. ESTADUAL, 608 - TERRAÇO 1º ANO
Cidade / Município: SÃO PAULO, SP
Inscrição Estadual: 065332013-4
Inscrição Municipal: 00001250-1
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (053332013-4)
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Expediente de seu registro no órgão, devidamente registrado por esta empresa junto à ANVISA, em conformidade com o disposto no inciso I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2006.

Razão Social: PASTILAS MEDICAL SYSTEMS S.A. COMERCIO E REPRESENTAÇÕES CNPJ: 07.062.715/0001-07
Endereço: RUA CARLOS DE CARVALHO, 100
Cidade / Município: SÃO PAULO, SP
Inscrição Estadual: 065332013-4
Inscrição Municipal: 00001250-1
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (053332013-4)
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Expediente de seu registro no órgão, devidamente registrado por esta empresa junto à ANVISA, em conformidade com o disposto no inciso I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2006.

Razão Social: GUBIARA - QUÍMICA BEMCO LTDA CNPJ: 18.406.191/0001-07
Endereço: RUA TELLES DE MENEZES, 82
Cidade / Município: SÃO PAULO, SP
Inscrição Estadual: 065332013-4
Inscrição Municipal: 00001250-1
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (053332013-4)
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Expediente de seu registro no órgão, devidamente registrado por esta empresa junto à ANVISA, em conformidade com o disposto no inciso I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2006.

Razão Social: EPX INDUSTRIA DE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA - ME CNPJ: 11.301.476/0001-81
Endereço: AV. GETULIO VARGAS, 990 BLOCO 9C
Cidade / Município: SÃO PAULO, SP
Inscrição Estadual: 065332013-4
Inscrição Municipal: 00001250-1
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (053332013-4)
Certificado de Bom Praticas de Fabricação de Produtos para Saúde:
 Expediente de seu registro no órgão, devidamente registrado por esta empresa junto à ANVISA, em conformidade com o disposto no inciso I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2006.

Razão Social: BOSTON SCIENTIFIC DO BRASIL LTDA CNPJ: 01.513.946/0001-24
Endereço: AVENIDA MARIA COELHO AGUIAR 215, CINQUE BLOCOS F, ANEXO MONSIEUR, JARDIM SAO
Cidade / Município: SÃO PAULO, SP
Inscrição Estadual: 065332013-4
Inscrição Municipal: 00001250-1
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (053332013-4)
Certificado de Bom Praticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde:

Razão Social: COMERCIAL GOSSES DOSIS LTDA CNPJ: 36.195.624/0001-01
Endereço: RUA PARAÍSO, 1000
Cidade / Município: SÃO PAULO, SP
Inscrição Estadual: 065332013-4
Inscrição Municipal: 00001250-1
Inscrição de Funcionamento Comum nº 1.82824-9
Endereço de Entrega: (053332013-4)
Certificado de Bom Praticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde:

Por documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/externo/externo.html>, pelo código 1010201001100100

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24/9/2006, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso médico nacional, devidamente registrada por esta empresa junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco I e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Razão Social: IAT INDUSTRIA E COMERCIO DE TIOPA. CNPJ: 02.798.019/0001-01. Endereço: AV. ANTONIA BRUNO, 80. Bairro: VILA ARICANDUVA. CEP: 01381-901. Município: SÃO PAULO. Inscrição de Estado: 064728711-4. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.85576-9.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso médico nacional, devidamente registrada por esta empresa junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Razão Social: ALCARD INDUSTRIA MECANICA LTDA. CNPJ: 45.819.014/0001-17. Endereço: RUA ARIUDIX LAHE SCHMIDT 104. Bairro: CAMPINA. Município: SÃO PAULO. Inscrição de Estado: 064728711-4. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.84833-8.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso médico nacional, devidamente registrada por esta empresa junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Razão Social: ANSEM LTDA. CNPJ: 01.380.794/0001-30. Endereço: RUA ARIUDIX LAHE SCHMIDT 104. Bairro: CAMPINA. Município: SÃO PAULO. Inscrição de Estado: 064728711-4. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.87234-2.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso médico nacional, devidamente registrada por esta empresa junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Razão Social: IMPLANTIC MATERIAIS MEDICOS E HOSPITA. CNPJ: 07.377.311/0001-79. Endereço: RUA ALBERTO MELO DA COSTA, 124. Bairro: JARDIM NOVO CAMPUS ELISIOIS. Município: CAMPINAS. Inscrição de Estado: 064728711-4. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.89463-3.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso médico nacional, devidamente registrada por esta empresa junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: CANOPIA CORPORATION. Endereço: 550 BOSTON POST ROAD - WAYLAND, MA 1179 - EUA. País: ESTADOS UNIDOS DA AMERICA. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.81125-7.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso médico fabricadas na planta acima mencionada, devidamente registrada junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: TECHNOLOGIE HERSTELLUNG VON DIAGNOSTISCH UND AKUSTISCHEN GERÄTEN. Endereço: BRUNNEN STR. 67 - 1210 VIENNA - AUSTRIA. País: AUSTRIA. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.80874-1.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso de próteses fabricadas na planta acima mencionada, devidamente registrada junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: ARABI INTECC (THAILAND) CO. LTD. Endereço: 341/3420 1 BANCAKAP BOONKAL PARK - THANON ROAD, THAKHRI. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.80874-1.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso de próteses fabricadas na planta acima mencionada, devidamente registrada junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: ST. JULE MEDICAL PH LLC. Endereço: 102 - A - INTERIOR 42 - KM 67,1 - BANEANA INDUSTRIAL PARK - ARECINO. País: KOWEI. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.01023-4.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso de próteses fabricadas na planta acima mencionada, devidamente registrada junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso médico. Fabricadas na planta acima mencionada, devidamente registrada junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco II e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: DICUMOR MEDICAL PRODUCTS DE MEXICO S. DE RL DE CV. Endereço: 308 AVANGA BARRIOS DE LA CRUZ 1 30 51 00 - PARQUE INDUSTRIAL CHIHUAHUA. País: MEXICO. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.82482-1.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso médico. Fabricadas na planta acima mencionada, devidamente registrada junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: LEICA BIOSYSTEMS MELBOURNE PTY LTD. Endereço: 105 DE ACKERNS ROAD - MOUNT WAVERLEY - VICTORIA 3104 - AUSTRALIA. País: AUSTRALIA. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.89848-1.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso médico fabricadas na planta acima mencionada, devidamente registrada junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: DUNVAL FRANCESA S.A. Endereço: 1, Quai de la Chatrie - FRANCIA. País: FRANCIA. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.02340-0.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso médico fabricadas na planta acima mencionada, devidamente registrada junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: UNICLAB IMAGENS INC. Endereço: 10000000000000000000 - MA. BIRMGHAM - EUA. País: ESTADOS UNIDOS DA AMERICA. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.01023-4.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso médico fabricadas na planta acima mencionada, devidamente registrada junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco II e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: BROUJEL SAS. Endereço: 13 AVENUE DU SERPOLET ZI AREHILL 21360 LA CRISTAL - FRANÇA. País: FRANÇA. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.01023-4.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso médico fabricadas na planta acima mencionada, devidamente registrada junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: JIANGSU JINSHENG MEDICAL INSTRUMENTS CO. LTD. Endereço: 5-81 800 01 0101 0101 EAST GATE OF PLANING SOU SUN ROAD IN JIANGSU AIRPORT LOGISTICS PROCESSING ZONE - TIANJIN - CHINA. País: CHINA. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.01023-4.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso médico fabricadas na planta acima mencionada, devidamente registrada junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: INSTITUT GEORGES LOPEZ. Endereço: 24 LA CROIX GRANDS BORNES, PUYREY. País: FRANÇA. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.01023-4.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso médico fabricadas na planta acima mencionada, devidamente registrada junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.

Fabricante: KARI TIOZ VAGUE ENDOSCOPY SYSTEMS III. Endereço: ARADONIA, TEL 21 A - 25TH - ISRAEL. País: ISRAEL. Associação de Funcionários: Companhia nº 1.82482-1.

Certificado de Bom Produto de Fabricação de Próteses para Saúde. Matrícula com especificações de uso de próteses fabricadas na planta acima mencionada, devidamente registrada junto à ANVISA, enquadrada nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001.



DECLARAÇÃO

Declaramos que os produtos abaixo relacionados, estão isentos de registro na Anvisa, conforme informações a seguir:

Assunto: RES: Produto Não Passível de Registro/Cadastro - GEMAT MATERIAIS

Informamos que em conformidade com a legislação sanitária vigente - Resolução nº 185/01 e Resolução RDC 260/02, um produto para ser considerado para saúde deve ser destinado à prevenção, diagnóstico, tratamento, reabilitação ou anticoncepção e que não utilize meio farmacológico, imunológico ou metabólico para realizar sua principal função em seres humanos, podendo entretanto, ser auxiliado em suas funções por tais meios.

Após a publicação da Resolução RDC 260/02, alguns produtos sofreram alteração no enquadramento sanitário. Portanto, como as informações disponíveis sobre codificação disponíveis no site não devem ser utilizadas como parâmetro para enquadramento sanitário.

Consta no Anexo I (Relação de produtos para saúde sujeitos a cadastramento) da Resolução RDC 260/2002, Letra A, item 21: "Recipiente para acondicionamento de produtos médicos esterilizados" - (21.1 Bandeja para esterilização e 21.2 Tambor ou container para esterilização). Portanto, somente os recipientes para esterilização deve ser cadastrados nesta Gerência. Os produtos: **Baldes, Bandejas, Cubas, Porta-Algodão, Comadre, Escarradeira, Papagaio e Bacia, não são considerados produtos para saúde (CORRELATO)**, nos termos da **Resolução RDC 260/2002**, não necessitando de qualquer autorização da **ANVISA** para sua fabricação, importação, exportação, comercialização, exposição à venda ou entrega ao consumo..

Atenciosamente,
LPAM
GEMAT/GGTPS

METALURGICA FAVA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA.
Rua Luis de Andrade, 146 - São Paulo - (SP)
C.N.P.J.: 47.388.533/0001-56
Fone: (11) 3977-1000 - Fax: (11) 3977-1004
e-mail: vendas@fava.com.br



PROCESO: 25351.20473/2013-11
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária: Licença Sanitária atualizada, contendo o artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: OPERA MATERIAIS CIRURGICOS LTDA
ENDEREÇO: RUA JOSÉ DE ALENCAR 420
BAIRRO: ILHA DO LEITE CEP: 30070000 - RECIFE/PE
CNPJ: 07.389.284/0001-07
PROCESSO: 25351.164973/2013-03
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de cópia atualizada da licença sanitária, atendendo a capacidade da empresa para a atividade pretendida, contatando o disposto no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: BAIX COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALAR LTDA - EPP
ENDEREÇO: RUA QUINTINO BOCARUVA, Nº 1284 SALA 01
BAIRRO: SÃO CRISTÓVÃO CEP: 7688452 - PORTO VELHO/RO
CNPJ: 08.924.961/0001-09
PROCESSO: 25351.614467/2007-67
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de cópia atualizada da Licença Sanitária e Cartão de Regularidade atualizada, contendo o art. 2º parágrafo 2º, Item II parágrafo único da RDC 204/2005.
EMPRESA: TRANSLUMED TRANSPORTES LTDA
ENDEREÇO: RUA ROMUALDO DAVOLI 131
BAIRRO: EL DORADO CEP: 12281577 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS/SP
CNPJ: 10.466.675/0001-63

PROCESSO: 25351.428567/2008-67
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária: Licença Sanitária atualizada, contendo o artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: COMPLETA OPERAÇÕES LOGÍSTICAS LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA RIBERÃO DOS CRISTAIS, 308 - GALPÃO 10 MODULOS C E D
BAIRRO: JARDIMÁRSIA CEP: 07750001 - CAJAMAR/SP
CNPJ: 12.108.362/0001-88
PROCESSO: 25351.496618/2011-72
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de cópia atualizada da Licença Sanitária atualizada, contendo art. 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único da RDC 204/2005.
EMPRESA: LUMED ARMAZENAGEM E LOGÍSTICA LTDA
ENDEREÇO: RUA DIOMIZIO COMPLATO, 100
BAIRRO: EL DORADO CEP: 12238578 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS/SP
CNPJ: 09.335.266/0001-77
PROCESSO: 25351.172174/2008-77
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária: Licença Sanitária atualizada, contendo o artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: PRESIFARMA COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÉUTICOS E HOSPITALAR LTDA - ME
ENDEREÇO: RUA COELA, 46
BAIRRO: RECIMA CEP: 20460000 - RIO DE JANEIRO/RJ
CNPJ: 00.751.948/0001-85
PROCESSO: 25351.000756/2011-70
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de cópia atualizada da Licença Sanitária atualizada, contendo o art. 2º parágrafo 2º, Item II parágrafo único da RDC 2004/2005.
EMPRESA: LUMED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: CMC 81, LOTES 0102, LOJA 03 E SERVIÇO
BAIRRO: TABOATUBA NORTE CEP: 12211532 - BRASILIA/DF
CNPJ: 06.860.616/0000-08

PROCESSO: 25351.202572/2011-85
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária: Licença Sanitária e Cartão De Regularidade atualizados, contendo o artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: Medical Center Importadora LTDA
ENDEREÇO: Av. dos Góes, 210 Anexo A
BAIRRO: Novo CEP: 24759550 - CAMARAGIBE/PE
CNPJ: 02.193.224/0001-92
PROCESSO: 25019.086351/2004-08
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documentação necessária: Licença Sanitária atualizada, contendo o artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: ITACI COMERCIAL LTDA
ENDEREÇO: RUA MADRE DE DEUS, Nº 1348, 1363, 1363
BAIRRO: ALTO DA MOGGA CEP: 01100000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 46.186.346/0001-13
PROCESSO: 25806.024997/09-71
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação da Licença Sanitária atualizada, sendo em desacordo com o artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: CLARIS PRODUTOS FARMACÉUTICOS DO BRASIL LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA IBERAPUERA, 780
BAIRRO: INDIANÓPOLIS CEP: 04018000 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 02.455.673/0001-61
PROCESSO: 25806.021150/04-01
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação da documentação necessária: Licença Sanitária atualizada, contendo o artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.

