



Handwritten mark

Handwritten symbol



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: metildopa

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.487573/2014-79	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/12/2019
Nome Comercial	metildopa	Registro	125680304	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	METILDOPA SESQUIDRATADO			Medicamento de referência	Aldomet
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	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30 ATIVA	1256803040011	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
2	250 MG COM REV CT BI AL PLAS PVDC TRANS X 60 ATIVA	1256803040028	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
3	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040036	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
4	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040044	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
5	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 300 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040052	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses



6	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500 ATIVA	1256803040060	Comprimido Revestido	16/12/2019	
7	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 800 ATIVA	1256803040079	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
8	250 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 30 ATIVA	1256803040087	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
9	250 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 60 ATIVA	1256803040095	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
10	250 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040109	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
11	250 MG COM REV CT BL AI PLAS ACLAR TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040117	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
12	250 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 300 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040125	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
13	250 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 500 ATIVA	1256803040133	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
14	250 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 800 ATIVA	1256803040141	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
15	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30 ATIVA	1256803040151	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
16	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60 ATIVA	1256803040168	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
17	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040176	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
18	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040184	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
19	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 300 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040192	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses



20	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040206	Comprimido Revestido	16/12/2019	
21	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 800 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040214	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
22	500 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040222	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
23	500 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040230	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
24	500 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 90 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040249	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
25	500 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 120 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040257	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
26	500 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 300 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040265	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
27	500 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040273	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
28	500 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 800 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040281	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: metildopa

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.487573/2014-79	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/12/2019
Nome Comercial	metildopa	Registro	125680304	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	METILDOPA SESQUIDRATADO			Medicamento de referência	Aldomet
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	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30 ATIVA	1256803040011	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
2	250 MG COM REV CT BI AL PLAS PVDC TRANS X 60 ATIVA	1256803040028	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
3	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040036	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
4	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040044	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
5	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 300 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040052	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses



6	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500 ATIVA	1256803040060	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
7	250 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 800 ATIVA	1256803040079	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
8	250 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 30 ATIVA	1256803040087	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
9	250 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 60 ATIVA	1256803040095	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
10	250 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040109	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
11	250 MG COM REV CT BL AI PLAS ACLAR TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040117	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
12	250 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 300 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040125	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
13	250 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 500 ATIVA	1256803040133	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
14	250 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 800 ATIVA	1256803040141	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
15	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30 ATIVA	1256803040151	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
16	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60 ATIVA	1256803040168	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
17	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040176	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
18	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040184	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
19	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 300 (EMB FRAC) ATIVA	1256803040192	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses



20	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040206	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
21	500 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 800 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040214	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
22	500 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040222	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
23	500 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040230	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
24	500 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 90 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040249	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
25	500 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 120 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040257	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
26	500 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 300 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040265	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
27	500 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040273	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses
28	500 MG COM REV CT BL AL PLAS ACLAR TRANS X 800 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256803040281	Comprimido Revestido	16/12/2019	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NOVOSIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25000.013335/8884	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	05/04/1999
Nome Comercial	NOVOSIL	Registro	113430052	Vencimento do registro	04/2029
Princípio Ativo	METOCLOPRAMIDA			Medicamento de referência	-
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/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1134300520010	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2001	24 meses
2	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1134300520022	COMPRIMIDO SIMPLES	15/05/2001	24 meses
3	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1134300520030	COMPRIMIDO SIMPLES	15/05/2001	24 meses
4	5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1134300520049	SOLUÇÃO INJETAVEL	15/05/2001	24 meses
5	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1134300520057	COMPRIMIDO SIMPLES	17/03/2003	24 meses
6	4 MG/ML SOL OR CT 200 FR PLAS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1134300520065	SOLUÇÃO ORAL	17/03/2003	24 meses



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



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	25351.144331/2005-14	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	13/02/2006
Nome Comercial	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA	Registro	113430128	Vencimento do registro	02/2026
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	4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1134301280017	SOLUÇÃO ORAL	13/02/2006	24 meses
2	4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1134301280025	SOLUÇÃO ORAL	13/02/2006	24 meses
3	4 MG/ML SOL OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1134301280033	SOLUÇÃO ORAL	13/02/2006	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: metronidazol + nistatina

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.037740/0105	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/02/2002
Nome Comercial	metronidazol + nistatina	Registro	125680044	Vencimento do registro	02/2027
Princípio Ativo	METRONIDAZOL, NISTATINA			Medicamento de referência	FLAGYL NISTATINA
Classe Terapêutica	PRODUTOS GINECOLOGICOS ANTIINFECCIOSOS TOPICOS ASSOCIACAO MEDICAMENTOSA			ATC	PRODUTOS GINECOLOGICOS ANTIINFECCIOSOS TOPICOS ASSOCIACAO MEDICAMENTOSA
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/G + 20.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 50 G + APLIC VAG CANCELADA OU CADUCA	1256800440017	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
2	100 MG/G + 20.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 50 G + APLIC VAG (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800440025	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
3	100 MG/G + 20.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC ATIVA	1256800440033	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
4	100 MG/G + 20.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC ATIVA	1256800440041	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: METRONIDAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Processo	25351.014221/0080	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	31/07/2000
Nome Comercial	METRONIDAZOL	Registro	107140232	Vencimento do registro	07/2025
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	100 MG/G GEL VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC ATIVA	1071402320012	GELEIA VAGINAL	31/07/2000	24 meses
2	100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1071402320020	GELEIA VAGINAL	31/07/2000	24 meses
3	100 MG/G GEL VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC (EMB HOSP) ATIVA	1071402320039	GELEIA VAGINAL	31/07/2000	24 meses
6	100 MG/G GEL VAG CT BG PLAS OPC X 50 G + 10 APLIC CANCELADA OU CADUCA	1071402320063	GELEIA VAGINAL	31/07/2000	24 meses
7	100 MG/G GEL VAG CX 50 BG PLAS OPC X 50 G + 500 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1071402320071	GELEIA VAGINAL	31/07/2000	24 meses



Handwritten mark



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: METRONIDAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.199836/2007-88	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/01/2008
Nome Comercial	METRONIDAZOL	Registro	125680182	Vencimento do registro	01/2028
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	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1256801820018	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
2	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 200 ATIVA	1256801820026	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
3	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 600 ATIVA	1256801820034	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
4	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1000 ATIVA	1256801820042	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
5	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 70 ATIVA	1256801820050	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
6	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 140 ATIVA	1256801820069	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses

7	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 210 ATIVA	1256801820077	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses
8	250 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 280 ATIVA	1256801820085	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/01/2008	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: metronidazol

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.008806/2018-24	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/03/2018
Nome Comercial	metronidazol	Registro	103700714	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	METRONIDAZOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIPARASITARIOS			ATC	ANTIPARASITARIOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 ATIVA	1037007140015	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses
2	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 80 ML + CP MED ATIVA	1037007140023	SUSPENSAO ORAL	12/03/2018	24 meses
3	250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 ATIVA	1037007140031	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses
4	250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA	1037007140041	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses
5	500MG/5G GEL VAG CT 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC ATIVA	1037007140058	GEL VAGINAL	12/03/2018	24 meses
6	500MG/5G GEL VAG CT BG AL X 50G + 10 APLIC ATIVA	1037007140066	GEL VAGINAL	12/03/2018	24 meses
7	400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 ATIVA	1037007140074	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses



8	400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 24 ATIVA	1037007140082	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses
9	400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 ATIVA	1037007140090	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses
10	400 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1037007140104	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses
11	250 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1037007140112	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses
12	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1037007140120	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses
13	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 50 ATIVA	1037007140139	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses
14	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1037007140147	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses
15	250 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1037007140155	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses
16	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1037007140163	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses
17	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 24 ATIVA	1037007140171	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses
18	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 100 ATIVA	1037007140181	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses
19	400 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1037007140198	COMPRIMIDO SIMPLES	12/03/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BENZOILMETRONIDAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.028664/0049	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/03/2001
Nome Comercial	BENZOILMETRONIDAZOL	Registro	102350492	Vencimento do registro	03/2026
Princípio Ativo	BENZOILMETRONIDAZOL			Medicamento de referência	Flagyl
Classe Terapêutica	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS			ATC	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDA/
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 80 ML CANCELADA OU CADUCA	1023504920019	SUSPENSAO ORAL	28/03/2001	24 meses
2	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 120 ML CANCELADA OU CADUCA	1023504920027	SUSPENSAO ORAL	28/03/2001	24 meses
3	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 80 ML + COP ATIVA	1023504920035	SUSPENSAO ORAL	28/03/2001	24 meses
4	40 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 120 ML + COP ATIVA	1023504920043	SUSPENSAO ORAL	28/03/2001	24 meses



[Handwritten mark]

[Handwritten mark]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MICOFENOLATO DE MOFETILA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FUNDAÇÃO PARA O REMÉDIO POPULAR - FURP	CNPJ	43.640.754/0001-19	Autorização	1.01.039-1
Processo	25351.368725/2014-57	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	15/09/2014
Nome Comercial	MICOFENOLATO DE MOFETILA	Registro	110390182	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	micofenolato de mofetila			Medicamento de referência	CELLCEPT
Classe Terapêutica	AGENTE IMUNOSUPRESSOR			ATC	AGENTE IMUNOSUPRESSOR
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 10 ATIVA	1103901820012	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/09/2014	24 meses
2	500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 20 ATIVA	1103901820020	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/09/2014	24 meses
3	500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 30 ATIVA	1103901820039	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/09/2014	24 meses
4	500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 40 ATIVA	1103901820047	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/09/2014	24 meses
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 50 (EMB HOSP) ATIVA	1103901820055	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/09/2014	24 meses
6	500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1103901820063	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/09/2014	24 meses

7	500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 60 (EMB FRAC) ATIVA	1103901820071	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/09/2014	24 meses
8	500 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1103901820081	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/09/2014	24 meses



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Nitrato de Miconazol

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.202205/2007-53	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	29/10/2007
Nome Comercial	Nitrato de Miconazol	Registro	125680184	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL			Medicamento de referência	Vodol
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO			ATC	ANTIMICOTICOS PARA USO TOPICO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/G CREM DERM CT BG AL X 28 G ATIVA	1256801840019	CREME DERMATOLOGICO	29/10/2007	24 meses
2	20 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 28 G ATIVA	1256801840027	CREME DERMATOLOGICO	29/10/2007	24 meses
3	20 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G ATIVA	1256801840035	CREME DERMATOLOGICO	29/10/2007	24 meses
4	20 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 30 G ATIVA	1256801840043	CREME DERMATOLOGICO	29/10/2007	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: nitrato de miconazol