RESOLUÇÃO - RE Nº 298, DE 16 DE AGOSTO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254 de 11 de agosto de 2006, republicada no DDU de 21 de agosto de 2006, considerando o passar de três meses e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacéuticos, resolve:

Art. 1º Conceder às Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO EGÓZ
ANEXO

| |
|---|
| EMPRESA SOLICITANTE: LABORATÓRIO TITO BRASILEIRO SA |
| CNPJ: 17.159.124/0001-70 |
| AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1402082 |
| AUTORIZAÇÃO ESPECIAL Nº: 1.20151-2 |
| EMPRESA CERTIFICADA: ZHILUANG JIZHUI PHARMACEUTICAL CO., LTD |
| ENDEREÇO: Rua, Rod. 986, Jiaojing District, Taizhou City, Zhejiang Province - 318000 |
| PAÍS: China |
| CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS |
| Insumos farmacéuticos ativos obtidos por síntese: antimicrobiana |

| |
|---|
| EMPRESA SOLICITANTE: SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA |
| CNPJ: 01.868.724/0001-13 |
| AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: LICENÇA |
| AUTORIZAÇÃO ESPECIAL Nº: 1.20275-2 |
| EMPRESA CERTIFICADA: ZHEJIANG JIZHUI PHARMACEUTICAL CO., LTD |
| ENDEREÇO: Rua, Rod. 986, Jiaojing District, Taizhou City, Zhejiang Province - 318000 |
| PAÍS: China |
| CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS |
| Insumos farmacéuticos ativos obtidos por síntese: antimicrobiana |

| |
|--|
| EMPRESA SOLICITANTE: REAFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A. |
| CNPJ: 05.161.049/0001-03 |
| AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1425862 |
| AUTORIZAÇÃO ESPECIAL Nº: 1.20202-9 |
| EMPRESA CERTIFICADA: ZHILUANG JIZHUI PHARMACEUTICAL CO., LTD |

| |
|---|
| ENDEREÇO: Rua, Rod. 996, Jiaojing District, Taizhou City, Zhejiang Province - 318000 |
| PAÍS: China |
| CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE INSUMOS FARMACÉUTICOS ATIVOS |
| Insumos farmacéuticos ativos obtidos por síntese: antimicrobiana |

RESOLUÇÃO - RE Nº 298, DE 16 DE AGOSTO DE 2013

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 254 de 11 de agosto de 2006, republicada no DDU de 21 de agosto de 2006, considerando o passar de três meses e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacéuticos, resolve:

Art. 1º Conceder às Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO EGÓZ
ANEXO

| |
|--|
| EMPRESA SOLICITANTE: GlaxoSmithKline Brasil Ltda. |
| CNPJ: 13.247.345/0001-10 |
| AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.80107-1 |
| EMPRESA CERTIFICADA: Amgen Manufacturing Limited |
| ENDEREÇO: RD 31 KM 24,5, Avenue, PE 02777 |
| PAÍS: Estados Unidos |
| Certificado de Boas Práticas para um Laboratório de Produção/Formulação Farmacéutica: |
| Insumos: Desconhecido |
| Instituição: Drenagem de substâncias perigosas de processo, visando, com aprovação, análise |

| |
|--|
| EMPRESA SOLICITANTE: Ataciba Farmá Brasil Importação e Distribuição De Medicamentos Ltda. |
| CNPJ: 07.709.124/0001-04 |
| AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.007.712-1 |
| EMPRESA CERTIFICADA: Amgen Inland Co. Ltd. |



EMPRESA: Kiliangis, Gs. Kerr
 PAÍS: Brasil
 Certificado de Bom Práticas para as Linhas de Produção: Farmacia Farmacêutica: Solidos, líquidos.

EMPRESA SOLICITANTE: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.
 CNPJ: 25.247.783/0001-10
 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.06.107-1
 EMPRESA CERTIFICADA: Dechinger Ingelheim Pharma GmbH & Co. KG
 ENDEREÇO: Hohenheimstrasse 67 D-68997 Mannheim am Rio Rin
 PAÍS: Alemanha
 Certificado de Bom Práticas para Insumos:
 Insumos: comprimidos.
 Solidos: comprimidos.

EMPRESA: Eli Lilly do Brasil Ltda CNPJ: 43.946/180001-44
 ENDEREÇO: Av. Morandi N.º 8254 BAIRRO: Itaquera MUNICÍPIO: São Paulo
 Autorização de Funcionamento n.º: 1.01.269-2
 Atividade Especial n.º: 1.18.039-7
 Certificado de Bom Práticas para as Linhas de Produção/Farmas Farmacêuticas:
 Solidos: líquidos e comprimidos revestidos.
 Incluido ainda:
 Produtos injetivos e controlados especiais injetivos e comprimidos revestidos.
 Embalagem secundária de injetivos: soluções parenterais de pequeno volume e pó liofilizadas.
 Incluido, ainda:
 Embalagem secundária de injetivos: soluções parenterais de pequeno volume.
 Embalagem secundária de injetivos: soluções parenterais de pequeno volume.

EMPRESA SOLICITANTE: FIM Indústria Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 42.940.546/0001-08
 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.06.451-1
 EMPRESA CERTIFICADA: Fery Cos Ltd.
 ENDEREÇO: Pte. N.º 20 e 21, Parque The Physiological Special Economic Zone, Sector - Bava II, B. C. 1A - Near Village Mawla, Alemanha
 PAÍS: Itália
 Certificado de Bom Práticas para as Linhas de Produção: Farmacia Farmacêutica:
 Líquidos: comprimidos.
 Incluido ainda:
 Medicamentos: comprimidos e comprimidos revestidos.

EMPRESA SOLICITANTE: Fama, Vários Importadora e Exportadora de Medicamentos Ltda.
 CNPJ: 26.058.924/0001-48
 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.07.482-1
 EMPRESA CERTIFICADA: Fery Cos Ltd.
 ENDEREÇO: Pte. N.º 20 e 21, Parque The Physiological Special Economic Zone, Sector - Bava II, B. C. 1A - Near Village Mawla, Alemanha
 PAÍS: Itália
 Certificado de Bom Práticas para as Linhas de Produção: Farmacia Farmacêutica:
 Solidos: comprimidos.
 Incluido ainda:
 Medicamentos: comprimidos e comprimidos revestidos.

EMPRESA: IAL Indústria e Comércio de Produtos Farmacêuticos CNPJ: 06.376.859/0001-26
 ENDEREÇO: Av. José Loureiro de Silva N.º 1211 BAIRRO: Carvalho Bueno MUNICÍPIO: Curitiba
 Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.551-2
 Certificado de Bom Práticas para as Linhas de Produção/Farmas Farmacêuticas:
 Solidos: pó.
 Injetivos: cremas.
 Líquidos: emulsões, óleos, soluções, suspensões, xampus e xampus.

EMPRESA: Legend Pharma Indústria Farmacêutica Ltda CNPJ: 05.044.884/0001-24
 ENDEREÇO: Rodovia Amélia Fagundes, Aq. 100, Pousada, Km 09 N.º --- BAIRRO: Chévere, Amm MUNICÍPIO: Itapetininga
 Autorização de Funcionamento n.º: 1.06.772-8

Certificado de Bom Práticas para a Linha de Produção/Farmas Farmacêuticas:
 Líquidos: Xampus e emulsões.

EMPRESA SOLICITANTE: Unimed Medical Ltd.
 CNPJ: 08.048.250/0001-46
 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.02.376-2
 EMPRESA CERTIFICADA: Novartis Animal Health & Co. KG
 ENDEREÇO: Farnumstr. 4, D-25108 Uetersen a. Wulfsburg 4a, D-25426 Moorburg
 PAÍS: Alemanha
 Certificado de Bom Práticas para Insumos/ Linhas de Produção:
 Insumos: paracetamol.
 Solidos: paracetamol (revestido).

EMPRESA SOLICITANTE: Novo Nordisk Farmacêutica do Brasil Ltda.
 CNPJ: 42.277.955/0001-51
 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.01.766-2
 EMPRESA CERTIFICADA: Novo Nordisk A/S
 ENDEREÇO: Høveltej 5, DK-4400 Kalundborg
 PAÍS: Dinamarca
 Certificado de Bom Práticas para Insumos/ Linhas de Produção:
 Insumos: altoprocatina revestida, glaxagon, insulina asparto, insulina detemir, insulina humana recombinante, insulina e insulina despidos.
 Injetivos: insulinas recombinantes (solução e suspensões parenterais de pequeno volume com preparação analítica), insulinas asparto (solução e suspensões parenterais de pequeno volume com preparação analítica), insulinas detemir (solução parenteral de pequeno volume com preparação analítica), insulina humana recombinante (solução parenteral de pequeno volume com preparação analítica), insulinas despidos (solução parenteral de pequeno volume com preparação analítica), altoprocatina revestida (pó com preparação analítica), glaxagon (pó com preparação analítica) e insulina polidispersa de insulina (solução, sem estabilizante termostável) (líquido).

EMPRESA SOLICITANTE: Novo Nordisk Farmacêutica do Brasil Ltda.
 CNPJ: 42.277.955/0001-51
 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.01.766-2
 EMPRESA CERTIFICADA: Novo Nordisk A/S
 ENDEREÇO: Riste Vesterhøvej 16, DK-3500, Vejleboe
 PAÍS: Dinamarca
 Certificado de Bom Práticas para as Linhas de Produção: Farmacia Farmacêutica:
 Embalagem secundária de ampóles: soluções parenterais de pequeno volume.

EMPRESA SOLICITANTE: Novo Nordisk Farmacêutica do Brasil Ltda.
 CNPJ: 42.277.955/0001-51
 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.01.766-2
 EMPRESA CERTIFICADA: Novo Nordisk A/S
 ENDEREÇO: Nørre Svej, DK-2480, Blegdrup
 PAÍS: Dinamarca
 Certificado de Bom Práticas para as Linhas de Produção: Farmacia Farmacêutica:
 Injetivos: insulina humana (solução e suspensão parenteral de pequeno volume com análise analítica), insulina asparto (solução e suspensão parenteral de pequeno volume com análise analítica), insulina detemir (solução parenteral de pequeno volume com análise analítica), insulina humana recombinante (solução parenteral de pequeno volume com análise analítica).

EMPRESA SOLICITANTE: Novo Nordisk Farmacêutica do Brasil Ltda.
 CNPJ: 42.277.955/0001-51
 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.01.766-2
 EMPRESA CERTIFICADA: Novo Nordisk A/S
 ENDEREÇO: Ringstedvej, 66 18-2223, Droninge
 PAÍS: Dinamarca
 Certificado de Bom Práticas para Insumos:
 Insumos: glaxagon.

EMPRESA SOLICITANTE: Novo Nordisk Farmacêutica do Brasil Ltda.
 CNPJ: 42.277.955/0001-51
 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.01.766-2
 EMPRESA CERTIFICADA: Novo Nordisk A/S
 ENDEREÇO: Ringstedvej 1, DK-2020, Roskilde
 PAÍS: Dinamarca
 Certificado de Bom Práticas para Insumos/ Linhas de Produção:
 Insumos: amoxicilina.
 Injetivos: amoxicilina (solução parenteral de pequeno volume com preparação analítica), altoprocatina (pó liofilizado) e altoprocatina (solução liofilizada).

EMPRESA SOLICITANTE: Sintrom Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 43.163.961/0001-57
 AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.016/3.0
 AUTORIZAÇÃO ESPECIAL N.º: 1.23135-1
 EMPRESA CERTIFICADA: Polster Inc.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www3.gov.br/autenticidade/>, pelo código 10110011801900189

Documento assinado eletronicamente conforme MP nº 2.200-2 de 2006 e 24/04/2011, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



SGS

Certificado BR1015380

O sistema de gestão de

Marcatto Fortinox Industrial Ltda.

Rua Indaiapurã, 345 – Cidade Satélite Industrial
Guarulhos – SP – 07232-090 – BR

Foi auditado e certificado exclusivamente em conformidade com os requisitos da norma

ISO 9001:2008

Para os seguintes objetivos:

“Desenvolvimento, fabricação e comercialização de tampas metálicas e complementos plásticos para as indústrias farmacêutica, química, cosmética e alimentícia e artigos em aço inoxidável para as linhas hospitalar, gastronômica e presentes.”

Informações adicionais a respeito do escopo e da aplicação dos requisitos da norma ISO 9001:2008 podem ser obtidas consultando a organização.

Este certificado é válido de 3 de maio de 2013 até 3 de maio de 2016 e mantém-se válido sujeito a auditorias de acompanhamento satisfatórias. Auditoria de Recertificação (devida) antes de 3 de abril de 2016. Revisão 2. Certificado desde 4 de maio de 2010.

Aprovado por:

Vanda Nunes
Davilony

SGS ICS Certificação Ltda.
Avenida Anantimé, 832 - SP, Brasil
08475-000 - Barretos - SP - Brasil
Fone: 11-3892 8700 | Fax: 11-3892 8730
www.br.sgs.com

Página 1 de 1



Accredited by Member of the International Accreditation Forum: Multilateral Recognition Agreement for Quality Management Systems



Este certificado e a certificação ISO 9001:2008 foram emitidos pelo Centro de Qualidade SCS 0008 em conformidade com os requisitos da norma ISO 9001:2008. Este certificado deve ser usado apenas para o propósito declarado no certificado e não pode ser usado para qualquer outro propósito. O certificado não garante a qualidade dos produtos ou serviços fornecidos pela organização certificada. O certificado não garante a conformidade dos produtos ou serviços com requisitos que não estejam especificados no certificado. O certificado não garante a conformidade dos produtos ou serviços com requisitos que não estejam especificados no certificado. O certificado não garante a conformidade dos produtos ou serviços com requisitos que não estejam especificados no certificado.



considerando a Lei 9782/99 e Decreto 7084/77, considerando a Resolução RDC nº 19, de 27 de junho de 2000, considerando o Relatório de Inspeção emitido pela VISA local, e ainda a parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Inscrever o Produto de Controle de Qualidade de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos de empresa constante no anexo desta Resolução.

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

TIAGO LANHUS RAUBER

ANEXO

| |
|---|
| Endereço Social: World Fit Indústria e Comércio de Produtos - CNPJ: 06.256.577/0001-02 |
| Administradora: Alameda da Indústria - Indústria e Comércio de Produtos - CNPJ: 001.955-9 |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) |
| Assessoria de Produtos: 2501953/02 |
| Observação: Em conformidade com a Resolução RDC nº 19 de 27 de junho de 2000. |

RESOLUÇÃO - RE Nº 4885, DE 16 DE NOVEMBRO DE 2012

O Diretor-Geral, subscrito da Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 346, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos artigos I, II, IV e V do art. 42 e no inciso I, § 1º do art. 33 da Lei nº 9782/99, inscrita no Livro de Registro de Insumos Operados nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 23 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 394, de 23 de dezembro de 2000 e que as empresas foram inspecionadas (comprende ou compreende as Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder (às empresas), em forma de ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Armazenamento e Distribuição.