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.163463/2002-01	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	15/08/2002
Nome Comercial	nitrato de miconazol	Registro	125680053	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	NITRATO DE MICONAZOL		Medicamento de referência	GYNO-DAKTARIN	
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICO		ATC	ANTIMICOTICO	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/G CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800530016	CREME VAGINAL	15/08/2002	24 meses
2	20 MG/G CREM VAG CT BG AL X 80 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800530024	CREME VAGINAL	15/08/2002	24 meses
3	20 MG/G CREM VAG CX 50 BG AL X 80 G + 50 APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800530032	CREME VAGINAL	15/08/2002	24 meses
4	20 MG/G CREM VAG CT BG AL X 80 G + 14 APLIC ATIVA	1256800530040	Creme	15/08/2002	24 meses
5	20 MG/G CREM VAG CX 50 BG AL X 80 G + 700 APLIC ATIVA	1256800530059	Creme	15/08/2002	24 meses



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEBILET

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
Processo	25351.166883/2008-26	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	03/11/2008
Nome Comercial	NEBILET	Registro	109740211	Vencimento do registro	11/2028
Princípio Ativo	cloridrato de nebivolol			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 7 ATIVA	1097402110011	COMPRIMIDO SIMPLES	03/11/2008	36 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 14 ATIVA	1097402110021	COMPRIMIDO SIMPLES	03/11/2008	36 meses
3	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 28 ATIVA	1097402110038	COMPRIMIDO SIMPLES	03/11/2008	36 meses
4	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30 ATIVA	1097402110046	COMPRIMIDO SIMPLES	03/11/2008	36 meses
5	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA	1097402110054	COMPRIMIDO SIMPLES	03/11/2008	36 meses
6	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 56 ATIVA	1097402110062	COMPRIMIDO SIMPLES	03/11/2008	36 meses
7	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 90 ATIVA	1097402110070	COMPRIMIDO SIMPLES	03/11/2008	36 meses

8	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 100 ATIVA	1097402110089	COMPRIMIDO SIMPLES	03/11/2008	36 meses
9	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 ATIVA	1097402110097	COMPRIMIDO SIMPLES	03/11/2008	36 meses
10	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60 ATIVA	1097402110100	COMPRIMIDO SIMPLES	03/11/2008	36 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfato de neomicina + bacitracina zíncica

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.119479/2005-11	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/07/2005
Nome Comercial	sulfato de neomicina + bacitracina zíncica	Registro	125680128	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	BACITRACINA ZÍNCICA, SULFATO DE NEOMICINA		Medicamento de referência	Nebacetin	
Classe Terapêutica	ANTINFECCIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		ATC	ANTINFECCIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 200 BG AL X 15 G (EMB HOSP) ATIVA	1256801280013	POMADA TOPICA	18/07/2005	24 meses
2	5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 50 G ATIVA	1256801280021	POMADA TOPICA	18/07/2005	24 meses
3	5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 15 G ATIVA	1256801280031	POMADA TOPICA	18/07/2005	24 meses
4	5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 50 BG AL X 50 G (EMB HOSP) ATIVA	1256801280048	POMADA TOPICA	18/07/2005	24 meses
5	5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CT BG AL X 10 G ATIVA	1256801280056	POMADA TOPICA	18/07/2005	24 meses

6	5 MG/G + 250 UI/G POM DERM CX 200 BG AL X 10 G (EMB HOSP) ATIVA	1256801280064	POMADA TOPICA	18/07/2005	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 VASODILADORES			ATC	ANTIANGINOSOS E VASODILADORES
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



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEO FEDIPINA

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	25351.539209/2011-10	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



[Handwritten mark]

[Handwritten mark]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NIMESULIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.232888/2011-43	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/05/2018
Nome Comercial	NIMESULIDA	Registro	125680265	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	NIMESULIDA			Medicamento de referência	NISULID
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 PLAS PVDC 40 TRANS X 10 ATIVA	1256802650019	Comprimido	21/05/2018	24 meses
2	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 12 ATIVA	1256802650027	Comprimido	21/05/2018	24 meses
3	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 20 ATIVA	1256802650035	Comprimido	21/05/2018	24 meses
4	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 30 ATIVA	1256802650043	Comprimido	21/05/2018	24 meses
5	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 150 (EMB FRAC) ATIVA	1256802650051	Comprimido	21/05/2018	24 meses



6	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 240 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650061	Comprimido	21/05/20	
7	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 360 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650078	Comprimido	21/05/2018	24 meses
8	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 480 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650086	Comprimido	21/05/2018	24 meses
9	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 350 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650094	Comprimido	21/05/2018	24 meses
10	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650108	Comprimido	21/05/2018	24 meses
11	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650116	Comprimido	21/05/2018	24 meses
12	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 12 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650124	Comprimido	21/05/2018	24 meses
13	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650132	Comprimido	21/05/2018	24 meses
14	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 150 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650140	Comprimido	21/05/2018	24 meses
15	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 240 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650159	Comprimido	21/05/2018	24 meses
16	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 360 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650167	Comprimido	21/05/2018	24 meses
17	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 480 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650175	Comprimido	21/05/2018	24 meses
18	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 350 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650183	Comprimido	21/05/2018	24 meses
19	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802650191	Comprimido	21/05/2018	24 meses

20	100 MG COM CT BL AL PLAS PVDC 90 TRANS X 20 ATIVA	1256802650205	Comprimido	21/05/2018	24 meses
----	--	---------------	------------	------------	-------------





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NIMESULIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.196477/2006-26	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/02/2008
Nome Comercial	NIMESULIDA	Registro	125680148	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	NIMESULIDA			Medicamento de referência	NISULID
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML ATIVA	1256801480012	SUSPENSAO ORAL	18/02/2008	24 meses
2	50 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 15 ML ATIVA	1256801480020	SUSPENSAO ORAL	18/02/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ADALAT

Nome da Empresa Detentora do Registro	BAYER S.A.	CNPJ	18.459.628/0001-15	Autorização	1.07.056-8
Processo	25351.211427/2007-67	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	26/10/2010
Nome Comercial	ADALAT	Registro	170560052	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	NIFEDIPINO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES			ATC	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	60 MG COM CT BL AL/AL X 15 ATIVA	1705600520014	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	26/10/2010	48 meses
2	60 MG COM CT BL AL/AL X 30 ATIVA	1705600520022	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	26/10/2010	48 meses
3	60 MG COM CT FR VD AMB X 15 CANCELADA OU CADUCA	1705600520030	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	26/10/2010	24 meses
4	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1705600520049	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	26/10/2010	24 meses
5	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS AMB X 30 CANCELADA OU CADUCA	1705600520057	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	26/10/2010	24 meses
6	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS AMB X 40 CANCELADA OU CADUCA	1705600520065	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	26/10/2010	24 meses



7	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS AMB X 60 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1705600520073	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	26/10/2010	
8	20 MG COM REV CT FR VD AMB X 30 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1705600520081	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/10/2010	36 meses
9	20 MG COM CT BL AL/AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1705600520091	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	26/10/2010	36 meses
10	20 MG COM CT BL AL/AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1705600520103	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	26/10/2010	36 meses
11	20 MG COM CT BL AL/AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1705600520111	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	26/10/2010	36 meses
12	20 MG COM CT FR VD AMB X 15 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1705600520121	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	26/10/2010	24 meses
13	30 MG COM CT BL AL/AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1705600520138	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	26/10/2010	48 meses
14	10 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS AMB X 30 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1705600520146	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	26/10/2010	24 meses
15	10 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS AMB X 60 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1705600520154	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	26/10/2010	24 meses
16	10 MG COM REV CT FR VD AMB X 30 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1705600520162	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/10/2010	36 meses
17	10 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL PLAS AMB X 20 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1705600520170	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	26/10/2010	24 meses
18	30 MG COM CT BL AL/AL X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1705600520189	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	26/10/2010	48 meses
19	30 MG COM CT BL AL/AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1705600520197	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	26/10/2010	48 meses
20	30 MG COM CT FR VD AMB X 15 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1705600520200	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	26/10/2010	24 meses
21	60 MG COM CT BL AL/AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1705600520219	COMPRIMIDO CAMADA DUPLA	26/10/2010	48 meses
22	10 MG CAP GEL MOLE CT FR VD AMB X 30 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1705600520227	CAPSULA GELATINOSA MOLE	26/10/2010	24 meses



23	10 MG CAP GEL MOLE CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1705600520235	CAPSULA GELATINOSA MOLE	26/10/2010	24 meses
24	10 MG CAP GEL MOLE CT FR VD AMB X 90 CANCELADA OU CADUCA	1705600520243	CAPSULA GELATINOSA MOLE	26/10/2010	24 meses
25	10 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/PLAST AMB OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1705600520251	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	26/10/2010	24 meses
26	10 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/PLAST AMB OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1705600520261	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	26/10/2010	24 meses
27	10 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/PLAST AMB OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1705600520278	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	26/10/2010	24 meses
28	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/PLAST AMB OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1705600520286	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	26/10/2010	24 meses
29	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/PLAST AMB OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1705600520294	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	26/10/2010	24 meses
30	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/PLAST AMB OPC X 40 CANCELADA OU CADUCA	1705600520308	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	26/10/2010	24 meses
31	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL/PLAST AMB OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1705600520316	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO RETARDADA	26/10/2010	24 meses
32	10 MG CAP GEL CT BL AL/AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1705600520324	CAPSULA GELATINOSA MOLE	26/10/2010	36 meses
33	10 MG CAP GEL CT BL AL/AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1705600520332	CAPSULA GELATINOSA MOLE	26/10/2010	36 meses
34	10 MG CAP GEL CT BL AL/AL X 90 CANCELADA OU CADUCA	1705600520340	CAPSULA GELATINOSA MOLE	26/10/2010	36 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NISTATINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.009016/0192	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/05/2001
Nome Comercial	NISTATINA	Registro	125680026	Vencimento do registro	05/2026
Princípio Ativo	NISTATINA			Medicamento de referência	MICOSTATIN
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICO			ATC	ANTIMICOTICO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100.000 UI/ML SUS OR CT FR VD AMB C/CGT X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1256800260019	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
2	100.000 UI/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB C/CGT X 30 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800260027	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
3	100.000 UI/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB C/CGT X 50 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800260035	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
4	100.000 UI/ML SUS OR CT FR PLAS OPC C/CGT X 50 ML ATIVA	1256800260043	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
5	100.000 UI/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC C/CGT X 30 ML ATIVA	1256800260051	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses

6	100.000 UI/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC C/ CGT X 50 ML ATIVA	1256800260061	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
---	---	---------------	----------------	------------	-------------



Handwritten mark

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NISTATINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.039341/0152	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/02/2002
Nome Comercial	NISTATINA	Registro	125680045	Vencimento do registro	02/2027
Princípio Ativo	NISTATINA			Medicamento de referência	MICOSTATIN
Classe Terapêutica	ANTIMICOTICO			ATC	ANTIMICOTICO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 60 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800450012	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
2	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 50 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800450020	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
3	25.000 UI/G CREM VAG CT BG PLAS OPC X 60 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800450039	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
4	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG PLAS OPC X 50 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800450047	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
5	25.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 50 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800450055	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses

6	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800450063	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
7	25.000 UI/G CREM VAG CT BG PLAS OPC X 50 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800450071	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
8	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG PLAS OPC X 60 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800450081	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
9	25.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 60 G + 14 APLIC ATIVA	1256800450098	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
10	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G + 700 APLIC ATIVA	1256800450101	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
11	25.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC ATIVA	1256800450111	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
12	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC ATIVA	1256800450128	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NORFLOXACINO 400 MG

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.026236/2003-78	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/07/2004
Nome Comercial	NORFLOXACINO 400 MG	Registro	105830309	Vencimento do registro	07/2029
Princípio Ativo	NORFLOXACINO			Medicamento de referência	FLOXACIN
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	400 MG COM REV CT BL AL/AL X 6 CANCELADA OU CADUCA	1058303090011	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses
2	400 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 6 CANCELADA OU CADUCA	1058303090021	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses
3	400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6 CANCELADA OU CADUCA	1058303090038	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses
4	400 MG COM REV CT BL AL/AL X 14 CANCELADA OU CADUCA	1058303090046	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses
5	400 MG COM REV CT FR PLAS OPC X 14 CANCELADA OU CADUCA	1058303090054	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses

6	400 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14 CANCELADA OU CADUCA	1058303090062	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses
7	400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 6 ATIVA	1058303090070	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses
8	400 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14 ATIVA	1058303090089	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/07/2004	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: olanzapina

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.561635/2009-23	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	29/11/2010
Nome Comercial	olanzapina	Registro	102351006	Vencimento do registro	11/2025
Princípio Ativo	OLANZAPINA			Medicamento de referência	Zyprexa®
Classe Terapêutica	ANTIPSICOTICOS			ATC	ANTIPSICOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 7 ATIVA	1023510060018	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
2	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 14 ATIVA	1023510060026	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
3	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 28 ATIVA	1023510060034	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
4	5 MG COM REV CT BL AL AL X 7 ATIVA	1023510060042	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
5	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 56 ATIVA	1023510060050	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
6	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510060069	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
7	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510060077	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses



8	5 MG COM REV CT BL AL AL X 14 ATIVA	1023510060085	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	
9	5 MG COM REV CT BL AL AL X 28 ATIVA	1023510060093	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
11	5 MG COM REV CT BL AL AL X 56 ATIVA	1023510060115	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
12	5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510060123	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
13	5 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510060131	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
14	10 MG COM REV CT BL AL AL X 28 ATIVA	1023510060141	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
15	10 MG COM REV CT BL AL AL X 7 ATIVA	1023510060158	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
16	10 MG COM REV CT BL AL AL X 56 ATIVA	1023510060166	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
17	10 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510060174	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
18	10 MG COM REV CT BL AL AL X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1023510060182	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
19	10 MG COM REV CT BL AL AL X 14 ATIVA	1023510060190	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
20	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510060204	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
21	5 MG COM REV CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510060212	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
22	10 MG COM REV CT BL AL AL X 450 (EMB HOSP) ATIVA	1023510060220	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
23	2,5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510060239	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
24	5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510060247	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses
25	10 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510060255	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/11/2010	24 meses



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	NUTRIEX IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS NUTRICIONAIS E FARMOQUIMICOS LTDA		
CNPJ	06.172.459/0001-59	Autorização	8.04.519-6
Produto	ÓLEO CICATRIZANTE CURATIVO		

Modelo Produto Médico

Agebem: Frascos de 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000, 4.000 mL. Frascos Spray de 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500 mL. Kit contendo 2, 3, 4 ou 5 unidades nas diversas apresentações indicadas.

Dauf: FRASCOS 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000 e 4.000 mL. FRASCO SPRAY 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300 e 500 mL. Kits contendo 2, 3, 4 e 5 unidades da mesma apresentação.

Dauf Protect: Frascos de 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000, 4.000 mL. Frascos Spray de: 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500 mL. Kit contendo 2, 3, 4 ou 5 unidades nas diversas apresentações indicadas.

Dermaex: FRASCOS 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000 e 4.000 mL. FRASCO SPRAY 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300 e 500 mL. Kits contendo 2, 3, 4 e 5 unidades da mesma apresentação.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU - DAUF.pdf	3880281/21-1 - 01/10/2021 - 06:17
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU - DEMAEX.pdf	3880281/21-1 - 01/10/2021 - 06:17
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU - OLEO SUNFLOWER AGEBEM.pdf	3880281/21-1 - 01/10/2021 - 06:17

Nome Técnico	Curativo
Registro	80451960191
Processo	25351.438298/2013-00
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: NUTRIEX IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS NUTRICIONAIS E FARMOQUIMICOS LTDA - BRASIL



Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	22/12/2024

Handwritten mark

Handwritten mark



Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	NUTRIEX IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS NUTRICIONAIS E FARMOQUIMICOS LTDA		
CNPJ	06.172.459/0001-59	Autorização	8.04.519-6
Produto	ÓLEO CICATRIZANTE CURATIVO		

Modelo Produto Médico

Agebem: Frascos de 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000, 4.000 mL. Frascos Spray de 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500 mL. Kit contendo 2, 3, 4 ou 5 unidades nas diversas apresentações indicadas.

Dauf: FRASCOS 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000 e 4.000 mL. FRASCO SPRAY 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300 e 500 mL. Kits contendo 2, 3, 4 e 5 unidades da mesma apresentação.

Dauf Protect: Frascos de 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000, 4.000 mL. Frascos Spray de: 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500 mL. Kit contendo 2, 3, 4 ou 5 unidades nas diversas apresentações indicadas.

Dermaex: FRASCOS 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000 e 4.000 mL. FRASCO SPRAY 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300 e 500 mL. Kits contendo 2, 3, 4 e 5 unidades da mesma apresentação.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU - DAUF.pdf	3880281/21-1 - 01/10/2021 - 06:17
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU - DEMAEX.pdf	3880281/21-1 - 01/10/2021 - 06:17
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IFU - OLEO SUNFLOWER AGEBEM.pdf	3880281/21-1 - 01/10/2021 - 06:17

Nome Técnico	Curativo
Registro	80451960191
Processo	25351.438298/2013-00
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: NUTRIEX IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS NUTRICIONAIS E FARMOQUIMICOS LTDA - BRASIL



Classificação de Risco	III - ALTO RISCO
Vencimento do Registro	22/12/2024

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

[Handwritten mark]

[Handwritten mark]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OMEPRAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.827882/2008-42	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/10/2009
Nome Comercial	OMEPRAZOL	Registro	113430173	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	OMEPRAZOL			Medicamento de referência	PEPRAZOL
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 7 ATIVA	1134301730012	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
2	20 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 7 ATIVA	1134301730020	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
3	20 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 14 ATIVA	1134301730039	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
4	20 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 28 ATIVA	1134301730047	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
5	20 MG CAP GEL DURA CX FR PLAS OPC X 840 ATIVA	1134301730055	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
6	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1134301730063	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
7	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1134301730071	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses



8	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1134301730081	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	
9	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 56 ATIVA	1134301730098	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
10	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1134301730101	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses
11	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1134301730111	CAPSULA GELATINOSA DURA	19/10/2009	24 meses

W

B



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Paracetamol

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.485060/2005-54	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/06/2006
Nome Comercial	Paracetamol	Registro	110850034	Vencimento do registro	06/2026
Princípio Ativo	PARACETAMOL			Medicamento de referência	Tylenol
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	200MG/ ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 15 ML ATIVA	1108500340010	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
2	200MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340029	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
3	200MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340037	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
4	200MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340045	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
5	200MG/ ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 10 ML ATIVA	1108500340053	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses



6	200MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340061	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	
7	200MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340071	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
8	200MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340088	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Paracetamol

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.485060/2005-54	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/06/2006
Nome Comercial	Paracetamol	Registro	110850034	Vencimento do registro	06/2026
Princípio Ativo	PARACETAMOL			Medicamento de referência	Tylenol
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	200MG/ ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 15 ML ATIVA	1108500340010	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
2	200MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340029	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
3	200MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340037	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
4	200MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340045	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
5	200MG/ ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 10 ML ATIVA	1108500340053	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses



6	200MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340061	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
7	200MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340071	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
8	200MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340088	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARACETAMOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.026627/0122	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	15/07/2002
Nome Comercial	PARACETAMOL	Registro	125680050	Vencimento do registro	07/2027
Princípio Ativo	PARACETAMOL			Medicamento de referência	Tylenol
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 20 ATIVA	1256800500011	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2002	24 meses
2	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1256800500028	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2002	24 meses
3	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 24 ATIVA	1256800500036	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
4	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 480 ATIVA	1256800500044	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
5	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1256800500052	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
6	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1256800500060	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses



7	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA	1256800500079	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	
8	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 360 ATIVA	1256800500087	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
9	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 240 ATIVA	1256800500095	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
10	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256800500109	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
11	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 24 ATIVA	1256800500117	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
12	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 480 ATIVA	1256800500125	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
13	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 100 ATIVA	1256800500133	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
14	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 240 ATIVA	1256800500141	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
15	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 300 ATIVA	1256800500151	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
16	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500168	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
17	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 360 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500176	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
18	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 420 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500184	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
19	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 440 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500192	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
20	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500206	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
21	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 360 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500214	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses



22	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 420 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800500222	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	
23	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 440 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800500230	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
24	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800500249	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
25	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800500257	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
26	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800500265	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
27	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800500273	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARACETAMOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.026627/0122	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	15/07/2002
Nome Comercial	PARACETAMOL	Registro	125680050	Vencimento do registro	07/2027
Princípio Ativo	PARACETAMOL			Medicamento de referência	Tylenol
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 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800500011	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2002	24 meses
2	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800500028	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/08/2002	24 meses
3	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 24 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800500036	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
4	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 480 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800500044	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
5	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800500052	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
6	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800500060	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses



7	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA	1256800500079	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
8	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 360 ATIVA	1256800500087	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
9	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 240 ATIVA	1256800500095	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
10	500 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256800500109	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
11	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 24 ATIVA	1256800500117	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
12	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 480 ATIVA	1256800500125	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
13	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 100 ATIVA	1256800500133	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
14	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 240 ATIVA	1256800500141	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
15	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 300 ATIVA	1256800500151	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
16	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500168	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
17	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 360 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500176	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
18	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 420 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500184	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
19	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 440 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500192	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
20	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500206	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
21	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 360 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500214	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses



22	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 420 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500222	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	
23	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 440 (EMB FRAC) ATIVA	1256800500230	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
24	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1256800500249	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
25	750 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1256800500257	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
26	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 20 ATIVA	1256800500265	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses
27	750 MG COM REV CT BL AL PLAS AMB X 30 ATIVA	1256800500273	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/07/2002	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PERMETRINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.157332/2011-41	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/03/2013
Nome Comercial	PERMETRINA	Registro	125680240	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	PERMETRINA			Medicamento de referência	KWELL
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS COM ACAO NA PELE E MUCOSAS			ATC	OUTROS PRODUTOS COM ACAO NA PELE E MUCOSAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/G LOC CT FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1256802400012	LOÇAO	18/03/2013	24 meses
2	10 MG/G LOC CX 50 FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1256802400020	LOÇAO	18/03/2013	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OTOSPORIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMOQUÍMICA S/A	CNPJ	33.349.473/0001-58	Autorização	1.00.390-6
Processo	25351.016356/2004-48	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	17/03/2004
Nome Comercial	OTOSPORIN	Registro	103900154	Vencimento do registro	04/2029
Princípio Ativo	HIDROCORTISONA, SULFATO DE NEOMICINA, SULFATO DE POLIMIXINA B			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTINFECCIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS			ATC	ANTINFECCIOSOS TOPICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SUSP OTO CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1039001540018	AEROSSOL OTOLOGICO	17/03/2004	24 meses
2	SUSP OTO CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML ATIVA	1039001540026	AEROSSOL OTOLOGICO	17/03/2004	24 meses
3	SUSP OTO CT FR VD AMB X 5 ML ATIVA	1039001540034	AEROSSOL OTOLOGICO	17/03/2004	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BELCOMPLEX

Nome da Empresa Detentora do Registro	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-1
Processo	25992.007356/76	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	08/07/2002
Nome Comercial	BELCOMPLEX	Registro	105710005	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, CLORIDRATO DE TIAMINA, NICOTINAMIDA, PANTOTENATO DE CALCIO, fosfato sódico de riboflavina			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	DRG CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1057100050017	DRAGEA SIMPLES	08/07/2002	24 meses
2	XPE CT FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1057100050025	XAROPE	08/07/2002	18 meses
3	SOL OR CT FR VD AMB GOT X 30 ML CANCELADA OU CADUCA	1057100050031	SOLUÇÃO ORAL	08/07/2002	18 meses
4	COM REV CT FR PLAS OPC X 50 CANCELADA OU CADUCA	1057100050042	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses
5	COM REV CX FR PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1057100050051	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses
6	COM REV CX FR PLAS OPC X 1000 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1057100050068	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses

8	COM REV CT FR PLAS AMB X 50 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1057100050084	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses
10	COM REV CT FR PLAS AMB X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1057100050106	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses
12	COM REV CT FR PLAS AMB X 1000 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1057100050122	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses
13	SOL OR GOT CT FR PLAS OPC X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100050130	SOLUÇÃO ORAL	08/07/2002	18 meses
14	XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100050149	XAROPE	08/07/2002	18 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BELCOMPLEX

Nome da Empresa Detentora do Registro	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-1
Processo	25992.007356/76	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	08/07/2002
Nome Comercial	BELCOMPLEX	Registro	105710005	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, CLORIDRATO DE TIAMINA, NICOTINAMIDA, PANTOTENATO DE CALCIO, fosfato sódico de riboflavina			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	DRG CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1057100050017	DRAGEA SIMPLES	08/07/2002	24 meses
2	XPE CT FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1057100050025	XAROPE	08/07/2002	18 meses
3	SOL OR CT FR VD AMB GOT X 30 ML CANCELADA OU CADUCA	1057100050031	SOLUÇÃO ORAL	08/07/2002	18 meses
4	COM REV CT FR PLAS OPC X 50 CANCELADA OU CADUCA	1057100050042	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses
5	COM REV CX FR PLAS OPC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1057100050051	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses
6	COM REV CX FR PLAS OPC X 1000 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1057100050068	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses



8	COM REV CT FR PLAS AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1057100050084	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses
10	COM REV CT FR PLAS AMB X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1057100050106	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses
12	COM REV CT FR PLAS AMB X 1000 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1057100050122	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/07/2002	18 meses
13	SOL OR GOT CT FR PLAS OPC X 30 ML ATIVA	1057100050130	SOLUÇÃO ORAL	08/07/2002	18 meses
14	XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML ATIVA	1057100050149	XAROPE	08/07/2002	18 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: COMPLE B

Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.092682/2010-86	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	05/12/2011
Nome Comercial	COMPLE B	Registro	138410051	Vencimento do registro	12/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, CLORIDRATO DE TIAMINA, NICOTINAMIDA, fosfato sódico de riboflavina			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	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1384100510014	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
2	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 ATIVA	1384100510022	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
3	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1384100510030	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
4	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1384100510049	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses



5	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 50 CANCELADA OU CADUCA	1384100510057	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
6	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1384100510065	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
7	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) ATIVA	1384100510073	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
8	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1384100510081	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
9	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX BL AL PLAS INC X 1000 (EMB HOSP) ATIVA	1384100510091	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
10	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 20 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100510103	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
11	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 30 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100510111	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
12	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 50 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100510121	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
13	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS INC X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100510138	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
14	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 20 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100510146	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
15	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 30 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100510154	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses



16	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 50 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100510162	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/20	
17	(38.130 + 4.194 + 12.155 + 50) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100510170	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
18	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1384100510189	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
19	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 ATIVA	1384100510197	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
20	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1384100510200	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
21	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1384100510219	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
22	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 50 ATIVA	1384100510227	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
23	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1384100510235	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
24	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) ATIVA	1384100510243	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
25	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1384100510251	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
26	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX BL AL PLAS INC X 1000 (EMB HOSP) ATIVA	1384100510261	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses



27	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 20 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100510278	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	
28	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 30 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100510286	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
29	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 50 (EMB HOSP) ATIVA	1384100510294	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
30	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 50 FR PLAS OPC X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100510308	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
31	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 20 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100510316	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
32	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 30 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100510324	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
33	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 50 (EMB HOSP) ATIVA	1384100510332	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses
34	(9.532 + 1.049 + 3.039 + 12.5) MG/COM COM REV CX 100 FR PLAS OPC X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100510340	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/12/2011	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PREDNISONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Processo	25351.037486/0164	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/04/2002
Nome Comercial	PREDNISONA	Registro	107140237	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	PREDNISONA			Medicamento de referência	METICORTEN
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10 ATIVA	1071402370011	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1071402370028	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
3	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 40 ATIVA	1071402370036	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
4	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA	1071402370044	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
5	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10 ATIVA	1071402370052	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
6	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1071402370060	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
7	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 40 ATIVA	1071402370079	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses

8	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA	1071402370087	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24
---	---	---------------	--------------------	------------	----





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PREDNISONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Processo	25351.037486/0164	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/04/2002
Nome Comercial	PREDNISONA	Registro	107140237	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	PREDNISONA			Medicamento de referência	METICORTEN
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1071402370011	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1071402370028	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
3	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 40 <input type="checkbox"/> ATIVA	1071402370036	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
4	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1071402370044	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
5	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1071402370052	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
6	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1071402370060	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
7	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 40 <input type="checkbox"/> ATIVA	1071402370079	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses

8	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500 ATIVA	1071402370087	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24
---	--	---------------	--------------------	------------	----



Handwritten mark

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro		CNPJ		Autorização	
Processo		Categoria Regulatória		Data do registro	
Nome Comercial		Registro		Vencimento do registro	
Princípio Ativo	Carregando...			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica				ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem	-				
					<input type="button" value="Voltar"/>



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE PROPRANOLOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.445891/2006-74	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	22/10/2007
Nome Comercial	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL	Registro	125680168	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL			Medicamento de referência	PROPRANOLOL
Classe Terapêutica	BETABLOQUEADORES SIMPLES			ATC	BETABLOQUEADORES 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 TRANS X 20 ATIVA	1256801680011	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/2007	24 meses
2	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256801680021	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/2007	24 meses
3	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 ATIVA	1256801680038	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/2007	24 meses
4	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA	1256801680046	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/2007	24 meses
5	80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 CANCELADA OU CADUCA	1256801680054	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/2007	24 meses
6	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 CANCELADA OU CADUCA	1256801680062	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/2007	24 meses



7	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 600 CANCELADA OU CADUCA	1256801680070	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/2007	24 meses
8	80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 CANCELADA OU CADUCA	1256801680089	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/2007	24 meses
9	80 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 CANCELADA OU CADUCA	1256801680097	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/2007	24 meses
10	40 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1256801680100	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/2007	24 meses
11	40 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 200 ATIVA	1256801680119	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/2007	24 meses
12	40 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 600 ATIVA	1256801680127	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/2007	24 meses
13	40 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 270 (EMB FRAC) ATIVA	1256801680135	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/2007	24 meses
14	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 CANCELADA OU CADUCA	1256801680143	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/2007	24 meses
15	40 MG COM CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1256801680151	COMPRIMIDO SIMPLES	22/10/2007	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE RANITIDINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.168641/2002-81	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/08/2003
Nome Comercial	CLORIDRATO DE RANITIDINA	Registro	103700449	Vencimento do registro	08/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE RANITIDINA			Medicamento de referência	ANTAK
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM REV CT ENV AL X 8 ATIVA	1037004490015	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
2	300 MG COM REV CT ENV AL X 16 ATIVA	1037004490023	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
3	300 MG COM REV CT ENV AL X 32 ATIVA	1037004490031	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
4	300 MG COM REV CX ENV AL X 80 ATIVA	1037004490041	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
5	300 MG COM REV CX ENV AL X 120 ATIVA	1037004490058	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
6	300 MG COM REV CX ENV AL X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037004490066	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses



7	300 MG COM REV CT ENV AL X 20 ATIVA	1037004490074	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	
8	300 MG COM REV CX ENV AL X 240 ATIVA	1037004490082	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
9	300 MG COM REV CX ENV AL X 320 ATIVA	1037004490090	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
10	300 MG COM REV CT ENV AL X 10 ATIVA	1037004490104	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
11	300 MG COM REV CT ENV AL X 40 ATIVA	1037004490112	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
12	300 MG COM REV CX ENV AL X 100 ATIVA	1037004490120	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
13	300 MG COM REV CX ENV AL X 200 ATIVA	1037004490139	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
14	300 MG COM REV CX ENV AL X 300 ATIVA	1037004490147	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
15	150 MG COM REV CT ENV AL X 10 ATIVA	1037004490155	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
16	150 MG COM REV CT ENV AL X 20 ATIVA	1037004490163	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
17	150 MG COM REV CX ENV AL X 100 ATIVA	1037004490171	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
18	150 MG COM REV CX ENV AL X 200 ATIVA	1037004490181	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
19	150 MG COM REV CX ENV AL X 300 ATIVA	1037004490198	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
20	150 MG COM REV CT BL AL/AL X 10 ATIVA	1037004490201	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
21	150 MG COM REV CT BL AL/AL X 20 ATIVA	1037004490211	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
22	150 MG COM REV CT BL AL/AL X 100 ATIVA	1037004490228	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
23	150 MG COM REV CT BL AL/AL X 200 ATIVA	1037004490236	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
24	150 MG COM REV CT BL AL/AL X 300 ATIVA	1037004490244	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses

25	150 MG COM REV CT BL AL/AL X 30 (EMB FRAC) ATIVA	1037004490252	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
26	150 MG COM REV CT BL AL/AL X 50 (EMB FRAC) ATIVA	1037004490260	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
27	150 MG COM REV CT ENV AL X 500 ATIVA	1037004490279	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses
28	150 MG COM REV CT BL AL/AL X 500 ATIVA	1037004490287	COMPRIMIDO REVESTIDO	08/08/2003	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ROSUVASTATINA CALCICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANDOZ DO BRASIL INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	61.286.647/0001-16	Autorização	1.00.047-2
Processo	25351.328202/2010-11	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/06/2011
Nome Comercial	ROSUVASTATINA CALCICA	Registro	100470499	Vencimento do registro	06/2026
Princípio Ativo	rosuvastatina cálcica			Medicamento de referência	CRESTOR
Classe Terapêutica	ANTILIPEMICOS			ATC	ANTILIPEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704990014	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2011	24 meses
2	10 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704990022	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2011	24 meses
3	10 MG COM REV CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704990030	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2011	24 meses
4	20 MG COM REV CT BL AL AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704990049	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2011	24 meses
5	20 MG COM REV CT BL AL AL X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704990057	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2011	24 meses
6	20 MG COM REV CT BL AL AL X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704990065	COMPRIMIDO REVESTIDO	20/06/2011	24 meses
7	5 MG COM REV CT BL AL AL X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004704990073	Comprimido Revestido	20/06/2011	24 meses

8	5 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1004704990081	Comprimido Revestido	20/06/2011	24 meses
9	5 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1004704990091	Comprimido Revestido	20/06/2011	24 meses
10	5 MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	1004704990103	Comprimido Revestido	20/06/2011	24





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 <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150071	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	meses
8	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML 01 <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150081	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	18 meses
9	50 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150098	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
10	50 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150101	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
11	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150111	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
12	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150128	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
13	50 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150136	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
14	50 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML . <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150144	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
15	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150152	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
16	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML . <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150160	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
17	50 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML (UVA) <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150179	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	18 meses
18	50 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML (UVA) <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150187	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
19	50 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML (UVA) <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150195	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	18 meses
20	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML (UVA) <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150209	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	18 meses
21	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML (UVA) <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150217	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	18 meses
22	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML (UVA) <input type="checkbox"/> 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	
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: 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 <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150071	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	meses
8	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML 01 <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150081	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	18 meses
9	50 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150098	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
10	50 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150101	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
11	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150111	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
12	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150128	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
13	50 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150136	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
14	50 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML . <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150144	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
15	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150152	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
16	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML . <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150160	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
17	50 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML (UVA) <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150179	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	18 meses
18	50 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML (UVA) <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150187	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	24 meses
19	50 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML (UVA) <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150195	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	18 meses
20	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 3 FLAC X 5 ML (UVA) <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150209	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	18 meses
21	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 5 FLAC X 5 ML (UVA) <input type="checkbox"/> ATIVA	1155700150217	SUSPENSAO ORAL	21/03/2001	18 meses
22	100 MILHÕES/ML SUS OR CT 100 FLAC X 5 ML (UVA) <input type="checkbox"/> 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: HIDRALYTE

Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.265856/2011-18	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	28/11/2011
Nome Comercial	HIDRALYTE	Registro	138410049	Vencimento do registro	11/2026
Princípio Ativo	CITRATO DE POTÁSSIO MONOIDRATADO, CITRATO DE SÓDIO DIHIDRATADO, CLORETO DE SÓDIO, GLICOSE ANIDRA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES ORAIS		ATC	REIDRATANTES ORAIS	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR UVA) ATIVA	1384100490013	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
2	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR UVA) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490021	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
3	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR UVA) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490031	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
4	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR ÁGUA DE COCO) ATIVA	1384100490048	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses



5	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR ÁGUA DE COCO) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490056	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	
6	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR ÁGUA DE COCO) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490064	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
7	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR GUARANÁ) ATIVA	1384100490072	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
8	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR GUARANÁ) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490080	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
9	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR GUARANÁ) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490099	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
10	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR TUTTI FRUTTI) ATIVA	1384100490102	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
11	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR TUTTI FRUTTI) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490110	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
12	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR TUTTI FRUTTI) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490129	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
13	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR LARANJA) ATIVA	1384100490137	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses

14	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR LARANJA) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490145	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
15	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR LARANJA) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490153	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses



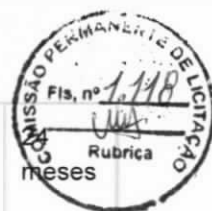


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFATO DE SALBUTAMOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.016085/0125	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/06/2001
Nome Comercial	SULFATO DE SALBUTAMOL	Registro	125680030	Vencimento do registro	06/2026
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL			Medicamento de referência	AEROLIN
Classe Terapêutica	BRONCODILADORES			ATC	BRONCODILADORES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800300010	XAROPE	28/06/2001	24 meses
2	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML CANCELADA OU CADUCA	1256800300029	XAROPE	28/06/2001	24 meses
3	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS OPC X 120 ML CANCELADA OU CADUCA	1256800300037	XAROPE	28/06/2001	24 meses
4	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML CANCELADA OU CADUCA	1256800300045	XAROPE	28/06/2001	24 meses
5	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800300053	XAROPE	28/06/2001	24 meses



6	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800300061	XAROPE	28/06/2001	
7	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800300071	XAROPE	28/06/2001	24 meses
8	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800300088	XAROPE	28/06/2001	24 meses
9	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800300096	XAROPE	28/06/2001	24 meses
10	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800300101	XAROPE	28/06/2001	24 meses
11	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED CANCELADA OU CADUCA	1256800300118	XAROPE	28/06/2001	24 meses
12	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS OPC X 120 ML + CP MED CANCELADA OU CADUCA	1256800300126	XAROPE	28/06/2001	24 meses
13	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800300134	XAROPE	28/06/2001	24 meses
14	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800300142	XAROPE	28/06/2001	24 meses
15	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800300150	XAROPE	28/06/2001	24 meses
16	0,48MG/ML XPE CT FR PLAS OPC X 100ML + COP ATIVA	1256800300169	XAROPE	28/06/2001	24 meses
17	0,48MG/ML XPE CT FR PLAS OPC X 120ML + COP ATIVA	1256800300177	XAROPE	28/06/2001	24 meses
18	0,48MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 100ML + 50 COP ATIVA	1256800300185	XAROPE	28/06/2001	24 meses

19	0,48MG/ML XPE CX 50 FR PLAS OPC X 120ML + 50 COP ATIVA	1256800300193	XAROPE	28/06/2001	24 meses
----	---	---------------	--------	------------	-------------





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SECNIDAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.079168/2007-73	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/01/2008
Nome Comercial	SECNIDAZOL	Registro	125680172	Vencimento do registro	01/2028
Princípio Ativo	SECNIDAZOL			Medicamento de referência	SECNIDAL
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	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801720013	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
2	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 8 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801720021	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
3	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 80 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801720031	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
4	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 160 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801720048	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801720056	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses



6	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1256801720064	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	
7	1000 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 2 ATIVA	1256801720072	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
8	1000 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 4 ATIVA	1256801720080	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
9	1000 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 40 ATIVA	1256801720099	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
10	1000 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 80 ATIVA	1256801720102	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
11	1000 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1256801720110	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
12	1000 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256801720129	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
13	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 (EMB FRAC) ATIVA	1256801720137	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
14	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1256801720145	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
15	500 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1256801720153	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
16	1000 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 50 (EMB FRAC) ATIVA	1256801720161	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
17	1000 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 70 (EMB FRAC) ATIVA	1256801720171	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
18	1000 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1256801720188	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses



Handwritten mark

Handwritten mark



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: citrato de sildenafil

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.384649/2015-16	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/01/2016
Nome Comercial	citrato de sildenafil	Registro	102351117	Vencimento do registro	01/2026
Princípio Ativo	CITRATO DE SILDENAFILA			Medicamento de referência	VIAGRA
Classe Terapêutica	VASODILATADORES			ATC	VASODILATADORES
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 1 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511170011	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/01/2016	24 meses
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511170021	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/01/2016	24 meses
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511170038	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/01/2016	24 meses
4	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511170046	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/01/2016	24 meses
5	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511170054	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/01/2016	24 meses
6	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511170062	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/01/2016	24 meses
7	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511170070	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/01/2016	24 meses