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

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

TIAGO LANHUS RAUBER

ANEXO

| | |
|---|--------------------------|
| Endereço Social: ALLMED COMÉRCIO DE MATERIAL MÉDICO LTDA | CNPJ: 03.022.042/0001-00 |
| Expediente de Petição: 082389/12-4 | |
| Endereço: RUA LUCAS, 317 - SALAS 252-A, 301, 302 e 308 - RD. RAFAEL GONDI, JI. BARRA VERMELHA | CNPJ: 01.940-000 |
| Município: SALVADOR | UF: BA |
| Assessoria de Fabricação: Comum s/nº - 800.845-9 | |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) | |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) | |
| Observação: Em conformidade com a Resolução RDC nº 19, de 27 de junho de 2000. | |

RESOLUÇÃO - RE Nº 4886, DE 16 DE NOVEMBRO DE 2012

O Diretor-Geral, subscrito da Inspeção, Monitoramento de Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 346, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos artigos I, II, IV e V do art. 42 e no inciso I, § 1º do art. 33 da Lei nº 9782/99, inscrita no Livro de Registro de Insumos Operados nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 23 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 08 de novembro de 2000 e que as empresas foram inspecionadas (comprende ou compreende as Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder (às empresas) (constante) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

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

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

TIAGO LANHUS RAUBER

ANEXO

| |
|---|
| Fabricante: W.L. GORE & ASSOCIATES, INC. |
| Endereço: APPLICATION CENTRAL, 301 - AIRPORT ROAD - ELLICOTT - MARYLAND - EUA |
| País: EUA |
| Importador: W.L. GORE & ASSOCIATES DO BRASIL LTDA - CNPJ: 01.896.796/0001-62 |
| Assessoria de Fabricação: Comum s/nº - 800.845-9 |
| Expediente de Petição: 582927/12-7 |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) |
| Observação: Em conformidade com a Resolução RDC nº 19, de 27 de junho de 2000. |

| |
|--|
| Fabricante: ERBE ELEKTROMEDIZIN GMBH |
| Endereço: WALDHORNSTRASSE, 17 - D-73072 - TUBINGEN - ALEMANHA |
| País: ALEMANHA |
| Importador: MAQUET DO BRASIL EQUIPAMENTOS MÉDICOS CNPJ: 06.024.137/0001-01 |
| UF: SP |

Ver documento pela sua validade no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assessoria/dest>, pelo código 0101201211190029

| |
|---|
| Fabricante: ALMA LASERS |
| Endereço: 14 HALAMISH ST. P.O. BOX 3001 - CAESARIA - INDUSTRIAL PARK 3112 - ISRAEL |
| País: ISRAEL |
| Importador: LBT LASER BRASILEIRO, TECNOLOGIA, COMÉRCIO, DE - CNPJ: 07.020.296/0001-51 |
| Assessoria de Fabricação: Comum s/nº - 800.363-4 |
| Expediente de Petição: 907927/10-6 |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) |
| Observação: Em conformidade com a Resolução RDC nº 19, de 27 de junho de 2000. |

| |
|---|
| Fabricante: ALMA LASERS |
| Endereço: 14 HALAMISH ST. P.O. BOX 3001 - CAESARIA - INDUSTRIAL PARK 3112 - ISRAEL |
| País: ISRAEL |
| Importador: LBT LASER BRASILEIRO, TECNOLOGIA, COMÉRCIO, DE - CNPJ: 07.020.296/0001-51 |
| Assessoria de Fabricação: Comum s/nº - 800.363-4 |
| Expediente de Petição: 907927/10-6 |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) |
| Observação: Em conformidade com a Resolução RDC nº 19, de 27 de junho de 2000. |

| |
|---|
| Fabricante: L'ATEX MANUFACTURING SDN BHD |
| Endereço: PT 3054, JALAN PERUSAHAAN 1, KAMUTEMU INDUSTRIAL STATE, 54000, K.A. MUNTING, PERAK, MALÁSIA |
| País: MALÁSIA |
| Importador: DICUSARTÁVEIS MON WOVEN IMPORTAÇÃO E EX - CNPJ: 03.596.071/0001-01 |
| Assessoria de Fabricação: Comum s/nº - 800.845-9 |
| Expediente de Petição: 011188/12-4 |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) |
| Observação: Em conformidade com a Resolução RDC nº 19, de 27 de junho de 2000. |

| |
|---|
| Fabricante: ARGON MEDICAL DEVICES INC. |
| Endereço: 1485 FLAT CREEK ROAD - ATHENS - TEXAS - EUA |
| País: EUA |
| Importador: CM HOSPITALAR LTDA - CNPJ: 11.426.104/0001-17 |
| Assessoria de Fabricação: Comum s/nº - 800.845-9 |
| Expediente de Petição: 582927/12-7 |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) |
| Observação: Em conformidade com a Resolução RDC nº 19, de 27 de junho de 2000. |

| |
|---|
| Fabricante: ORTHOX SRL |
| Endereço: VIA DELLE NAZIONI, 9-12012 - BUSSOLENGO - VIROVA - ITALIA |
| País: ITALIA |
| Importador: ORTHOX DO BRASIL LTDA - CNPJ: 01.899.096/0001-00 |
| Assessoria de Fabricação: Comum s/nº - 101.929-6 |
| Expediente de Petição: 711547/12-7 |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) |
| Observação: Em conformidade com a Resolução RDC nº 19, de 27 de junho de 2000. |

| |
|---|
| Fabricante: LIPS MEDICAL TECHNOLOGY CO. LTD |
| Endereço: JT, CHANGJIAN ROAD - CHANGPING - BEIJING - 102206 - CHINA |
| País: CHINA |
| Importador: VALFLUX COMÉRCIO DE MATERIAIS HOSPITA - CNPJ: 03.872.497/0001-26 |
| Assessoria de Fabricação: Comum s/nº - 800.243-9 |
| Expediente de Petição: 729961/10-4 |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) |
| Assessoria de Produtos: Produtos para Saúde - Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos Médicos - (Anexo II do RDC) |
| Observação: Em conformidade com a Resolução RDC nº 19, de 27 de junho de 2000. |

| |
|---|
| Fabricante: KURARAY NORITAKE DENTAL INC |
| Endereço: 1621 SAKAZU, KURABIKI, 119-0901 - OKAYAMA - JAPÃO |
| País: JAPÃO |
| Importador: KODA IMPORTS LTDA - CNPJ: 09.325.011/0001-12 |
| Assessoria de Fabricação: Comum s/nº - 183.207-4 |
| Expediente de Petição: 848766/10-4 |

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.204-2 de 2004 e 24/04/2006, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil



Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados em planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2006.

Fabricante: INTERIOD INC. Endereço: 28, LINDAN-KU-IRIBUN-SIL, PYONGYUJAE-SI, SINGONGU-DO, KOREA. País: KOREA. Importador: MD LINS IMPORTADORA E DISTRIBUIDORA DE CNPJ: 11.947.215/0001-84. Associação de Funcionamento Comum a: 809.692-8. Expediente de Pedido: 11233211-1.

Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados em planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2006.

Fabricante: HUMAN GENELABORAT FÜR BIOCHEMICA UND DIAGNOSTICA GMBH. Endereço: MAX PLANCK RING 21 - 65205 WIESBADEN - ALEMANIA. País: ALEMÂNIA. Importador: IN VITRO DIAGNÓSTICA LTDA. CNPJ: 42.817.716/0001-98. Associação de Funcionamento Comum a: 101.074-0. Expediente de Pedido: 018497112-7.

Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados em planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2006.

Fabricante: HITACHI MEDICAL CORPORATION. Endereço: 2-1, SHINTOYOSITA, KASHIWA-SHI, CHIBA-KEN, 277-0804, JAPÃO. País: JAPÃO. Importador: FLUXILM 7070 SISTEMAS MÉDICOS LTDA. CNPJ: 47.826.014/0001-40. Associação de Funcionamento Comum a: 101.474-1. Expediente de Pedido: 15497511-4.

Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados em planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2006.

Fabricante: LABORATORIOS SI S.A. Endereço: CALLE OLIMPINTA 2011, SAN FERNANDO, PROVINCIA DE BUENOS AIRES - ARGENTINA. País: ARGENTINA.

Importador: WILCOS DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA. CNPJ: 01.074.033/0001-48. Associação de Funcionamento Comum a: 101.474-4. Expediente de Pedido: 059158411-8.

Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: Produtos médicos fabricados em planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2006.

Fabricante: HUMAN GENELABORAT FÜR BIOCHEMICA UND DIAGNOSTICA GMBH. Endereço: STEIGELTZER STRASSE 3, 39126 MAGDEBURG - ALEMANIA. País: ALEMÂNIA. Importador: IN VITRO DIAGNÓSTICA LTDA. CNPJ: 42.817.716/0001-98. Associação de Funcionamento Comum a: 101.074-0. Expediente de Pedido: 85264711-2.

Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: Produtos para diagnóstico de uso in vitro fabricados em planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 236, de 17 de novembro de 2008.

Fabricante: AROS BIOTERAPIA (SHANGHAI) CO. LTD. Endereço: 4 398 127th STREET EAST - HANGZHOU ECONOMIC & TECHNOLOGICAL DEVELOPMENT AREA - HANGZHOU - CHINA. País: CHINA. Importador: QUANTUM DIAGNÓSTICOS LTDA. CNPJ: 05.524.816/0001-39. Associação de Funcionamento Comum a: 832.427-5. Expediente de Pedido: 023341012-2.

Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: Produtos para diagnóstico de uso in vitro fabricados em planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 236, de 17 de novembro de 2008.

Fabricante: RARO BIOMÉDICA DO NORDESTE LTDA. Endereço: AVENIDA CORONEL BENJAMIM GUMARÃES, 246. Bairro: INDUSTRIAL. CEP: 53.255-000. Município: CONTAGEM. UF: MG. Associação de Funcionamento Comum a: 809.561-3. Expediente de Pedido: 011909113-3.

Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nos classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 185, de 22 de outubro de 2006.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4885, DE 16 DE NOVEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral substituto de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada na DGSJ de 21 de agosto de 2008, considerando o pedido de concessão de certificação pela empresa Insumo do Brasil Ltda., CNPJ nº 49.941.983/0001-69 - Associação de Funcionamento nº 102.472-2, considerando a Resolução RDC nº 98, de 27 de junho de 2009, considerando o Relatório de Inspeção, e ainda o parecer de sua respectiva comissão, resolve:

Art. 1º Inteiro o pedido de concessão de Certificação de Bom Fim de Fabricação de Produtos Médicos da empresa constante no Anexo desta Resolução.

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

TIAGO LANIUS RAUBER ANEXO

Table with 2 columns: Item, Description. Includes 'FARMACIA JUSIA Lda', 'Endereço: 68 Avda. St. Nicasio (Ave. 1) - JUSIA - SÃO PAULO', 'CNPJ: 06.908.000/0001-09', 'Associação de Funcionamento: 101.074-4', 'Expediente de Pedido: 018497112-7', 'Certificado de Bom Fim de Fabricação de Produtos Médicos - Fabricados em JUSIA PAISAS', 'Expediente de Pedido: 050438411-1', 'Ativo. Em conformidade com a Resolução RDC nº 98, de 27 de junho de 2009.'

RESOLUÇÃO - RE Nº 4886, DE 16 DE NOVEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral substituto de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008, considerando o pedido de concessão de certificação pela empresa Hanner do Brasil Comercial Imp. e Exp. de Expressões Hospitalares Ltda., CNPJ nº 09.353.187/0001-25 - Associação de Funcionamento nº 886.036-9, considerando a Resolução RDC nº 98, de 27 de junho de 2009, considerando o Relatório de Inspeção, e ainda o parecer de sua respectiva comissão, resolve:

Art. 1º Inteiro o pedido de concessão de Certificação de Bom Fim de Fabricação de Produtos Médicos da empresa constante no Anexo desta Resolução.

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

TIAGO LANIUS RAUBER ANEXO

Table with 2 columns: Item, Description. Includes 'Fabricante: MSH Medical International Deutschland GmbH', 'Endereço: Leopold-Strasse 3, D-89631 - Pfaffendorf - Alemanha', 'País: Alemanha', 'Associação de Funcionamento: 886.036-9', 'Expediente de Pedido: 050438411-1', 'Ativo. Em conformidade com a Resolução RDC nº 98, de 27 de junho de 2009.'

RESOLUÇÃO - RE Nº 4887, DE 16 DE NOVEMBRO DE 2012

O Gerente-Geral substituto de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2008, republicada no DOU de 21 de agosto de 2008, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2008, resolve:

Art. 1º Cancelar Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes da Anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº 344 de 12 de maio de 2008 e suas alterações, observando as produções e matérias constituintes.

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

TIAGO LANIUS RAUBER ANEXO


Table with 2 columns: Item, Description. Includes 'EMPRESA: CRISTINA ALBRECHT NASCIMENTO MF', 'Endereço: AVENIDA GIBI, Nº 1306', 'BAIRRO: CENTRO CEP: 79360000 - CHAPADÃO DO SUL/MS', 'CNPJ: 15.231.060/0001-09', 'PROCESSO: 25251.537885/2012-11 AUTORIZAÇÃO: 1397212', 'ATIVIDADE/CLASSE: MANIPULAR, INSUMO', 'EMPRESA: FARMACIA DE MANIPULAÇÃO FOTOFARMACIA BANGU LTDA ME', 'Endereço: RUA PROFESSOR CLEMENTE FERREIRA, 1700', 'BAIRRO: BANGU CEP: 21111-111 - RIO DE JANEIRO', 'CNPJ: 15.244.363/0001-49', 'PROCESSO: 25251.537885/2012-11 AUTORIZAÇÃO: 1397212'



DECLARAÇÃO

A Grandesc Materiais Hospitalares Ltda, inscrita no CNPJ nº 07.086.868/0001-03, declara para os devidos fins, que os produtos com sua marca, são classificados pela ANVISA como grau I, portanto segundo a Resolução da ANVISA RDC nº 25/09 sobre Boas Práticas de Fabricação, seus produtos estão isentos desta certificação.

Atenciosamente,



Dra. Ana Carolina Alves

Farmacêutica Responsável Técnica CRF-SP nº 62.143

Fone (11) 2107-1177 / Ramal 9597

Rua Goiás, 121 - Chácara Solar I - Santana de Parnaíba/SP

07.086.868/0001-03

GRANDESC Materiais Hospitalares Ltda

Rua Goiás, 121

Fazendinha - CEP: 06510-040

SANTANA DE PARNAÍBA - SP



CNPJ: 07.086.868/0001-03

Insc. Estadual: 208.217.948.117

Insc. Municipal: 5.4601157

Telefone/Fax: 05 (11) 2107-1177
e-mail: grandesc@grandesc.com.br
website: www.grandesc.com.br



DEPARTMENT OF HEALTH & HUMAN SERVICES



Food and Drug Administration
9200 Corporate Boulevard
Rockville MD 20850

AUG 27 2009

Mr. Shi GuoPing
Managing Director
SteriLase Medical (SuZhou) Inc.
No. 681, Tanghe Road XiangCheng
SuZhou, 215127
CHINA

Dear Mr. GuoPing:

We are enclosing a copy of the establishment inspection report (EIR) for the inspection conducted at your establishment SteriLase Medical (SuZhou) Inc., located in Suzhou, China on January 05-08, 2009 by Penny H. Gambrell, on behalf of the U.S. Food and Drug Administration (FDA). When the Agency concludes that an inspection is "closed," under 21 C.F.R. 20.64 (d) (3), it will release a copy of the EIR to the inspected establishment. This procedure is applicable to EIRs for inspections completed on or after April 1, 1997. For those inspections completed prior to the above date, a copy of the EIR may still be made available through the Freedom of Information Act (FOIA).

The Agency is working to make its regulatory process and activities more transparent to the regulated industry. Releasing this EIR to you is part of this effort. The copy being provided to you comprises the narrative portion of the report; it reflects redactions made by the Agency in accordance with the FOIA and 21 C.F.R. Part 20. This, however, does not preclude you from requesting and, possibly, obtaining any additional information under FOIA.

If there is any question about the released information, feel free to contact Ms. Cathy Condon at 301-796-5814 or write to:

Food and Drug Administration
Center for Devices and Radiological Health
Office of Compliance
Field Operations Branch
10901 New Hampshire Avenue
White Oak - Building 64, Room 3609
Silver Spring, MD 20991

Sincerely yours,

Timothy A. Altomelli
Director
Office of Compliance
Center for Devices and
Radiological Health

Enclosure: Summary of Inspectional Findings

Certificate



TUV Rheinland of North America, Inc., a CMDCAS
recognized registrar, certifies that



SteriLance Medical (Suzhou) Inc.
No. 68 Litanghe Road
Xiangcheng

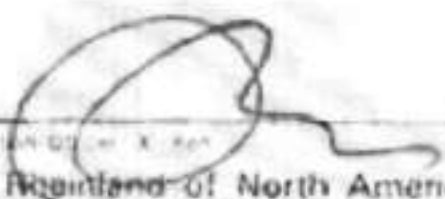
Suzhou 215133
China

has established and maintained a
Quality Management System
according to
ISO 13485:2003

Audit Report No.: 31092111 001
Certificate Registration No.: 74 500 3903
Expiry Date: September 26, 2013

for the Manufacture and Distribution of
Blood Lancets, Safety Lancets, Scalpels




TUV Rheinland of North America, Inc.
Newtown, Connecticut
Effective Date: September 22, 2010



TUV Rheinland / CCIC (Qingdao)

TUV Rheinland

8F Flat B, Fu Tai Plaza, 18 Hong Kong Middle Rd, Qingdao 266071, P.R. China



CERTIFICATE

for a

Quality Management System

according to

EN ISO 13485 2003-AC:2007

TUV Rheinland / CCIC (Qingdao) hereby certifies that the

Manufacturer: SteriLance Medical (Suzhou) Inc.
No. 68 Litanghe Road, Xiangcheng
Suzhou, Jiangsu 215133
P.R. China

has established and maintains a quality management system. Conformance with its requirements of the standards has been audited.
The organization is subject to a yearly surveillance audit.

Registration No.: SY 50129283 0001

Report No.: 15025829 001

Date of expiry: 08.04.2013

Scope: refer to Attachment

Certification Body

Qingdao, 06.05.2009





APPROVAL

TUV Rheinland

EC Directive 93/42/EEC Annex V, Article 3
Quality Assurance System Production



Registration No.: DD 60020975 0001

Report No.: 15025829 001

Manufacturer: SterLance Medical (Suzhou) Inc.
No. 68 Litanghe Road
Xiangcheng
Suzhou 215133
China

Scope: Manufacturing of 500ml Disposable Safety Syringes, Storage in
ISO Class 12000

Date of Expiry: 03.02.2013

The Notified Body hereby authorizes the quality management system established and applied by the company mentioned above. The requirements of Annex V, Article 3 of the directive have been met. This approval is subject to periodic surveillance, defined by Annex V, Article 4 of the aforementioned EC Directive, and can be used by the company with the manufacturer's declaration of conformity.

Notified Body



Cologne, 06.05.2008

TUV Rheinland Product Safety GmbH - Am Grauen Stein - D-51105 Köln

Accredited by Zentralstelle der Länder für Sicherheitstechnik (ZLS) and
Zentralstelle der Länder für Gesundheitsschutz bei Arzneimitteln und Medizinprodukten (ZLG)

Notified under No. 0197 to the EC Commission.

CE The CE marking may be used if all relevant and effective EC Directives are complied with. CE



DEPARTMENT OF HEALTH & HUMAN SERVICES

Food and Drug Administration
9200 Corporate Boulevard
Rockville MD 20850

AUG 27 2009



Mr. Shi GuoPing
Managing Director
SteriLasec Medical (SuZhou) Inc.
No. 68 Li Tanghe Road NangCheng
SuZhou, 215133
CHINA

Dear Mr. GuoPing:

We are enclosing a copy of the establishment inspection report (EIR) for the inspection conducted at your establishment SteriLasec Medical (SuZhou) Inc., located in SuZhou, China on January 05-08, 2009 by Perry J. Gambrell, on behalf of the U.S. Food and Drug Administration (FDA). When the Agency concludes that an inspection is "closed," under 21 C.F.R. 20.64 (d) (3), it will release a copy of the EIR to the inspected establishment. This procedure is applicable to EIRs for inspections completed on or after April 1, 1997. For those inspections completed prior to the above date, a copy of the EIR may still be made available through the Freedom of Information Act (FOIA).

The Agency is working to make its regulatory process and activities more transparent to the regulated industry. Releasing this EIR to you is part of this effort. The copy being provided to you comprises the narrative portion of the report; it reflects redactions made by the Agency in accordance with the FOIA and 21 C.F.R. Part 20. This, however, does not preclude you from requesting and, possibly, obtaining any additional information under FOIA.

If there is any question about the released information, feel free to contact Ms. Cathy Condon at 301.796.3814 or write to:

Food and Drug Administration
Center for Devices and Radiological Health
Office of Compliance
Field Operations Branch
10905 New Hampshire Avenue
White Oak - Building 65, Room 2609
Silver Spring, MD 20993

Sincerely yours,

Timothy A. Ulmowski
Director
Office of Compliance
Center for Devices and
Radiological Health

Enclosure: Summary of Inspectional Findings

Certificate



TUV Rheinland of North America, Inc., a CMDCAS
recognized registrar, certifies that

SteriLance Medical (Suzhou) Inc.
No. 68 Litanghe Road
Xiangcheng

Suzhou 215133
China

has established and maintained a

Quality Management System
according to
ISO 13485:2003

Audit Report No.: 31092111 001
Certificate Registration No.: 74 500 3903
Expiry Date: September 26, 2013

for the **Manufacture and Distribution of**
Blood Lancets, Safety Lancets, Scalpels



Certification Officer: V. Ren

TUV Rheinland of North America, Inc.
Newtown, Connecticut

Effective Date: September 27, 2010



TUV Rheinland / CCIC (Qingdao)

TUV Rheinland

6F, Flat B, Fu Tai Plaza, 18 Hong Kong Middle Rd, Qingdao 266071, P.R. China



CERTIFICATE

for a

Quality Management System

according to

EN ISO 13485:2003-AC:2007

TUV Rheinland / CCIC (Qingdao) hereby certifies that the

Manufacturer: SteriLance Medical (Suzhou) Inc.
No. 68 Litanghe Road, Xiangcheng
Suzhou, Jiangsu 215133
P.R. China

has established and maintains a quality management system. Conformance with the requirements of the standards has been audited.

The organization is subject to a yearly surveillance audit.

Registration No.: SY 50129283 0001

Report No.: 15025829 001

Date of expiry: 08.04.2013

Scope: refer to Attachment

Certification Body

Qingdao, 06.01.2009





TUV Rheinland



APPROVAL

EC Directive 93/42/EEC Annex V, Article 3
Quality Assurance System Production

Registration No.: DD 60020975 0001

Report No.: 15025829 001

Manufacturer: SteriLance Medical (Suzhou) Inc.
No. 65 Litanghe Road
Xiangcheng
Suzhou 215133
China

Scope: manufacturing of Biotin ampoules, safety ampoules, ampoules and ampoules

Date of Expiry: 03.01.2013

The Notified Body hereby authorizes the quality management system established and applied by the company mentioned above. The requirements of Annex V, Article 3 of the directive have been met. This approval is subject to periodic surveillance, defined by Annex V, Article 4 of the aforementioned EC Directive, and can be used by the company with the manufacturer's declaration of conformity.

Notified Body

Cologne, 06.05.2008



TUV Rheinland Product Safety GmbH - Am Grauen Stein - D-51105 Köln

Accredited by Zentralstelle der Länder für Sicherheitstechnik (ZLS) and
Zentralstelle der Länder für Gesundheitsschutz bei Arzneimitteln und Medizinprodukten (ZLG).

Notified under No. 0197 to the EC Commission.

CE The CE marking may be used if all relevant and effective EC Directives are complied with CE



Health -Med

Indústria e Comércio de Artigos Hospitalares Ltda-ME
CNPJ: 11.204.121/0001-71

INSC:636.318.130.113

Esclarecimento Sobre B.P.F

Em esclarecimento sobre o certificado de Boas Práticas de Fabricação, comunicamos que a industria Health Med Industria e Comercio de Artigos Hospitalares LTDA – ME, Se enquadra, segundo diretrizes da ANVISA (Agência Nacional de Vigilância Sanitária), na classificação de industria de fabricação de produtos para a saúde/correlatos, código CNAE 3250-7 / 05 Fabricação de artefatos (Pulseiras de Identificação) para uso médico hospitalar, como produtos médico descartável não invasivos, de CLASSE I e II – BAIXO RISCO.

Assim, conforme RDC 24 de 21 de maio de 2009, que dispõe sobre o cadastramento para controle sanitário dos produtos para saúde. A industria Health Med Industria e Comércio de Artigos Hospitalares LTDA – ME, não necessita a apresentação do Certificado de Boas Práticas de Fabricação, apesar de fazer o uso das mesmas pelo departamento de Garantia da Qualidade para controle de produção e qualidade.

São Paulo, 15 de Maio de 2014

Ângelo Alziati

Resp.Técnico



EMPRESA: Coad Produtos Medicais Hospitalares Ltda - ME
 ENDEREÇO: Rua Padre Angelo 134 - LITRA A
 BARRIO: PARA CEP: 55968491 - ITABIRA/MG
 CNPJ: 11.067.261/0001-89
 PROCESSO: 2531.0170742012-34
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido considerando que as
 produtos que a empresa pretende fornecer, tais como Agulha 20
 Raqui Spinal, Curator Vasos Purificadas nº 20, Sonda Aspirete
 5/16, são de uso profissional e/ou destinados ao serviço de saúde,
 não constando entre as atividades previstas, conforme descrição
 constantes na Resolução COMCLA nº 3, de 16/05/2007. A empresa
 deverá apresentar solicitação de Autorização de Funcionamento para a
 atividade de Distribuição (Atacadista) de Produtos para Saúde.
 EMPRESA: (atividade concluída e cessada) Idu, ssa
 ENDEREÇO: rua da Ilhaeana, 512
 BARRIO: sao joao CEP: 14860085 - ARAQUARAS/SP
 CNPJ: 02.118.432/0001-89
 PROCESSO: 2531.1220832012-01
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de relatório de
 inspeção, com parecer conclusivo acerca da atividade de Fabricar
 Produtos para Saúde, regulamentado o disposto no Art 2º - § 2º, inciso II,
 da Resolução RDC nº 204/2005.
 EMPRESA: (atividade concluída e cessada) Instituto de Diagnóstico e Referen-
 ciologia Epidemiológica - Idu, ssa
 ENDEREÇO: rua do amarelo, 103
 BARRIO: centro CEP: 02020010 - TAIUBATÉ/SP
 CNPJ: 06.159.133/0001-43
 PROCESSO: 2531.2645562011-41
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Por não cumprimento da obli-
 gação formulada sob o número de notificação 280915/12, com base
 nos artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. É de responsabilidade do
 interessado a verificação quanto da existência de exigências, con-
 forme estabelecidas nos artigos 4º e 5º, da RDC nº 204/2005.
 EMPRESA: UNIAO TRADER - COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS
 MÉDICOS, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: L. DR. MESTADDERO, Nº 123, CUNJO 302 E 301
 BARRIO: RIO BRANCO CEP: 89439000 - FORQUILHON/RS
 CNPJ: 11.576.302/0001-29
 PROCESSO: 2531.3410642012-54
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base na Resolu-
 ção RDC nº 204/2005 e Resolução RDC nº 16/2008. A empresa já
 está inscrita e funciona por este class de produto, AFE 8.88534-1,
 oferecendo a mesma solução apresentada de AFE por meio de um
 produto.

EMPRESA: SIEGHER E SAVIAN COMÉRCIO DE PRODUTOS
 MÉDICOS E FARMACIA LTDA
 ENDEREÇO: R. JOSÉ BONFÁCIO, 2315 L. 109
 BARRIO: CENTRO CEP: 9705436 - SANTA MARIA/RS
 CNPJ: 11.158.386/0001-89
 PROCESSO: 2531.4197792012-58
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Apresentação de relatório de inspe-
 ção, sem parecer conclusivo acerca da atividade de Comércio Vende-
 do de Produtos para Saúde. Conforme Art 2º - § 2º, inciso II, da
 Resolução RDC nº 204 de 8 de julho de 2005. A Empresa deverá
 apresentar processo de solicitação de AFE para Comércio Atacadista
 de Produtos para Saúde, após realizar os procedimentos constantes na
 Notificação 278/8, emitida pela Secretaria de Saúde do Município de
 Santa Maria, RS.

EMPRESA: IER COMERCIO ATACADISTA DE PRODUTOS RE-
 TEROS LTDA EPP
 ENDEREÇO: RUA HAMAIANA, 8 N QD 15 L 17 18
 BARRIO: VILA AR DOS TELES CEP: 25555726 - SÃO JOÃO DE
 MERITI/RJ
 CNPJ: 06.844.903/0001-59
 PROCESSO: 2531.786882011-41
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base no artigo 2º,
 parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº
 204/2005. A empresa não apresentou a documentação necessária. Os
 relatórios de inspeção apresentados não são conclusivos quanto ao
 atendimento da legislação e capacidade técnica para o exercício da
 atividade prevista, sendo que em um deles consta no item 1) -
 Passar do Inspeção para o cadastro de esta empresa, e sendo, que a
 empresa compareceu em duas Políticas de Distribuição e Armazenamento
 de Medicamentos, e o outro referiu-se ao comércio atacadista de produtos
 e insumos de uso veterinário.

EMPRESA: SHCANT IMPLANTES ESPECIALIZADOS LTDA
 ENDEREÇO: rua joanna, 2150 sala 1a
 BARRIO: vila casti CEP: 13075730 - SÃO JOSE DO RIO PRETO/SP
 CNPJ: 11.267.843/0001-41
 PROCESSO: 2531.4815582012-30
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documen-
 tação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo, emitido
 pelo órgão local de registro sanitário, regulamentado o disposto no artigo 2º,
 § 2º, inciso II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
 EMPRESA: FUTURA BRASIL EXPRESS TRANSPORTES LOGIS-
 TICOS E LOGÍSTICA LTDA EPP
 ENDEREÇO: RUA GONÇALVES BENVENUTTA, 361
 BARRIO: JD SÃO FRANCISCO CEP: 13200000 - LOUVLEIRA/SP
 CNPJ: 16.482.261/0001-84
 PROCESSO: 2531.4102132012-71
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base no artigo 2º,
 parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº
 204/2005. O formulário de pedido e documentação anexos (relatório
 de inspeção e lista de produtos) se refere à atividade de transportar
 medicamentos, diferindo do anexo posicionado - transportes de
 produtos para a saúde.

EMPRESA: MARIA APARECIDA DA ROCHA DENTAL ME
 ENDEREÇO: rua nove de julho, 1560
 BARRIO: centro CEP: 17500129 - MARILIA/SP
 CNPJ: 08.271.252/0001-86
 PROCESSO: 2531.4122122011-44
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Por não cumprimento da obli-
 gação formulada sob o número de notificação 21045/11, com base
 nos artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. É de responsabilidade do
 interessado a verificação quanto da existência de exigências, con-
 forme estabelecidas nos artigos 4º e 5º, da RDC nº 204/2005.
 EMPRESA: PROMEDI-SP INSTRUMENTOS MÉDICOS OCCU-
 TOLOGICOS LTDA ME
 ENDEREÇO: Rua Vitoria, 159
 BARRIO: Ponta Grande CEP: 07012121 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 12.717.917/0001-89
 PROCESSO: 2531.4728992012-49

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documen-
 tação necessária. Relatório de Inspeção com parecer conclusivo, emitido
 pelo autoridade sanitária local competente, para o exercício da
 atividade prevista. Considerando que os produtos que a empresa
 pretende fornecer, tais como parafusos, não são de uso profissional e/ou
 destinados ao serviço de saúde, não constando entre as atividades
 previstas, conforme descrição constantes na Resolução COMCLA nº 3,
 de 16/05/2007. A empresa deverá apresentar solicitação de
 Autorização de Funcionamento para a atividade de
 Distribuição (Atacadista).

EMPRESA: LAISVITUM COMERCIAL LTDA EPP
 ENDEREÇO: R. DR. FRANCISCO PURTELLA 3463 SALAS 101 E
 107
 BARRIO: PARADA 40 CEP: 24420001 - SÃO GONÇALDO/RJ
 CNPJ: 14.709.214/0001-46
 PROCESSO: 2531.4403142012-89
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação de documen-
 tação necessária. Relatório de Inspeção, com parecer conclusivo, con-
 siderando o artigo 2º, § 2º, inciso II, parágrafo único, da Resolução
 RDC nº 204/2005.
 EMPRESA: MALLIBRAN TRANSPORTES LTDA EPP
 ENDEREÇO: avenida cumbá, 676
 BARRIO: centro CEP: 21011718 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 32.487.363/0001-80
 PROCESSO: 2531.0070032012-80
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Por não cumprimento da obli-
 gação formulada sob o número de notificação 280300/12, com base
 nos artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. É de responsabilidade do
 interessado a verificação quanto da existência de exigências, con-
 forme estabelecidas nos artigos 4º e 5º, da RDC nº 204/2005.
 EMPRESA: (atividade concluída e cessada) SIA
 ENDEREÇO: rua grande lica da zona, 299
 BARRIO: zona CEP: 31140130 - BELO HORIZONTE/MG
 CNPJ: 04.521.992/0001-82
 PROCESSO: 2531.2714242012-49

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Por não cumprimento da obli-
 gação formulada sob o número de notificação 280300/12, com base
 nos artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. É de responsabilidade do
 interessado a verificação quanto da existência de exigências, con-
 forme estabelecidas nos artigos 4º e 5º, da RDC nº 204/2005.
 EMPRESA: MEDICENTER SERVIÇOS E REPRESENTAÇÕES DE
 MEDICAMENTOS
 ENDEREÇO: avia quailis 14 numero 35 sala 18 loja 01
 BARRIO: cidade do maracani CEP: 71250125 - GUARÁES
 CNPJ: 11.225.466/0001-71
 PROCESSO: 2531.5904552012-04
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Por não cumprimento da obli-
 gação formulada sob o número de notificação 280915/12, com base
 nos artigos 6º e 11 da RDC nº 204/2005. É de responsabilidade do
 interessado a verificação quanto da existência de exigências, con-
 forme estabelecidas nos artigos 4º e 5º, da RDC nº 204/2005.
 EMPRESA: CIRURGICA FITEC/MEID LTDA
 ENDEREÇO: RUA ESPERANÇA 236
 BARRIO: BARRIOBRANCO CEP: 06470600 - JIJE DE PO-
 RRAMO
 CNPJ: 12.467.992/0001-80
 PROCESSO: 2531.4913092012-87

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido considerando que os
 produtos que a empresa pretende fornecer, tais como estetoscópio,
 fones cardíacos, equipamentos para Odontologia são de uso pro-
 fissional e/ou destinados ao serviço de saúde, não constando entre
 as atividades previstas, conforme descrição constantes na Resolu-
 ção COMCLA nº 3, de 16/05/2007. A empresa deverá apresentar
 solicitação de Autorização de Funcionamento para a atividade de
 Distribuição (Atacadista).

RESOLUÇÃO - Nº 20, DE 8 DE FEVEREIRO DE 2013

A Diretora-Geral substitua sua Inspeção, Manutenção de Qualidade, Controle e Fiscalização
 de Insumos, Medicamentos, Produtos, Próprios e Fabricados da Agência Nacional de Vigilância
 Sanitária no uso de seus instrumentos legais autorizada pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo
 em vista o disposto nas Leis 11, IV e V da Lei nº 41 e no inciso I, § 1º da Lei nº 95 de Regimento Interno
 aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 334 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de
 21 de agosto de 2006,

considerando a Resolução RDC nº 95, de 04 de novembro de 2005,
 considerando ainda a Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2006, que estabelece critérios de
 auto-inspeção, as informações constantes no site, e que são (a) empresa(s) (empresa(s) ou empresa(s) de
 Política de Fabricação - em de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder R0 (Emprego), na forma do ANEXO, a portadora de Certificação de Boas
 Práticas de Fabricação.
 Art. 2º A presente certificação terá validade de 1 (um) ano a partir de sua publicação.
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor no dia de sua publicação.

FLAVIA NEVES RICHVA ALVES

ANEXO

| |
|--|
| Fabricante: TERUMO EUROPE |
| Endereço: HINSEBACHPARK ZONE 2 HAASBEEK, HETBELLUNENLAAN 40 - LEUVEN - BÉLGICA |
| País: BÉLGICA |
| Importador: TERUMOMEDICAL DO BRASIL LTDA CNPJ: 07.128.05/0001-31 |
| Associação de Funcionamento Classe nº: 800.122-8 |
| Inspeção de Política: 02926112-2 |
| Produto médico fabricado na planta acima mencionada, devidamente registrado junto à ANVISA, enquadrado sob o (número) de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de setembro de 2001. |

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.anvisa.gov.br/medicamentos/med/>, pelo código: 18040913021306131

| |
|--|
| Fabricante: B. BRAUN SURGICAL S.A. |
| Endereço: CARRETERA DE TERRASSA, 242, 38101 - RUBÍ - BARCELONA - ESPANHA |
| País: ESPANHA |
| Importador: LABORATORIOS B. BRAUN S.A. CNPJ: 31.673.254/0001-62 |
| Associação de Funcionamento Classe nº: 801.165-8 |
| Inspeção de Política: 027912012-8 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados sob o (número) de risco I, II e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de setembro de 2001. |

| |
|--|
| Fabricante: B. BRAUN MEDICAL INSTRUMENTS SDN BHD |
| Endereço: BAYAN LEFAS FREE INDUSTRIAL ZONE, P.O. BOX 880 - 10010 PENANG - MALÁSIA |
| País: MALÁSIA |
| Importador: LABORATORIOS B. BRAUN S.A. CNPJ: 31.673.254/0001-62 |
| Associação de Funcionamento Classe nº: 801.165-8 |
| Inspeção de Política: 027912012-8 |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados sob o (número) de risco I, II e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de setembro de 2001. |

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 2001 e 24/09/2006, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



| |
|---|
| Fabricante: B. BRAUN AVIUM AG |
| Endereço: SCHWARZENBERGER WEG 75-79, 34212 - MEL-SUNDEN - ALEMANHA |
| País: ALEMANHA |
| Importador: LABORÁTORIOS B. BRAUN S.A. CNPJ: 31.472.294/0001-02 |
| Autorização de Funcionamento Câmara nº: 801.389-9 |
| Espediente de Petição: 0991482/12-2 |
| Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Fabricante: ETHICON, INC |
| Endereço: 2298 PALMAM STREET - SAN ANSELMO - TX - EUA |
| País: EUA |
| Importador: JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA CNPJ: 54.516.660/0001-01 |
| Autorização de Funcionamento Câmara nº: 801.429-0 |
| Espediente de Petição: 092228/12-1 |
| Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Fabricante: SYNERGETICS, INC |
| Endereço: 3609 HORIZON DRIVE, KING OF PRUSSIA, PENNSILVANIA - PA - EUA |
| País: EUA |
| Importador: JOHNSON & JOHNSON DO BRASIL INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS PARA SAUDE LTDA CNPJ: 54.516.660/0001-01 |
| Autorização de Funcionamento Câmara nº: 801.429-0 |
| Espediente de Petição: 047025/12-9 |
| Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Fabricante: BAUSCH & LOMB INC |
| Endereço: 2307 PELHAM ROAD - GREENVILLE - SC 29615 - EUA |
| País: EUA |
| Importador: BI INDUSTRIA OTICA LTDA CNPJ: 27.011.022/0001-03 |
| Autorização de Funcionamento Câmara nº: 801.380-5 |
| Espediente de Petição: 0264386/12-8 |
| Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Fabricante: GE OEC MEDICAL SYSTEMS GMBH |
| Endereço: WILHELM MAHL STRASSE 16 90119 - WENDLSTEIN - ALEMANHA |
| País: ALEMANHA |
| Importador: GE HEALTHCARE DO BRASIL COMERCIO E SERVICOS PARA EQUIPAMENTOS MEDICO-HOSPITALARES LTDA CNPJ: 09.029.172/0001-40 |
| Autorização de Funcionamento Câmara nº: 806.712-6 |
| Espediente de Petição: 012551/12-9 |
| Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Fabricante: GE HUNGARY KFT |
| Endereço: H-2045 BUDAPEST, AKRÓN U.T. HUNGRIA |
| País: HUNGRIA |
| Importador: GE HEALTHCARE DO BRASIL COMERCIO E SERVICOS PARA EQUIPAMENTOS MEDICO-HOSPITALARES LTDA CNPJ: 09.029.172/0001-40 |
| Autorização de Funcionamento Câmara nº: 806.712-6 |
| Espediente de Petição: 9147885/12-0 |
| Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Fabricante: GE KLINIK SISTIMLER TICARET A.S. |
| Endereço: MUSTAFA KEMAL MAHALLESİ - 2118 SORAK, N° 9 - ESKİŞEHİR YOLU, 06020 - ANKARA - TURKEY |
| País: TURQUIA |
| Importador: GE HEALTHCARE CLINICAL SYSTEMS EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA CNPJ: 09.022.669/0001-83 |
| Autorização de Funcionamento Câmara nº: 806.202-9 |
| Espediente de Petição: 0290534/12-4 |
| Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|--|
| Fabricante: TECHNOLAS PERFECT VISION GMBH |
| Endereço: MOSSBESCHMITTELE 1-3, MUNICH - 80882 - ALEMANHA |
| País: ALEMANHA |
| Importador: BI INDUSTRIA OTICA LTDA CNPJ: 27.011.022/0001-03 |
| Autorização de Funcionamento Câmara nº: 801.380-5 |
| Espediente de Petição: 0518121/12-1 |
| Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco II e III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Fabricante: BAUSCH & LOMB INC |
| Endereço: 3905 TREE COURT INDUSTRIAL BOULEVARD - SAINT LOUIS - MISSOURI 63101 - 63121 - EUA |
| País: EUA |
| Importador: BI INDUSTRIA OTICA LTDA CNPJ: 27.011.022/0001-03 |
| Autorização de Funcionamento Câmara nº: 801.380-5 |
| Espediente de Petição: 0538169/12-1 |
| Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Fabricante: BAUSCH & LOMB INC |
| Endereço: 10074 SCACIA STREET SUITE D-A, BANNING CALIFORNIA - EUA |
| País: EUA |
| Importador: BI INDUSTRIA OTICA LTDA CNPJ: 27.011.022/0001-03 |
| Autorização de Funcionamento Câmara nº: 801.380-5 |
| Espediente de Petição: 0480256/12-8 |
| Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco III, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|---|
| Fabricante: HITACHI HIGH-TECHNOLOGIES LTD |
| Endereço: 892, ICHIGI, HITACHINAKA-SHI, IBARAKI-KEN, 312-8504 - JAPAN |
| País: JAPÃO |
| Importador: SOCIEDADE DIAGNOSTICA BRASILEIRA LTDA CNPJ: 26.289.358/0001-86 |
| Autorização de Funcionamento Câmara nº: 102.074-1 |
| Espediente de Petição: 0527951/12-1 |
| Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco I, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

| |
|--|
| Fabricante: 3M ESPE DENTAL PRODUCTS |
| Endereço: 2111 MCCLAR AVENUE, IRVINE, CALIFORNIA, 92614 - EUA |
| País: EUA |
| Importador: 3M DO BRASIL LTDA CNPJ: 45.885.971/0001-08 |
| Autorização de Funcionamento Câmara nº: 802.683-1 |
| Espediente de Petição: 852808/12-0 |
| Certificado de Bom Fim de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados na(s) classe(s) de risco I e II, conforme regras de classificação definidas no Regulamento RDC nº 185, de 22 de outubro de 2001. |

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.la.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 19105011421346132

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 24/04/2001, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil



| |
|---|
| Fabricante: ARTHREX INC |
| Endereço: 1750 CREEKSHIRE BOULEVARD, NAPLES, FLORIDA, 34108 - EUA |
| País: EUA |
| Importador: TETLUS COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA |
| CNPJ: 01.821.117/0001-95 |
| Autorização de Funcionamento Comarc nº: 800.714-5 |
| Expediente de Petição: 4512799/12-3 |
| Certificado de Homologação de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2000. |

| |
|--|
| Fabricante: BIOMERIEUX INC |
| Endereço: 252 ANGLIM ROAD - HAZELWOOD, MD 61842, EUA |
| País: EUA |
| Importador: BIOMERIEUX BRASIL S/A |
| CNPJ: 11.040.635/0001-71 |
| Autorização de Funcionamento Comarc nº: 101.581-2 |
| Expediente de Petição: 872528/11-8 |
| Certificado de Homologação de Fabricação para os produtos: |
| Produtos para diagnóstico de uso in vitro fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 295, de 17 de novembro de 2000. |

| |
|---|
| Fabricante: BIOMERIEUX INC |
| Endereço: 252 ANGLIM ROAD - HAZELWOOD, MD 61842, EUA |
| País: EUA |
| Importador: BIOMERIEUX BRASIL S/A |
| CNPJ: 11.040.635/0001-71 |
| Autorização de Funcionamento Comarc nº: 301.581-2 |
| Expediente de Petição: 872528/11-3 |
| Certificado de Homologação de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2000. |

| |
|--|
| Fabricante: PHADIA GMBH |
| Endereço: MÜNGINGEN STRASSE 7, 79616 BERG D-TRUI - ALEMANHA |
| País: ALEMANHA |
| Importador: PHADIA DIAGNÓSTICOS LTDA |
| CNPJ: 04.939.429/0001-10 |
| Autorização de Funcionamento Comarc nº: 901.341-8 |
| Expediente de Petição: 0772579/11-7 |
| Certificado de Homologação de Fabricação para os produtos: |
| Produtos para diagnóstico de uso in vitro fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 295, de 17 de novembro de 2000. |

| |
|--|
| Fabricante: BECTON DICKINSON INGLAND THERAPY SYSTEMS INC |
| Endereço: 8450 SOUTH STATE STREET - SANDY - UT, 84078 - EUA |
| País: EUA |
| Importador: BECTON DICKINSON INDUSTRIAS CEMORGICAS LTDA |
| CNPJ: 21.551.374/0001-06 |
| Autorização de Funcionamento Comarc nº: 108.554-5 |
| Expediente de Petição: 0805210/12-0 |
| Certificado de Homologação de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco II, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2000. |

| |
|---|
| Rua São José, IMPLANTER INDUSTRIA DE PRODUTOS MEDICOS CONTROLADOS LTDA |
| CNPJ: 05.566.849/0001-00 |
| Expediente de Petição: 0788055/12-1 |
| Endereço: AVENIDA JOÃO AMARAL, 138 |
| Bairro: PARQUE INDUSTRIAL II |
| CNP: 15.700-000 |
| Município: JALÍ |
| UF: SP |
| Autorização de Funcionamento Comarc nº: 895.160-1 |
| Certificado de Homologação de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2000. |

| |
|---|
| Fabricante: ZIMMER, INC |
| Endereço: 1800 WEST CENTER STREET, WARSAW, INDIANA - EUA |
| País: EUA |
| Importador: PARASINI IMPORTAÇÃO EXPORTAÇÃO E COMERCIO LTDA |
| CNPJ: 01.579.955/0001-44 |
| Autorização de Funcionamento Comarc nº: 100.884-1 |
| Expediente de Petição: 062669/12-7 |
| Certificado de Homologação de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, II e III, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2000. |

| |
|---|
| Rua São José, BRAMPO INDUSTRIA BRASILEIRA DE EQUIPAMENTOS MEDICOS LTDA |
| CNPJ: 06.133.418/0001-71 |
| Expediente de Petição: 898893/78-1 |
| Endereço: AVENIDA DE CARLOS BURROS, 2800 |
| Bairro: JARDIM ITALIA |
| CNP: 13.801.000 |
| Município: AMPARO |
| UF: SP |
| Autorização de Funcionamento Comarc nº: 101.603-1 |
| Certificado de Homologação de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2000. |

| |
|---|
| Fabricante: ST. JUDE MEDICAL |
| Endereço: 14901 DEYONG PLACE, MINNETONKA, MN, 55345 - EUA |
| País: EUA |
| Importador: ST. JUDE MEDICAL BRASIL LTDA |
| CNPJ: 09.388.846/0001-42 |
| Autorização de Funcionamento Comarc nº: 185.325-4 |
| Expediente de Petição: 8772486/12-4 |
| Certificado de Homologação de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco II e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2000. |

| |
|--|
| Rua São José, ENGINHEARIA ENGENHARIA DE IMPLANTES INDUSTRIA E COMERCIO LTDA |
| CNPJ: 07.710.244/0001-38 |
| Expediente de Petição: 088628/12-6 |
| Endereço: AVENIDA SA, Nº 227 |
| Bairro: VILA DANIELA |
| CNP: 13.504-221 |
| Município: RIO CLARO |
| UF: SP |
| Autorização de Funcionamento Comarc nº: 102.886-1 |
| Certificado de Homologação de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I, III e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2000. |

| |
|---|
| Fabricante: ST. JUDE MEDICAL |
| Endereço: 6550 WEDGWOOD ROAD NORTH, SUITE 140, MAPLE GROVE, MN 55311 - EUA |
| País: EUA |
| Importador: ST. JUDE MEDICAL BRASIL LTDA |
| CNPJ: 09.388.846/0001-42 |
| Autorização de Funcionamento Comarc nº: 105.521-4 |
| Expediente de Petição: 0772486/12-1 |
| Certificado de Homologação de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos fabricados na planta acima mencionada, devidamente registrados junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco II e IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2000. |

| |
|---|
| Rua São José, BIOCORG BIOTECNOLOGIA S/A |
| CNPJ: 09.635.694/0001-61 |
| Expediente de Petição: 045703/12-2 |
| Endereço: RUA BOQUEIRÃO, 1191 |
| Bairro: BOASA |
| CNP: 52.619.336 |
| Município: CANGAS |
| UF: RS |
| Autorização de Funcionamento Comarc nº: 806.961-8 |
| Certificado de Homologação de Fabricação para os produtos: |
| Produtos médicos nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco IV, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC nº 183, de 22 de outubro de 2000. |

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/imprensa/diario.html>, para o código 10182013021300133.

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.206-2 de 2001 e 2002/0801, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.



MINISTÉRIO DA SAÚDE
Agência Nacional de Vigilância Sanitária
Gerência Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e
Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e
Publicidade

Certificado de Boas Práticas de Fabricação e
Controle de Produtos para Saúde

Expediente nº: 0574541/13-1

Considerando o disposto na Lei n.º 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o Decreto nº 3.079, de 18 de abril de 1999 e a publicação no Diário Oficial da União de 27/01/2014, certifico que os estabelecimentos da empresa, a seguir descrita, cumprem com a legislação sanitária vigente, quanto às Boas Práticas de Fabricação e Controle de produtos para saúde exigidas pela autoridade sanitária brasileira, estando seus estabelecimentos sujeitos a inspeções periódicas.

| | | |
|--|-----------------|--------------------------|
| EMPRESA: INALAMED EQUIPAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES LTDA | | CNPJ: 08.249.145/0001-84 |
| ENDEREÇO: AV. MANGUEIRA QD. 30 LT. 01 | | |
| BARRIO: VILA ALZIRA | CEP: 74.913-360 | |
| MUNICÍPIO: APARECIDA DE GOLÂNIA | UF: GO | |
| AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: R.06227-0 | | |
| Certificado de Boas Práticas de Fabricação e Controle de Produtos para Saúde: | | |
| Materiais de uso médico nacionais, devidamente registrados por esta empresa junto à ANVISA, enquadrados nas classes de risco I e II, conforme regras de classificação definidas na Resolução RDC n. 185, de 22 de outubro de 2001. | | |

Válido até: 26/01/2016

Brasília - DF, quinze de maio, 30 de janeiro de 2014

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos,
Medicamentos e Produtos, Propaganda e Publicidade



SABONETE INFANTIL, PAVEL, BABY CLUBE AZUL.
23151.447324/2013-41 2.3224.0006.001-1
TABOÃO DA SERRA/SP 01/2013
COMERCIAL 24 Meses

202098 SABONETES INFANTIS
CARTUCHO DE CARTOLINA
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
BARRA

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CIDADÃO ESPECIAL DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
SABONETE DEBANTIL, PAVEL, BABY CLUBE BRANCO
23151.447324/2013-41 2.3224.0007.001-1
TABOÃO DA SERRA/SP 01/2013
COMERCIAL 24 Meses

202099 SABONETES INFANTIS
CARTUCHO DE CARTOLINA
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
BARRA

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CIDADÃO ESPECIAL DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
SABONETE INFANTIL, PAVEL, BABY CLUBE ROSA
23151.447324/2013-41 2.3224.0008.001-8
TABOÃO DA SERRA/SP 01/2013
COMERCIAL 24 Meses

202090 SABONETES INFANTIS
CARTUCHO DE CARTOLINA
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
BARRA

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CIDADÃO ESPECIAL DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
RECKITZ BUNDECKER (BRASIL) LTDA 2.00345-1
DETROL CUIDADO DIÁRIO SABONETE ANTIBACTERIANO
2415-139431/2013-07 2.0045.0096.001-1
SÃO PAULO/SP 01/2013
COMERCIAL 2 Anos

202091 SABONETE FACIAL (OU CORPORAL) ANTISÉPTICO
(LÍQUIDO, CREME OU SÓL-
IDO)
ENVOLPE DE PAPEL
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
BARRA

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
NÃO APRESENTA CIDADÃO ESPECIAL DE CONSERVA-
ÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
DETROL CUIDADO DIÁRIO SABONETE ANTIBACTERIANO
2031-139407/2013-07 2.0045.0096.002-8
SÃO PAULO/SP 01/2013
COMERCIAL 2 Anos

202092 SABONETE FACIAL (OU CORPORAL) ANTISÉPTICO
(LÍQUIDO, CREME OU SÓL-
IDO)
CARTUCHO DE CARTOLINA
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
BARRA

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
NÃO APRESENTA CIDADÃO ESPECIAL DE CONSERVA-
ÇÃO
RÓTULO APROVADO COM CORREÇÕES
BÓVILE IND COM LTDA 2.01704-7
DOCP INFÂNCIA BATOM INFANTE HIDRATANTE ADELIA
BAINHA
ROSA BÉBÉ 23151.716128/2013-41 2.1794.0095.001-7
APARECIDA DE GOIANIA/GO 01/2013
COMERCIAL 2 Anos

202093 BATOM INFANTIL (LÍQUIDO, CREME OU SÓLIDO)
ESTOJO DE PLÁSTICO
LACRE DE PVC
BASTAO

218 Recomendação de Intelectuais do Registro de Produto Grau 2
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C).
DOCP INFÂNCIA BATOM INFANTIL HIDRATANTE ADELIA
BAINHA
MORANGO 23151.716128/2013-41 2.1794.0095.001-8
APARECIDA DE GOIANIA/GO 01/2013
COMERCIAL 2 Anos

202094 BATOM INFANTIL (LÍQUIDO, CREME OU SÓLIDO)
ESTOJO DE PLÁSTICO
LACRE DE PVC

BASTAO

298 Recomendação de Intelectuais do Registro de Produto Grau 2
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C).
DOCP INFÂNCIA BATOM INFANTIL HIDRATANTE ADELIA
BAINHA
TUTTI FRUIT 23151.716128/2013-41 2.1794.0095.001-3
APARECIDA DE GOIANIA/GO 01/2013
COMERCIAL 2 Anos

202095 BATOM INFANTIL (LÍQUIDO, CREME OU SÓLIDO)
ESTOJO DE PLÁSTICO
LACRE DE PVC
BASTAO

258 Recomendação de Intelectuais do Registro de Produto Grau 2
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CONSERVAR EM LUGAR FRESCO (TEMPERATURA NÃO SU-
PERIOR A 40° C).
PERLUMARIA MARCIA LTDA 2.00305-1
ÁGUA OXIGENADA CREMOSA 20 VOLUMES MARCIA
23151.327701/2013-74 2.0105.0032.001-8
RIO DE JANEIRO/RJ 01/2013
COMERCIAL 30 Meses

202096 ÁGUA OXIGENADA (10 A 40 VOLUMES) (INCLUIDAS
AS CREMOSAS, EXCETO OS PR-
ODUTOS DE USO MEDICINAL)
FRASCO DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
EMULSAO

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CIDADÃO ESPECIAL DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
ÁGUA OXIGENADA CREMOSA 20 VOLUMES MARCIA
23151.327701/2013-74 2.0105.0032.001-8
RIO DE JANEIRO/RJ 01/2013
PROFISSIONAL 36 Meses

202097 ÁGUA OXIGENADA (10 A 40 VOLUMES) (INCLUIDAS
AS CREMOSAS, EXCETO OS PR-
ODUTOS DE USO MEDICINAL)
FRASCO DE PLÁSTICO
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
EMULSAO

287 Registro de Produto Grau 2 - Nacional
RESTRIÇÃO DE USO CONFORME MENCIONADO NA ROTU-
LAGEM
CIDADÃO ESPECIAL DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
SHEED DO BRASIL LTDA 2.00114-0
SHEED PERFECT HYDRATING BB CREAM
MEDIUM 23151.384105/2013-01 2.3114.0266.001-9
ESTADOS UNIDOS 01/2013
COMERCIAL 60 Meses

202098 OUTROS PRODUTOS NÃO PREVISTOS - GRAU II
BENIGNA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CIDADÃO ESPECIAL DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
SHEED PERFECT HYDRATING BB CREAM
DIARY 23151.384105/2013-01 2.3114.0266.002-7
ESTADOS UNIDOS 01/2013
COMERCIAL 60 Meses

202099 OUTROS PRODUTOS NÃO PREVISTOS - GRAU II
BENIGNA DE PLÁSTICO
CARTUCHO DE CARTOLINA
CREME

287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CIDADÃO ESPECIAL DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
WELIDA DO BRASIL LABORATÓRIO E FARMÁCIA LTDA
2.00114-4
CALÊNDELA ÓLEO HIDRATANTE PARA BEBÊ - WELIDA
23151.318970/2013-46 2.0141.0101.001-9
ALEMANIA 01/2013
COMERCIAL 30 Meses

202099 OLEOS INFANTIS
FRASCO DE PLÁSTICO COM VALVULA DOSADORA
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
OLEO

287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CIDADÃO ESPECIAL DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
CALÊNDELA ÓLEO HIDRATANTE PARA BEBÊ - WELIDA
23151.318970/2013-46 2.0141.0101.001-9
ALEMANIA 01/2013
COMERCIAL 30 Meses

202098 OLEOS INFANTIS
FRASCO DE VIDRO COM VALVULA DOSADORA
CARTUCHO DE CARTOLINA
OLEO

287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CIDADÃO ESPECIAL DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM
CALÊNDELA ÓLEO HIDRATANTE PARA BEBÊ - WELIDA
23151.318970/2013-46 2.0141.0101.001-9
ALEMANIA 01/2013
COMERCIAL 25 Meses

202099 OLEOS INFANTIS
SACRE
PRODUTO SOMENTE CONTEM EMBALAGEM PRIMÁRIA
OLEO

287 Registro de Produto Grau 2 - Impedido
NÃO APRESENTA RESTRIÇÃO DE USO
CIDADÃO ESPECIAL DE CONSERVAÇÃO INDICADOS NA
ROTULAGEM

**GERÊNCIA-GERAL DE INSPEÇÃO,
MONITORAMENTO DA QUALIDADE, CONTROLE
E FISCALIZAÇÃO DE INSUMOS, MEDICAMENTOS
E PRODUTOS, PROPAGANDA E PUBLICIDADE**

RESOLUÇÃO - DE Nº 199, DE 23 DE JANEIRO DE 2014

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 140, de 2 de março de 2013, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo 1 da Portaria nº 154 de 11 de agosto de 2006, consolidado no DDOF de 21 de agosto de 2006, considerando os requisitos da Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2008, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no site, e que não apresenta(s) comentário(s) no relatório de Boas Práticas de Distribuição com Armazenagem - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Considerar (s) empresa(s), no âmbito do ANEXO, a prerrogativa de Certificação de Boas Práticas de Distribuição com Armazenagem de Produtos para Saúde.

Art. 2º A presente certificação será válida de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

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

BRUNO GONCALVES ARAUJO RIOS

| ANEXO | |
|---|--------------------------|
| Nome: RETA INFANTIL LTDA | CNPJ: 06.925.123/0001-06 |
| Endereço: RUA DOBRY, S/Nº, JARDIM EUROPA 140 | |
| Cidade: BRASÍLIA | CEP: 71610-100 |
| Município: BRASÍLIA | UF: DF |
| Atividade de Fabricação: Comércio | Código: 47.11-2/01 |
| Endereço de Fone: 061441114 | |
| Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde | |
| Nome: RETA INFANTIL BRASIL LTDA | CNPJ: 06.925.123/0001-06 |
| Endereço: RUA DOBRY, S/Nº, JARDIM EUROPA 140 | |
| Cidade: BRASÍLIA | CEP: 71610-100 |
| Município: BRASÍLIA | UF: DF |
| Atividade de Fabricação: Comércio | Código: 47.11-2/01 |
| Endereço de Fone: 061441114 | |
| Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde | |
| Nome: RETA INFANTIL BRASIL LTDA - SP | CNPJ: 06.925.123/0001-06 |
| Endereço: RUA DOBRY, S/Nº, JARDIM EUROPA 140 | |
| Cidade: BRASÍLIA | CEP: 71610-100 |
| Município: BRASÍLIA | UF: DF |
| Atividade de Fabricação: Comércio | Código: 47.11-2/01 |
| Endereço de Fone: 061441114 | |
| Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem de Produtos para Saúde | |

RESOLUÇÃO - DE Nº 200, DE 23 DE JANEIRO DE 2014

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 140, de 2 de março de 2013, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo 1 da Portaria nº 154 de 11 de agosto de 2006, consolidado no DDOF de 21 de agosto de 2006, considerando os requisitos da Resolução RDC nº 16, de 23 de abril de 2008, que estabelece critérios de auto-inspeção, as informações constantes no site, e que não apresenta(s) comentário(s) no relatório de Boas Práticas de Fabricação - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Considerar (s) empresa(s) com(s) no ANEXO, a prerrogativa de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Produtos para Saúde.



República Federativa do Brasil
Ministério do Desenvolvimento, Indústria e Comércio Exterior
Instituto Nacional de Metrologia, Qualidade e Tecnologia - Inmetro

Coordenação Geral de Acreditação

Signatário dos Acordos de Reconhecimento Mútuo da International Laboratory Accreditation Cooperation (ILAC) e
da International Accreditation Cooperation (IAC)



Certificado de Acreditação

Acreditação nº 0338

Acreditação inicial: 12-7-2008

**LABORATÓRIO INCOTERM
INCOTERM INDÚSTRIA DE TERMÔMETROS LTDA
AVENIDA EDUARDO PRADO, 1.670 - IPANEMA
PORTO ALEGRE - RS**

A Coordenação Geral de Acreditação do Inmetro concede acreditação ao Laboratório acima identificado, segundo os requisitos estabelecidos na ABNT NBR ISO/IEC 17025:2005. Esta acreditação constitui a expressão formal do reconhecimento da sua competência para realizar os serviços constantes no Escopo de Acreditação.


Marlene Zanetti Zilio de Oliveira
Coordenadora Geral de Acreditação

Emissão: 17-12-2012

Validade: 01-01-2017



Faceta Para Procedimentos Invasivos 25101.200170021.04
 Decreto para Catálogo KARI 870162
FABRICANTE: KARI STORZ OMNI & CO. KG - ALEM-
 ANIA
DISTRIBUIDOR: KARI STORZ OMNI & CO. KG - ALEM-
 ANIA
 10398A, 10399B, 10399AC, 103888E, 10266K, 10266KE,
 10266L, 10266LI, 10266M, 10266ME, 10359, 2453A, 27821Y,
 600978E, 600978S, 60266L, 60266E, 60266M, 60266ME,
 60266S, 24514A, 24514C, 145108, 10266H
CLASSE: II 1400796020
80077 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
 TADO
HALL INDUSTRIA COMERCIO IMPORT/EXPORTACAO LTDA,
 1100012
 Empresa Discartáveis 25101.202110202.75
**LUVA PLÁSTICA DESCARTÁVEL NÃO ESTÉRIL - MAL-
 PLAST**
FABRICANTE: HALL INDUSTRIA COMERCIO IMPORT/EX-
 PORTACAO LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR: HALL INDUSTRIA COMERCIO IMPORT/EX-
 PORTACAO LTDA - BRASIL
 Pacote com 100 unidades. Caixa de papelão com 1000 unidades
 (inclusive duas Caixas de papelão com 500 unidades).
CLASSE: I 1400729001
8030 - Cadastro em (amostra) de Material de Uso Médico NACI-
 ONAL
**HELI IMPORTACAO EXPORTACAO COMERCIO E REPRESENTA-
 TACAO LTDA - ZFP 810006-1**
 Equipos 25101.204040212.10
 Dependência Dependence Set Micros Filtr
FABRICANTE: FUJIFILM MEDICAL INDUSTRY VN CO., LTD -
 VIETNAM
 V0101000000
 V0101000000
 V0101000000
CLASSE: II 8059910000
80077 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
 TADO
Equipos 25101.204040212.09
 Dependência Administration Set
 V01111000000
 V01111000000
CLASSE: II 8059910000
80077 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
 TADO
**HOT SPOT BRASEL COMERCIO DE PRODUTOS E EQUIPAMEN-
 TOS DENTISTAS ODONTOLOGIA LTDA 826230-7**
 Equipos Odontológicos Para Produção 25101.204287200-10
SCOVA PARA PROFIPLAXIA HOT SPOT
FABRICANTE: STORZIMAND MANUFACTURING COMPANY
 LIMITED - INGLATERRA (REINO UNIDO)
DISTRIBUIDOR: HOT SPOT BRASEL COMERCIO DE PRODUTOS
 E EQUIPAMENTOS ODONTOLOGICOS LTDA - BRASIL
 181, 264, 265, 266, 267, 268, 269, 270, 271, 272
CLASSE: I 8061370001
80077 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
 TADO
**HUMMER DO BRASIL - COMERCIAL IMPORT E EXP DE EQUIPAMEN-
 TOS HOSPITALARES LTDA 806160-1**
 Outros 25101.112532812.40
CATELUX III IAR
FABRICANTE: Matrox AG - Mexico Equipamento - BURCA
 Caixa Diar 30000 Medicos, BSS7 73, BSK1 77, BSK1 77A,
 BSK7 71A, BSK7 71A, BSK7 101, BSK7 107, BSK7 107A, BSK7 107B,
 BSK7 107C, BSK7 107D, BSK7 107E, BSK7 107F, BSK7 107G, BSK7 107H,
 BSK7 107I, BSK7 107J, BSK7 107K, BSK7 107L, BSK7 107M, BSK7 107N,
 BSK7 107O, BSK7 107P, BSK7 107Q, BSK7 107R, BSK7 107S, BSK7 107T,
 BSK7 107U, BSK7 107V, BSK7 107W, BSK7 107X, BSK7 107Y, BSK7 107Z,
 BSK7 107AA, BSK7 107AB, BSK7 107AC, BSK7 107AD, BSK7 107AE,
 BSK7 107AF, BSK7 107AG, BSK7 107AH, BSK7 107AI, BSK7 107AJ,
 BSK7 107AK, BSK7 107AL, BSK7 107AM, BSK7 107AN, BSK7 107AO,
 BSK7 107AP, BSK7 107AQ, BSK7 107AR, BSK7 107AS, BSK7 107AT,
 BSK7 107AU, BSK7 107AV, BSK7 107AW, BSK7 107AX, BSK7 107AY,
 BSK7 107AZ, BSK7 107BA, BSK7 107BB, BSK7 107BC, BSK7 107BD,
 BSK7 107BE, BSK7 107BF, BSK7 107BG, BSK7 107BH, BSK7 107BI,
 BSK7 107BJ, BSK7 107BK, BSK7 107BL, BSK7 107BM, BSK7 107BN,
 BSK7 107BO, BSK7 107BP, BSK7 107BQ, BSK7 107BR, BSK7 107BS,
 BSK7 107BT, BSK7 107BU, BSK7 107BV, BSK7 107BW, BSK7 107BX,
 BSK7 107BY, BSK7 107BZ, BSK7 107CA, BSK7 107CB, BSK7 107CC,
 BSK7 107CD, BSK7 107CE, BSK7 107CF, BSK7 107CG, BSK7 107CH,
 BSK7 107CI, BSK7 107CJ, BSK7 107CK, BSK7 107CL, BSK7 107CM,
 BSK7 107CN, BSK7 107CO, BSK7 107CP, BSK7 107CQ, BSK7 107CR,
 BSK7 107CS, BSK7 107CT, BSK7 107CU, BSK7 107CV, BSK7 107CW,
 BSK7 107CX, BSK7 107CY, BSK7 107CZ, BSK7 107DA, BSK7 107DB,
 BSK7 107DC, BSK7 107DD, BSK7 107DE, BSK7 107DF, BSK7 107DG,
 BSK7 107DH, BSK7 107DI, BSK7 107DJ, BSK7 107DK, BSK7 107DL,
 BSK7 107DM, BSK7 107DN, BSK7 107DO, BSK7 107DP, BSK7 107DQ,
 BSK7 107DR, BSK7 107DS, BSK7 107DT, BSK7 107DU, BSK7 107DV,
 BSK7 107DW, BSK7 107DX, BSK7 107DY, BSK7 107DZ, BSK7 107EA,
 BSK7 107EB, BSK7 107EC, BSK7 107ED, BSK7 107EE, BSK7 107EF,
 BSK7 107EG, BSK7 107EH, BSK7 107EI, BSK7 107EJ, BSK7 107EK,
 BSK7 107EL, BSK7 107EM, BSK7 107EN, BSK7 107EO, BSK7 107EP,
 BSK7 107EQ, BSK7 107ER, BSK7 107ES, BSK7 107ET, BSK7 107EU,
 BSK7 107EV, BSK7 107EW, BSK7 107EX, BSK7 107EY, BSK7 107EZ,
 BSK7 107FA, BSK7 107FB, BSK7 107FC, BSK7 107FD, BSK7 107FE,
 BSK7 107FF, BSK7 107FG, BSK7 107FH, BSK7 107FI, BSK7 107FJ,
 BSK7 107FK, BSK7 107FL, BSK7 107FM, BSK7 107FN, BSK7 107FO,
 BSK7 107FP, BSK7 107FQ, BSK7 107FR, BSK7 107FS, BSK7 107FT,
 BSK7 107FU, BSK7 107FV, BSK7 107FW, BSK7 107FX, BSK7 107FY,
 BSK7 107FZ, BSK7 107GA, BSK7 107GB, BSK7 107GC, BSK7 107GD,
 BSK7 107GE, BSK7 107GF, BSK7 107GG, BSK7 107GH, BSK7 107GI,
 BSK7 107GJ, BSK7 107GK, BSK7 107GL, BSK7 107GM, BSK7 107GN,
 BSK7 107GO, BSK7 107GP, BSK7 107GQ, BSK7 107GR, BSK7 107GS,
 BSK7 107GT, BSK7 107GU, BSK7 107GV, BSK7 107GW, BSK7 107GX,
 BSK7 107GY, BSK7 107GZ, BSK7 107HA, BSK7 107HB, BSK7 107HC,
 BSK7 107HD, BSK7 107HE, BSK7 107HF, BSK7 107HG, BSK7 107HH,
 BSK7 107HI, BSK7 107HJ, BSK7 107HK, BSK7 107HL, BSK7 107HM,
 BSK7 107HN, BSK7 107HO, BSK7 107HP, BSK7 107HQ, BSK7 107HR,
 BSK7 107HS, BSK7 107HT, BSK7 107HU, BSK7 107HV, BSK7 107HW,
 BSK7 107HX, BSK7 107HY, BSK7 107HZ, BSK7 107IA, BSK7 107IB,
 BSK7 107IC, BSK7 107ID, BSK7 107IE, BSK7 107IF, BSK7 107IG,
 BSK7 107IH, BSK7 107II, BSK7 107IJ, BSK7 107IK, BSK7 107IL,
 BSK7 107IM, BSK7 107IN, BSK7 107IO, BSK7 107IP, BSK7 107IQ,
 BSK7 107IR, BSK7 107IS, BSK7 107IT, BSK7 107IU, BSK7 107IV,
 BSK7 107IW, BSK7 107IX, BSK7 107IY, BSK7 107IZ, BSK7 107JA,
 BSK7 107JB, BSK7 107JC, BSK7 107JD, BSK7 107JE, BSK7 107JF,
 BSK7 107JG, BSK7 107JH, BSK7 107JI, BSK7 107JJ, BSK7 107JK,
 BSK7 107JL, BSK7 107JM, BSK7 107JN, BSK7 107JO, BSK7 107JP,
 BSK7 107JQ, BSK7 107JR, BSK7 107JS, BSK7 107JT, BSK7 107JU,
 BSK7 107JV, BSK7 107JW, BSK7 107JX, BSK7 107JY, BSK7 107JZ,
 BSK7 107KA, BSK7 107KB, BSK7 107KC, BSK7 107KD, BSK7 107KE,
 BSK7 107KF, BSK7 107KG, BSK7 107KH, BSK7 107KI, BSK7 107KJ,
 BSK7 107KK, BSK7 107KL, BSK7 107KM, BSK7 107KN, BSK7 107KO,
 BSK7 107KP, BSK7 107KQ, BSK7 107KR, BSK7 107KS, BSK7 107KT,
 BSK7 107KU, BSK7 107KV, BSK7 107KW, BSK7 107KX, BSK7 107KY,
 BSK7 107KZ, BSK7 107LA, BSK7 107LB, BSK7 107LC, BSK7 107LD,
 BSK7 107LE, BSK7 107LF, BSK7 107LG, BSK7 107LH, BSK7 107LI,
 BSK7 107LJ, BSK7 107LK, BSK7 107LL, BSK7 107LM, BSK7 107LN,
 BSK7 107LO, BSK7 107LP, BSK7 107LQ, BSK7 107LR, BSK7 107LS,
 BSK7 107LT, BSK7 107LU, BSK7 107LV, BSK7 107LW, BSK7 107LX,
 BSK7 107LY, BSK7 107LZ, BSK7 107MA, BSK7 107MB, BSK7 107MC,
 BSK7 107MD, BSK7 107ME, BSK7 107MF, BSK7 107MG, BSK7 107MH,
 BSK7 107MI, BSK7 107MJ, BSK7 107MK, BSK7 107ML, BSK7 107MN,
 BSK7 107MO, BSK7 107MP, BSK7 107MQ, BSK7 107MR, BSK7 107MS,
 BSK7 107MT, BSK7 107MU, BSK7 107MV, BSK7 107MW, BSK7 107MX,
 BSK7 107MY, BSK7 107MZ, BSK7 107NA, BSK7 107NB, BSK7 107NC,
 BSK7 107ND, BSK7 107NE, BSK7 107NF, BSK7 107NG, BSK7 107NH,
 BSK7 107NI, BSK7 107NJ, BSK7 107NK, BSK7 107NL, BSK7 107NM,
 BSK7 107NO, BSK7 107NP, BSK7 107NQ, BSK7 107NR, BSK7 107NS,
 BSK7 107NT, BSK7 107NU, BSK7 107NV, BSK7 107NW, BSK7 107NX,
 BSK7 107NY, BSK7 107NZ, BSK7 107OA, BSK7 107OB, BSK7 107OC,
 BSK7 107OD, BSK7 107OE, BSK7 107OF, BSK7 107OG, BSK7 107OH,
 BSK7 107OI, BSK7 107OJ, BSK7 107OK, BSK7 107OL, BSK7 107OM,
 BSK7 107ON, BSK7 107OO, BSK7 107OP, BSK7 107OQ, BSK7 107OR,
 BSK7 107OS, BSK7 107OT, BSK7 107OU, BSK7 107OV, BSK7 107OW,
 BSK7 107OX, BSK7 107OY, BSK7 107OZ, BSK7 107PA, BSK7 107PB,
 BSK7 107PC, BSK7 107PD, BSK7 107PE, BSK7 107PF, BSK7 107PG,
 BSK7 107PH, BSK7 107PI, BSK7 107PJ, BSK7 107PK, BSK7 107PL,
 BSK7 107PM, BSK7 107PN, BSK7 107PO, BSK7 107PP, BSK7 107PQ,
 BSK7 107PR, BSK7 107PS, BSK7 107PT, BSK7 107PU, BSK7 107PV,
 BSK7 107PW, BSK7 107PX, BSK7 107PY, BSK7 107PZ, BSK7 107QA,
 BSK7 107QB, BSK7 107QC, BSK7 107QD, BSK7 107QE, BSK7 107QF,
 BSK7 107QG, BSK7 107QH, BSK7 107QI, BSK7 107QJ, BSK7 107QK,
 BSK7 107QL, BSK7 107QM, BSK7 107QN, BSK7 107QO, BSK7 107QP,
 BSK7 107QQ, BSK7 107QR, BSK7 107QS, BSK7 107QT, BSK7 107QU,
 BSK7 107QV, BSK7 107QW, BSK7 107QX, BSK7 107QY, BSK7 107QZ,
 BSK7 107RA, BSK7 107RB, BSK7 107RC, BSK7 107RD, BSK7 107RE,
 BSK7 107RF, BSK7 107RG, BSK7 107RH, BSK7 107RI, BSK7 107RJ,
 BSK7 107RK, BSK7 107RL, BSK7 107RM, BSK7 107RN, BSK7 107RO,
 BSK7 107RP, BSK7 107RQ, BSK7 107RR, BSK7 107RS, BSK7 107RT,
 BSK7 107RU, BSK7 107RV, BSK7 107RW, BSK7 107RX, BSK7 107RY,
 BSK7 107RZ, BSK7 107SA, BSK7 107SB, BSK7 107SC, BSK7 107SD,
 BSK7 107SE, BSK7 107SF, BSK7 107SG, BSK7 107SH, BSK7 107SI,
 BSK7 107SJ, BSK7 107SK, BSK7 107SL, BSK7 107SM, BSK7 107SN,
 BSK7 107SO, BSK7 107SP, BSK7 107SQ, BSK7 107SR, BSK7 107SS,
 BSK7 107ST, BSK7 107SU, BSK7 107SV, BSK7 107SW, BSK7 107SX,
 BSK7 107SY, BSK7 107SZ, BSK7 107TA, BSK7 107TB, BSK7 107TC,
 BSK7 107TD, BSK7 107TE, BSK7 107TF, BSK7 107TG, BSK7 107TH,
 BSK7 107TI, BSK7 107TJ, BSK7 107TK, BSK7 107TL, BSK7 107TM,
 BSK7 107TN, BSK7 107TO, BSK7 107TP, BSK7 107TQ, BSK7 107TR,
 BSK7 107TS, BSK7 107TT, BSK7 107TU, BSK7 107TV, BSK7 107TW,
 BSK7 107TX, BSK7 107TY, BSK7 107TZ, BSK7 107UA, BSK7 107UB,
 BSK7 107UC, BSK7 107UD, BSK7 107UE, BSK7 107UF, BSK7 107UG,
 BSK7 107UH, BSK7 107UI, BSK7 107UJ, BSK7 107UK, BSK7 107UL,
 BSK7 107UM, BSK7 107UN, BSK7 107UO, BSK7 107UP, BSK7 107UQ,
 BSK7 107UR, BSK7 107US, BSK7 107UT, BSK7 107UU, BSK7 107UV,
 BSK7 107UW, BSK7 107UX, BSK7 107UY, BSK7 107UZ, BSK7 107VA,
 BSK7 107VB, BSK7 107VC, BSK7 107VD, BSK7 107VE, BSK7 107VF,
 BSK7 107VG, BSK7 107VH, BSK7 107VI, BSK7 107VJ, BSK7 107VK,
 BSK7 107VL, BSK7 107VM, BSK7 107VN, BSK7 107VO, BSK7 107VP,
 BSK7 107VQ, BSK7 107VR, BSK7 107VS, BSK7 107VT, BSK7 107VU,
 BSK7 107VV, BSK7 107VW, BSK7 107VX, BSK7 107VY, BSK7 107VZ,
 BSK7 107WA, BSK7 107WB, BSK7 107WC, BSK7 107WD, BSK7 107WE,
 BSK7 107WF, BSK7 107WG, BSK7 107WH, BSK7 107WI, BSK7 107WJ,
 BSK7 107WK, BSK7 107WL, BSK7 107WM, BSK7 107WN, BSK7 107WO,
 BSK7 107WP, BSK7 107WQ, BSK7 107WR, BSK7 107WS, BSK7 107WT,
 BSK7 107WU, BSK7 107WV, BSK7 107WW, BSK7 107WX, BSK7 107WY,
 BSK7 107WZ, BSK7 107XA, BSK7 107XB, BSK7 107XC, BSK7 107XD,
 BSK7 107XE, BSK7 107XF, BSK7 107XG, BSK7 107XH, BSK7 107XI,
 BSK7 107XJ, BSK7 107XK, BSK7 107XL, BSK7 107XM, BSK7 107XN,
 BSK7 107XO, BSK7 107XP, BSK7 107XQ, BSK7 107XR, BSK7 107XS,
 BSK7 107XT, BSK7 107XU, BSK7 107XV, BSK7 107XW, BSK7 107XX,
 BSK7 107XY, BSK7 107XZ, BSK7 107YA, BSK7 107YB, BSK7 107YC,
 BSK7 107YD, BSK7 107YE, BSK7 107YF, BSK7 107YG, BSK7 107YH,
 BSK7 107YI, BSK7 107YJ, BSK7 107YK, BSK7 107YL, BSK7 107YM,
 BSK7 107YN, BSK7 107YO, BSK7 107YP, BSK7 107YQ, BSK7 107YR,
 BSK7 107YS, BSK7 107YT, BSK7 107YU, BSK7 107YV, BSK7 107YW,
 BSK7 107YX, BSK7 107YY, BSK7 107YZ, BSK7 107ZA, BSK7 107ZB,
 BSK7 107ZC, BSK7 107ZD, BSK7 107ZE, BSK7 107ZF, BSK7 107ZG,
 BSK7 107ZH, BSK7 107ZI, BSK7 107ZJ, BSK7 107ZK, BSK7 107ZL,
 BSK7 107ZM, BSK7 107ZN, BSK7 107ZO, BSK7 107ZP, BSK7 107ZQ,
 BSK7 107ZR, BSK7 107ZS, BSK7 107ZT, BSK7 107ZU, BSK7 107ZV,
 BSK7 107ZW, BSK7 107ZX, BSK7 107ZY, BSK7 107ZZ

MA1001 / MA1001 / MA1002 / MA1001 / MA1001 NAXI NA-
 XI1004 / NAXI1001 / NAXI1001 / NAXI1001 / NAXI1001 / NA-
 XI1001 / NAXI1001
CLASSE: II 8000000000
80007 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
 TADO
INCOMPREZ INDUSTRIA DE MATERIAIS CILINDRICOS LTDA
 1.00932-7
 Instrumental Para Implante Otoplastico 25101.204092010-10
INSTRUMENTAÇÃO PARA SÍNTese OSEEA - BEING
FABRICANTE: TIANJIN ZHENGJIAN MEDICAL INSTRUM-
 ENT CO., LTD - CHINA
DISTRIBUIDOR: TIANJIN ZHENGJIAN MEDICAL INSTRUM-
 ENT CO., LTD - CHINA
 431008 - CUSA DE BROCÁ COMBINADA 1.2, COM17 - PEÇA
 DE MÃO EM T DE LIBERAÇÃO RÁPIDA 4.3, COM22 - ALI-
 CATE AUTO CONTROLIZADO K, COM09 - ALICATE ALTO-
 CENTRALIZADO R 20MM, COM02 - CHAVE SEXTAVADA
 UNIVERSAL SWLS, COM04 - ALICATE DE APOIO OSEDO
 PEQUENO, COM05 - ALICATE DE APOIO OSEDO GRANDE,
 COM06 - FORCIPS DE REFIÇÃO RETO, COM07 - FORCIPS
 DE REDUÇÃO OBLÍQUO LONGO, COM08 - FORCIPS DE RE-
 DUÇÃO OBLÍQUO CURVO, COM09 - ALICATE DE REDUÇÃO
 DE PONTAS OBLÍQUAS 410MM, COM10 - ALICATE DE REDU-
 ÇÃO DE PONTAS TRIPLAS 410MM, COM11 - ALICATE DE REDU-
 ÇÃO DE PONTAS ALTERNATIVAS PLANO, COM14 - ALICATE DE RE-
 DUÇÃO PÉLVICA 300MM, COM16 - ALICATE DE PLACAS
 RX10MM, COM20 - GUIA DHS DE LIBERAÇÃO RÁPIDA 13P X
 2.6, COM21 - MEDIDOR DE PROFUNDIDADE 100MM, COM22
 - PEÇA DE MÃO EM T 3.007,05229, COM017 - PEÇA DE MÃO
 EM T DE LIBERAÇÃO RÁPIDA 3.2, COM222 - TORQUEMETRO
 5 X 8 4.0
CLASSE: I 1030270002
8027 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
 TADO
INCOMTEC INDUSTRIA DE TERMOMETROS LTDA 19432-0
 Equipamentos 25101.2021992012-9
ESPIGOMANOMETRO CLINICO
FABRICANTE: HONGSUN (NANTONG) CO., LTD - CHINA
DISTRIBUIDOR: HONGSUN (NANTONG) CO., LTD - CHINA
CLASSE: II 1030100000
8024 - Cadastro em (amostra) de Equipamento para Saúde IM-
 PORTADO
TOMOMETRO CIVIL 25101.202012012-56
MEDTEC
FABRICANTE: WUXI HONG GUANG MEDICAL EQUIPMENT
 CO., LTD - CHINA
DISTRIBUIDOR: WUXI HONG GUANG MEDICAL EQUIP-
 MENT CO., LTD - CHINA
MEDTECH - INCOTERM
CLASSE: I 1030100000
8024 - Cadastro em (amostra) de Equipamento para Saúde IM-
 PORTADO
INDREL INDUSTRIA DE REFRIGERAÇÃO LONDRENSE LTDA
 1.02916-2
Refrigerador em Frente Liberação/Refrigeração 25101.2046652012-01
**INDREL REFRIGÉRM - LINHA DE REFRIGERADORES DE SANI-
 TOS VAZINAS, LABORATORIAL E FARMACÊUTICA**
FABRICANTE: INDREL INDUSTRIA DE REFRIGERAÇÃO
 LONDRENSE LTDA - BRASIL
DISTRIBUIDOR: INDREL INDUSTRIA DE REFRIGERAÇÃO
 LONDRENSE LTDA - BRASIL
**CEO - RVH 177D, RVH 1770D, BSH002D, BSH2D, RVV11D,
 RVV040D, BSH20D, RVV22D, BSH05D, BSH30D, RVV440D,
 BSH4D, BSH30D, RVV800D, RVV1500D, RVV1800D,
 RVV2000D**
CLASSE: II 1025182003
80029 - Cadastro em Família de Equipamentos para Saúde
 Nacional
INIX INDUSTRIA CILINDRICAS LTDA 11696-1
**CONTROLES MULTIPARAMETROS DE LIXA DE MAIS CON-
 CENTRAÇÕES - CLASSE II25101.204622812-98**
INDICAÇÃO DE COM1301E INEX 3159
FABRICANTE: I-SONS, INC - COREIA DO SUL
 Unidade A, Daehi, - Seolcho Di, Incheon
CLASSE: II 1010010000
8436 - Cadastro de Produtos para Diagnóstico de uso in vitro, Im-
 portado
Inovareis pesquisa e desenvolvimento biotecnológicos ltda. Curitiba - P
Cavacos 25101.207772010-81
WANGJIAN CURATIVO
FABRICANTE: inovareis pesquisa e desenvolvimento biotecnolo-
 gicos ltda. - BRASIL
 18 x 10 cm, 20 x 10cm.
CLASSE: III 8097940000
8029 - Registro de Famílias de Material de Uso Médico NACI-
 ONAL
INIVE DIAGNOSTICA E TERAPEUTICA LTDA - LFP 845176-8
 Sonda 25101.204081012-30
**Fonte por material mineral tipo heparina heparina com heparina Me-
 dicina**
FABRICANTE: Medicus Ltd - REINO UNIDO
 88078081 0008 - Medicus Ltd - REINO UNIDO
 812118, 812112, 812115, 812117, 812120, 812123, 812125,
 812127, 812130, 812132, 812134, 812136, 812138, 812140,
 812142, 812145, 812148, 812150, 812152, 812154, 812156,
 812158, 812160, 814170, 814173, 814175, 814177, 814179,

81421, 81425, 81427, 81430, 81435, 81440, 81445,
 81450, 81455, 81460, 81465, 81470, 81475, 81480,
 81485, 81490, 81495, 81510, 81515, 81520, 81525,
 81530, 81535, 81540, 81545, 81550, 81555, 81560,
 81565, 81570, 81575, 81580, 81585, 81590, 81595,
 81600, 81605, 81610, 81615, 81620, 81625, 81630,
 81635, 81640, 81645, 81650, 81655, 81660, 81665,
 81670, 81675, 81680, 81685, 81690, 81695, 81700,
 81705, 81710, 81715, 81720, 81725, 81730, 81735,
 81740, 81745, 81750, 81755, 81760, 81765, 81770,
 81775, 81780, 81785, 81790, 81795, 81800, 81805,
 81810, 81815, 81820, 81825, 81830, 81835, 81840,
 81845, 81850, 81855, 81860, 81865, 81870, 81875,
 81880, 81885, 81890, 81895, 81900, 81905, 81910,
 81915, 81920, 81925, 81930, 81935, 81940, 81945,
 81950, 81955, 81960, 81965, 81970, 81975, 81980,
 81985, 81990, 81995
CLASSE: II 8057960027
80007 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
 TADO
**INGLADEN IM BRASEL COMERCIO DE INSTRUMENTOS
 CILINDRICOS LTDA 84016-2**
 Gases e Amoxis 25101.204272012-80
COMPRESSA DE GAZE NÃO ESTÉRIL TEK LAR PREMIER
FABRICANTE: PRODUTOS TEXTILES PREMIER PROTEX
 S.R.L - BOLÍVIA
 800 1/8 - 4 DOBRAS-8 CANADAR7,9cm X7,2cm-REF 17 cm
 X7cm-1 e 17 FOLDS-9cm X9
CLASSE: I 8061820001
80007 - Cadastro de Famílias de Material de Uso Médico IMPOR-
 TADO
Agulhas 25101.207002012-11
ALGODÃO HIDROFÍLO TE