8	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511170089	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/01/2016	24 meses
9	50 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 12 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511170097	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/01/2016	24 meses
10	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 1 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511170100	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/01/2016	24 meses
11	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 2 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511170119	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/01/2016	24 meses
12	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 4 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511170127	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/01/2016	24 meses
13	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 8 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023511170135	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/01/2016	24 meses

WLL

P 2/2



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SINVASTATINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA 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: SINVASTATINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA 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	
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: GLICERINA 12%

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25016.000121/99	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: 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) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1256800370078	CREME	21/12/2001	24 meses
8	10 MG/G CREM DERM CT BG AL X 120 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800370086	CREME	21/12/2001	24 meses
9	10 MG/G CREM DERM CT BG PLAS OPC X 120 G <input type="checkbox"/> 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) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800370108	CREME	21/12/2001	24 meses



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfametoxazol + trimetoprima

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.000366/2008-95	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/06/2009
Nome Comercial	sulfametoxazol + trimetoprima	Registro	125680209	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL, TRIMETOPRIMA			Medicamento de referência	Bactrim
Classe Terapêutica	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS			ATC	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1256802090013	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
2	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256802090021	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
3	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1256802090031	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
4	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1256802090048	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
5	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256802090056	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses



6	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090064	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	
7	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090072	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
8	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090080	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
9	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090099	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
10	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090102	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
11	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090110	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
12	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090129	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
13	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090137	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
14	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090145	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfametoxazol + trimetoprima

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.000366/2008-95	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/06/2009
Nome Comercial	sulfametoxazol + trimetoprima	Registro	125680209	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL, TRIMETOPRIMA			Medicamento de referência	Bactrim
Classe Terapêutica	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS			ATC	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1256802090013	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
2	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256802090021	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
3	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1256802090031	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
4	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1256802090048	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
5	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256802090056	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses



6	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090064	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
7	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090072	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
8	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090080	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
9	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090099	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
10	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090102	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
11	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090110	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
12	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090129	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
13	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090137	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
14	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802090145	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.222995/2002-89	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	27/05/2003
Nome Comercial	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA	Registro	103700410	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL, TRIMETOPRIMA			Medicamento de referência	BACTRIM
Classe Terapêutica	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS			ATC	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA	1037004100012	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
2	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 25 FR VD AMB X 100 ML + 25 COP ATIVA	1037004100020	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
3	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1037004100039	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
4	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 100 FR VD AMB X 100 ML + 100 COP ATIVA	1037004100047	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
5	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML + COP ATIVA	1037004100055	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses



6	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 25 FR VD AMB X 50 ML + 25 COP ATIVA	1037004100063	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
7	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 50 ML + 50 COP ATIVA	1037004100071	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
8	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 100 FR VD AMB X 50 ML + 100 COP ATIVA	1037004100081	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
9	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP ATIVA	1037004100098	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
10	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 25 FR PLAS AMB X 100 ML + 25 COP ATIVA	1037004100101	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
11	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1037004100111	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
12	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 COP ATIVA	1037004100128	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
13	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 50 ML + COP ATIVA	1037004100136	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
14	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 25 FR PLAS AMB X 50 ML + 25 COP ATIVA	1037004100144	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
15	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 50 ML + 50 COP ATIVA	1037004100152	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
16	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS AMB X 50 ML + 100 COP ATIVA	1037004100160	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.222995/2002-89	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	27/05/2003
Nome Comercial	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA	Registro	103700410	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL, TRIMETOPRIMA			Medicamento de referência	BACTRIM
Classe Terapêutica	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS			ATC	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA	1037004100012	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
2	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 25 FR VD AMB X 100 ML + 25 COP ATIVA	1037004100020	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
3	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1037004100039	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
4	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 100 FR VD AMB X 100 ML + 100 COP ATIVA	1037004100047	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
5	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML + COP ATIVA	1037004100055	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses



6	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 25 FR VD AMB X 50 ML + 25 COP ATIVA	1037004100063	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
7	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 50 ML + 50 COP ATIVA	1037004100071	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
8	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 100 FR VD AMB X 50 ML + 100 COP ATIVA	1037004100081	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
9	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP ATIVA	1037004100098	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
10	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 25 FR PLAS AMB X 100 ML + 25 COP ATIVA	1037004100101	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
11	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1037004100111	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
12	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 COP ATIVA	1037004100128	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
13	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 50 ML + COP ATIVA	1037004100136	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
14	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 25 FR PLAS AMB X 50 ML + 25 COP ATIVA	1037004100144	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
15	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 50 ML + 50 COP ATIVA	1037004100152	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses
16	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CX 100 FR PLAS AMB X 50 ML + 100 COP ATIVA	1037004100160	SUSPENSAO ORAL	27/05/2003	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MASFEROL

Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.012874/0123	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	26/08/2002
Nome Comercial	MASFEROL	Registro	138410004	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIANEMICOS A BASE DE FERRO - ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		ATC	ANTIANEMICOS A BASE DE FERRO - ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 400 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040018	XAROPE	26/08/2002	24 meses
2	68 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML ATIVA	1384100040026	SOLUÇÃO ORAL	26/08/2002	24 meses
3	25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040034	XAROPE	26/08/2002	24 meses
4	25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040042	XAROPE	26/08/2002	24 meses
5	25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040050	XAROPE	26/08/2002	24 meses



6	25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100040069	XAROPE	26/08/2002	
7	25 MG/ML XPE FR PLAS TRANS X 400 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1384100040077	XAROPE	26/08/2002	24 meses
8	25 MG/ML XPE FR VD AMB X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100040085	XAROPE	26/08/2002	24 meses
9	25 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1384100040093	XAROPE	26/08/2002	24 meses
10	68 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 30 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100040107	SOLUÇÃO ORAL	26/08/2002	24 meses
11	25 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1384100040115	XAROPE	26/08/2002	24 meses
12	25 MG/ML XPE FR PLAS TRANS X 400 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100040123	XAROPE	26/08/2002	24 meses
13	125 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1384100040131	SUSPENSÃO ORAL	26/08/2002	24 meses
14	125 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 30 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1384100040141	SUSPENSÃO ORAL	26/08/2002	24 meses
15	125 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 30 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1384100040158	SUSPENSÃO ORAL	26/08/2002	24 meses
16	25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100040166	XAROPE	26/08/2002	24 meses
17	25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1384100040174	XAROPE	26/08/2002	24 meses
18	25 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100040182	XAROPE	26/08/2002	24 meses
19	25 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1384100040190	XAROPE	26/08/2002	24 meses
20	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1384100040204	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/08/2002	24 meses



21	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 40 CANCELADA OU CADUCA	1384100040212	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/08/2002	meses
22	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1384100040220	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/08/2002	24 meses
23	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1384100040239	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/08/2002	24 meses
24	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100040247	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/08/2002	24 meses
25	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 1000 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1384100040255	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/08/2002	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFERBEL

Nome da Empresa Detentora do Registro	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-1
Processo	25992.018586/76	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	15/05/2001
Nome Comercial	SULFERBEL	Registro	105710004	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	SULFATO FERROSO, SULFATO FERROSO HEPTAIDRATADO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIANEMICOS			ATC	ANTIANEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

2	25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1057100040021	XAROPE	15/05/2001	24 meses
3	152 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA	1057100040038	DRAGEA SIMPLES	15/05/2001	24 meses
4	68 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML ATIVA	1057100040046	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2001	24 meses
5	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA	1057100040054	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses
6	125 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML ATIVA	1057100040062	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2001	24 meses
7	5MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML ATIVA	1057100040070	XAROPE	15/05/2001	24 meses
8	125 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 30ML ATIVA	1057100040089	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2001	24 meses
9	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA	1057100040097	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses

10	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100040100	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses
11	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 1000 <input type="checkbox"/> ATIVA	1057100040119	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TENOXICAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.000894/2009-48	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	07/12/2009
Nome Comercial	TENOXICAM	Registro	102980374	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	TENOXICAM			Medicamento de referência	tenoxicam
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + AMP DIL X 2 ML ATIVA	1029803740011	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução p/ Diluição Injetável	07/12/2009	24 meses
2	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + AMP DIL X 2 ML ATIVA	1029803740021	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução p/ Diluição Injetável	07/12/2009	24 meses
5	20 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1029803740054	Pó Liofilizado para Solução Injetável	07/12/2009	24 meses
6	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1029803740062	Pó Liofilizado para Solução Injetável	07/12/2009	24 meses



[Handwritten mark]

[Handwritten mark]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE TETRACICLINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.486697/2006-49	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/08/2007
Nome Comercial	CLORIDRATO DE TETRACICLINA	Registro	125680171	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TETRACICLINA			Medicamento de referência	PARENZYME TETRACICLINA
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 CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 8 ATIVA	1256801710018	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/08/2007	24 meses
2	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 12 ATIVA	1256801710026	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/08/2007	24 meses
3	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP) ATIVA	1256801710034	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/08/2007	24 meses
4	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 300 (EMB HOSP) ATIVA	1256801710042	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/08/2007	24 meses
5	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 600 (EMB HOSP) ATIVA	1256801710050	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/08/2007	24 meses



6	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 140 (EMB FRAC) ATIVA	1256801710069	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/08/2007	
7	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 84 (EMB FRAC) ATIVA	1256801710077	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/08/2007	24 meses
8	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 70 (EMB FRAC) ATIVA	1256801710085	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/08/2007	24 meses
9	500 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256801710093	CAPSULA GELATINOSA DURA	20/08/2007	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MALEATO DE TIMOLOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.064369/2006-95	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/07/2006
Nome Comercial	MALEATO DE TIMOLOL	Registro	103700493	Vencimento do registro	07/2026
Princípio Ativo	MALEATO DE TIMOLOL			Medicamento de referência	TIMOPTOL
Classe Terapêutica	ANTIGLAUCOMATOSOS			ATC	ANTIGLAUCOMATOSO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS OPC X 5,0 ML ATIVA	1037004930015	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	24/07/2006	24 meses
2	5 MG/ML SOL OFT CX 50 FR GOT PLAS OPC X 5,0 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037004930023	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	24/07/2006	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: VALSARTANA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.160931/2010-06	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	27/12/2010
Nome Comercial	VALSARTANA	Registro	102351012	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	VALSARTANA			Medicamento de referência	DIOVAN
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023510120010	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
2	40MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023510120029	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
3	40MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120037	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
4	40MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120045	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
5	40MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 120 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120053	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses



8	40MG COM REV CT BL AL AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023510120088	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
9	40MG COM REV CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023510120096	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
10	40MG COM REV CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023510120101	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
11	40MG COM REV CT BL AL AL X 90 CANCELADA OU CADUCA	1023510120118	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
12	40MG COM REV CT BL AL AL X 120 CANCELADA OU CADUCA	1023510120126	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
13	80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023510120134	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
14	80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023510120142	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
15	80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120150	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
16	80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120169	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
17	80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 120 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120177	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
20	80MG COM REV CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510120207	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
21	80MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510120215	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
22	80MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510120223	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
23	80MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	1023510120231	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
24	80MG COM REV CT BL AL AL X 120 ATIVA	1023510120241	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
25	160MG COM REV CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510120258	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
26	160MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510120266	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses



27	160MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510120274	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
28	160MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	1023510120282	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
29	160MG COM REV CT BL AL AL X 120 ATIVA	1023510120290	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
30	160MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023510120304	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
31	160MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023510120312	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
32	320 MG COM REV CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510120320	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
33	320 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510120339	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
34	320 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510120347	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
35	320 MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	1023510120355	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
36	160MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120363	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
37	160MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120371	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
38	160MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 120 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120381	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
39	320 MG COM REV CT BL AL AL X 120 ATIVA	1023510120398	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
40	320 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023510120401	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
41	320 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023510120411	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
42	320 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120428	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses



43	320 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120436	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
44	320 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 120 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120444	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: VALSARTANA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.160931/2010-06	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	27/12/2010
Nome Comercial	VALSARTANA	Registro	102351012	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	VALSARTANA			Medicamento de referência	DIOVAN
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023510120010	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
2	40MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023510120029	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
3	40MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120037	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
4	40MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120045	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
5	40MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 120 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120053	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses



8	40MG COM REV CT BL AL AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023510120088	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
9	40MG COM REV CT BL AL AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023510120096	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
10	40MG COM REV CT BL AL AL X 60 CANCELADA OU CADUCA	1023510120101	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
11	40MG COM REV CT BL AL AL X 90 CANCELADA OU CADUCA	1023510120118	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
12	40MG COM REV CT BL AL AL X 120 CANCELADA OU CADUCA	1023510120126	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
13	80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023510120134	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
14	80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023510120142	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
15	80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120150	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
16	80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120169	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
17	80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 120 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120177	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
20	80MG COM REV CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510120207	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
21	80MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510120215	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
22	80MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510120223	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
23	80MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	1023510120231	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
24	80MG COM REV CT BL AL AL X 120 ATIVA	1023510120241	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
25	160MG COM REV CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510120258	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
26	160MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510120266	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses



27	160MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510120274	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
28	160MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	1023510120282	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
29	160MG COM REV CT BL AL AL X 120 ATIVA	1023510120290	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
30	160MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023510120304	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
31	160MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023510120312	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
32	320 MG COM REV CT BL AL AL X 15 ATIVA	1023510120320	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
33	320 MG COM REV CT BL AL AL X 30 ATIVA	1023510120339	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
34	320 MG COM REV CT BL AL AL X 60 ATIVA	1023510120347	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
35	320 MG COM REV CT BL AL AL X 90 ATIVA	1023510120355	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
36	160MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120363	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
37	160MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120371	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
38	160MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 120 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120381	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
39	320 MG COM REV CT BL AL AL X 120 ATIVA	1023510120398	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
40	320 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 15 CANCELADA OU CADUCA	1023510120401	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
41	320 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1023510120411	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses
42	320 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120428	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses



43	320 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120436	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	
44	320 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 120 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1023510120444	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/12/2010	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MAREVAN

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMOQUÍMICA S/A	CNPJ	33.349.473/0001-58	Autorização	1.00.390-6
Processo	25351.062021/2003-11	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	24/11/2003
Nome Comercial	MAREVAN	Registro	103900147	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICOAGULANTES			ATC	ANTICOAGULANTES
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	1039001470011	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1039001470028	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses
3	5 MG COM CT BL AL/AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1039001470036	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses
4	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1039001470044	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	36 meses
5	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1039001470052	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	36 meses
6	2,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1039001470060	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	36 meses
7	2,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1039001470079	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	36 meses



8	7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1039001470087	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	
9	7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1039001470095	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	36 meses
10	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1039001470109	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	36 meses
11	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1039001470117	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	36 meses
12	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1039001470125	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2004	36 meses
13	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1039001470133	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2004	36 meses
14	1,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470141	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
15	1,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470151	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
16	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470168	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
17	2 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470176	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
18	2,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470184	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
19	2,5 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1039001470192	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses
20	5,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470206	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
21	5,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470214	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
22	7,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470222	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses



23	7,5 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1039001470230	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
24	10,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1039001470249	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
25	10,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1039001470257	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
26	2,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1039001470265	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
27	2,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1039001470273	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
28	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 150 <input type="checkbox"/> ATIVA	1039001470281	COMPRIMIDO SIMPLES	11/07/2011	36 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MAREVAN

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMOQUÍMICA S/A	CNPJ	33.349.473/0001-58	Autorização	1.00.390-6
Processo	25351.062021/2003-11	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	24/11/2003
Nome Comercial	MAREVAN	Registro	103900147	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	VARFARINA SÓDICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICOAGULANTES			ATC	ANTICOAGULANTES
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	1039001470011	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1039001470028	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses
3	5 MG COM CT BL AL/AL X 30 CANCELADA OU CADUCA	1039001470036	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses
4	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1039001470044	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	36 meses
5	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1039001470052	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	36 meses
6	2,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1039001470060	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	36 meses
7	2,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1039001470079	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	36 meses



8	7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1039001470087	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	36 meses
9	7,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1039001470095	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	36 meses
10	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1039001470109	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	36 meses
11	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1039001470117	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/2004	36 meses
12	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1039001470125	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2004	36 meses
13	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1039001470133	COMPRIMIDO SIMPLES	27/04/2004	36 meses
14	1,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470141	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
15	1,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470151	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
16	2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470168	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
17	2 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470176	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
18	2,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470184	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
19	2,5 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1039001470192	COMPRIMIDO SIMPLES	24/11/2003	36 meses
20	5,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470206	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
21	5,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470214	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
22	7,5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1039001470222	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses

23	7,5 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1039001470230	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	
24	10,0 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1039001470249	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
25	10,0 MG COM CT 3 BL AL PLAS INC X 10 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1039001470257	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
26	2,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1039001470265	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
27	2,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 <input type="checkbox"/> ATIVA	1039001470273	COMPRIMIDO SIMPLES	06/05/2005	36 meses
28	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 150 <input type="checkbox"/> ATIVA	1039001470281	COMPRIMIDO SIMPLES	11/07/2011	36 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJEÇÃO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.010427/2004-07	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	02/03/2004
Nome Comercial	ÁGUA PARA INJEÇÃO	Registro	100410100	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO, Água para injeção, água para injeção			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 CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000012	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
2	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000020	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
3	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000039	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
4	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000047	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
5	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000055	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
6	SOL INJ CX BOLS PLAS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000063	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses



7	SOL INJ CX BOLS PLAS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000071	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
8	SOL INJ CX BOLS PLAS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000081	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
9	SOL INJ CX BOLS PLAS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000098	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
10	SOL INJ CX BOLS PLAS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000101	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
11	SOL INJ CX BOLS PLAS X 5000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000111	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
12	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML (CONT 50 ML) (SIST. FECHADO) CANCELADA OU CADUCA	1004101000128	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
13	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000136	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
14	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000144	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
15	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 500 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000152	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
16	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 1000 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000160	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
17	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250ML SIST FECH (CONT 50ML) CANCELADA OU CADUCA	1004101000179	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
18	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250ML SIST FECH (CONT 100ML) CANCELADA OU CADUCA	1004101000187	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
19	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 100ML ATIVA	1004101000195	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
20	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 250ML ATIVA	1004101000209	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
21	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101000217	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses



22	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 1000ML ATIVA	1004101000225	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	
23	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000233	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
24	SOL INJ CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101000241	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
25	SOL INJ CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101000251	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
26	SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECHX 500 ML ATIVA	1004101000268	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
27	SOL INJ CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101000276	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
28	SOL INJ CX 80 BOLS PLAS SIST FECH X 100ML ATIVA	1004101000284	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
29	SOL INJ CX 50 BOLS PLAS SIST FECH X 250ML ATIVA	1004101000292	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
30	SOL INJ CX 30 BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101000306	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJETÁVEIS

Nome da Empresa Detentora do Registro	Samtec Biotecnologia Limitada	CNPJ	04.459.117/0001-99	Autorização	1.05.592-6
Processo	25351.045765/2003-71	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	09/02/2004
Nome Comercial	ÁGUA PARA INJETÁVEIS	Registro	155920002	Vencimento do registro	02/2029
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 CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200020010	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
2	SOL INJ CX 4 CT 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1559200020029	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
3	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1559200020037	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
4	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200020045	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
5	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200020053	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
6	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1559200020061	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses



28	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 1 ML ATIVA	1559200020282	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
29	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 1 ML ATIVA	1559200020290	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
30	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 1 ML ATIVA	1559200020304	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
31	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 2 ML ATIVA	1559200020312	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
32	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 2 ML ATIVA	1559200020320	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
33	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 2 ML ATIVA	1559200020339	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
34	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 3 ML ATIVA	1559200020347	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
35	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 3 ML ATIVA	1559200020355	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
36	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 3 ML ATIVA	1559200020363	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
37	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 4 ML ATIVA	1559200020371	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
38	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 4 ML ATIVA	1559200020381	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
39	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 4 ML ATIVA	1559200020398	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
40	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1559200020401	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
41	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1559200020411	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
42	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1559200020428	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
43	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1559200020436	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
44	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1559200020444	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
45	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1559200020452	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJETÁVEIS

Nome da Empresa Detentora do Registro	Samtec Biotecnologia Limitada	CNPJ	04.459.117/0001-99	Autorização	1.05.592-6
Processo	25351.045765/2003-71	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	09/02/2004
Nome Comercial	ÁGUA PARA INJETÁVEIS	Registro	155920002	Vencimento do registro	02/2029
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 CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200020010	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
2	SOL INJ CX 4 CT 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1559200020029	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
3	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1559200020037	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
4	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200020045	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
5	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200020053	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
6	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1559200020061	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses



28	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 1 ML ATIVA	1559200020282	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
29	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 1 ML ATIVA	1559200020290	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
30	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 1 ML ATIVA	1559200020304	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
31	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 2 ML ATIVA	1559200020312	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
32	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 2 ML ATIVA	1559200020320	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
33	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 2 ML ATIVA	1559200020339	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
34	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 3 ML ATIVA	1559200020347	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
35	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 3 ML ATIVA	1559200020355	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
36	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 3 ML ATIVA	1559200020363	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
37	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 4 ML ATIVA	1559200020371	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
38	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 4 ML ATIVA	1559200020381	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
39	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 4 ML ATIVA	1559200020398	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
40	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1559200020401	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
41	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1559200020411	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
42	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1559200020428	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
43	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1559200020436	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
44	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1559200020444	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
45	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1559200020452	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses



[Handwritten mark]

[Handwritten mark]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJEÇÃO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.010427/2004-07	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	02/03/2004
Nome Comercial	ÁGUA PARA INJEÇÃO	Registro	100410100	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO, Água para injeção, água para injeção			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 CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000012	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
2	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000020	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
3	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000039	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
4	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000047	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
5	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000055	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
6	SOL INJ CX BOLS PLAS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000063	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses



7	SOL INJ CX BOLS PLAS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000071	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
8	SOL INJ CX BOLS PLAS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000081	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
9	SOL INJ CX BOLS PLAS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000098	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
10	SOL INJ CX BOLS PLAS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000101	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
11	SOL INJ CX BOLS PLAS X 5000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000111	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
12	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML (CONT 50 ML) (SIST. FECHADO) CANCELADA OU CADUCA	1004101000128	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
13	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000136	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
14	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000144	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
15	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 500 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000152	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
16	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 1000 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000160	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
17	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250ML SIST FECH (CONT 50ML) CANCELADA OU CADUCA	1004101000179	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
18	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250ML SIST FECH (CONT 100ML) CANCELADA OU CADUCA	1004101000187	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
19	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 100ML ATIVA	1004101000195	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
20	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 250ML ATIVA	1004101000209	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
21	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101000217	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses



22	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 1000ML ATIVA	1004101000225	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	
23	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000233	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
24	SOL INJ CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101000241	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
25	SOL INJ CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101000251	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
26	SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECHX 500 ML ATIVA	1004101000268	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
27	SOL INJ CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101000276	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
28	SOL INJ CX 80 BOLS PLAS SIST FECH X 100ML ATIVA	1004101000284	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
29	SOL INJ CX 50 BOLS PLAS SIST FECH X 250ML ATIVA	1004101000292	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
30	SOL INJ CX 30 BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101000306	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJEÇÃO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.010427/2004-07	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	02/03/2004
Nome Comercial	ÁGUA PARA INJEÇÃO	Registro	100410100	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO, Água para injeção, água para injeção			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 CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000012	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
2	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000020	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
3	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000039	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
4	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000047	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
5	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000055	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
6	SOL INJ CX BOLS PLAS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000063	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses



7	SOL INJ CX BOLS PLAS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000071	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
8	SOL INJ CX BOLS PLAS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000081	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
9	SOL INJ CX BOLS PLAS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000098	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
10	SOL INJ CX BOLS PLAS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000101	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
11	SOL INJ CX BOLS PLAS X 5000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000111	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
12	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML (CONT 50 ML) (SIST. FECHADO) CANCELADA OU CADUCA	1004101000128	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
13	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000136	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
14	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000144	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
15	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 500 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000152	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
16	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 1000 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000160	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
17	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250ML SIST FECH (CONT 50ML) CANCELADA OU CADUCA	1004101000179	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
18	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250ML SIST FECH (CONT 100ML) CANCELADA OU CADUCA	1004101000187	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
19	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 100ML ATIVA	1004101000195	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
20	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 250ML ATIVA	1004101000209	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
21	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101000217	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses



22	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 1000ML ATIVA	1004101000225	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	
23	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000233	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
24	SOL INJ CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101000241	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
25	SOL INJ CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101000251	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
26	SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECHX 500 ML ATIVA	1004101000268	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
27	SOL INJ CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101000276	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
28	SOL INJ CX 80 BOLS PLAS SIST FECH X 100ML ATIVA	1004101000284	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
29	SOL INJ CX 50 BOLS PLAS SIST FECH X 250ML ATIVA	1004101000292	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
30	SOL INJ CX 30 BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101000306	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	Samtec Biotecnologia Limitada	CNPJ	04.459.117/0001-99	Autorização	1.05.592-6
Processo	25351.045765/2003-71	Categoria Regulatória	Específico	Dados do registro	02/09/2004
Nome Comercial	ÁGUA PARA INJETÁVEIS	Registro	155920002	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJETÁVEIS			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	DILUENTES E VEÍCULOS DE MEDICAMENTOS			ATC	DILUENTES E VEÍCULOS DE MEDICAMENTOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020010	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
2	SOL INJ CX 4 CT 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020029	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
3	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020037	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
4	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020045	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
5	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020053	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
6	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020061	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
28	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 1 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020282	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
29	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 1 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020290	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses



30	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020304	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
31	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020312	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
32	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020320	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
33	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020339	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
34	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020347	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
35	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020355	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
36	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020363	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
37	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020371	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
38	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020381	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
39	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020398	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
40	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020401	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
41	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020411	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
42	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020428	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
43	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 15 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020436	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
44	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 15 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020444	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses
45	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 15 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1559200020452	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2004	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.002930/0095	Categoria Regulatória	Genérico	Dados do registro	14/04/2000
Nome Comercial	SULFATO DE AMICACINA	Registro	103700297	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	SULFATO DE AMICACINA		Medicamento de referência	NOVAMIN	
Classe Terapêutica	AMINOGLICOSIDEOS		ATC	AMINOGLICOSIDEOS	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulação					

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 2 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037002970011	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses
2	50 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 2 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037002970028	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses
3	125 MG/ML SOL INJ CT AMP VD INC X 2 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1037002970036	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses
4	125MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1037002970044	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses
5	250 MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 2ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037002970052	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses
6	250 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 2ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037002970060	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses



A small handwritten mark or signature in the bottom right corner.

A larger handwritten signature or mark in the bottom right corner.



Detalhe do Produto:

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	Dados do registro	03/07/2005
Nome Comercial	Aminofilina	Registro	110850024	Vencimento do registro	03/2025
Princípio Ativo	AMINOFILINA			Medicamento de referência	Aminofilina
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES			ATC	BRONCODILATADORES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	24 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 10ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500240016	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/07/2005	24 meses
2	24 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 10ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500240024	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/07/2005	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.181552/2005-73	Categoria Regulatória	Genérico	Dados do registro	01/08/2005
Nome Comercial	cloridrato de amiodarona	Registro	113430122	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMIODARONA			Medicamento de referência	ATLANSIL®
Classe Terapêutica	ANTIARRITMICOS			ATC	ANTIARRITMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ IV CT 6 AMP VD AMB X 3 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1134301220014	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/08/2005	24 meses
2	50 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD AMB X 3 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1134301220022	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/08/2005	24 meses
3	50 MG/ML SOL INJ IV CX 100 EST AMP VD AMB X 3 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1134301220030	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/08/2005	24 meses
4	50 MG/ML SOL INJ IV CX 10 EST 10 AMP VD AMB X 3 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1134301220049	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/08/2005	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA SA	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323688/2013-41	Categoria Regulatória	Semelhante	Dados do registro	08/12/2013
Nome Comercial	CILINON	Registro	116370098	Vencimento do registro	09/2028
Princípio Ativo	AMPICILINA SÓDICA		Medicamento de referência	-	
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO		ATC	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	500MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980016	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
2	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980024	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
3	500 MG PO INJ CT FA VD TRANS + DIL X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980032	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
4	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + DIL X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980040	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
5	500 MG PÓ INJ CX 100 FA VD TRANS <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980059	PO INJETAVEL	08/12/2013	24 meses
6	1000 MG PÓ INJ CX 100 FA VD TRANS <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980067	PO INJETAVEL	08/12/2013	24 meses
7	500MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL PLAS X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980075	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses



8	500MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP DIL PLAS X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980083	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
9	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL PLAS X 5ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980091	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
10	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP DIL PLAS X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980105	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA SA	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.001.637-7
Processo	25351.323688/2013-41	Categoria Regulatória	Semelhante	Dados do registro	08/12/2013
Nome Comercial	CILINON	Registro	116370098	Vencimento do registro	09/2028
Princípio Ativo	AMPICILINA SÓDICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			ATC	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	500MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980016	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
2	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980024	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
3	500 MG PO INJ CT FA VD TRANS + DIL X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980032	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
4	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + DIL X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980040	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
5	500 MG PÓ INJ CX 100 FA VD TRANS <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980059	PO INJETAVEL	08/12/2013	24 meses
6	1000 MG PÓ INJ CX 100 FA VD TRANS <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980067	PO INJETAVEL	08/12/2013	24 meses
7	500MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL PLAS X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980075	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses

8	500MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP DIL PLAS X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980083	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	
9	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL PLAS X 5ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980091	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
10	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP DIL PLAS X 5 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163700980105	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses





Detalhe do Produto:

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	Semelhante	Dados 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 GÁSTRINTESTINAIS			ATC	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GÁSTRINTESTINAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	0,25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500170018	SOLUÇÃO INJETÁVEL	26/03/2001	24 meses
2	0,25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1108500170026	SOLUÇÃO INJETÁVEL	26/03/2001	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	CHIESI FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	61.363.032/0001-46	Autorização	1.00.058-0
Processo	25351.011374/2006-03	Categoria Regulatória	Novo	Dados do registro	24/03/2008
Nome Comercial	CLENIL HFA	Registro	100580111	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	DIPROPIONATO DE BECLOMETASONA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIASMATICOS			ATC	ANTIASMATICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1005801110013	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
2	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1005801110021	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
3	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1005801110031	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
4	100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1005801110048	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
5	100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1005801110056	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
6	100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1005801110064	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses



7	200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1005801110072	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	
8	200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1005801110080	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
9	200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1005801110099	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
10	250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1005801110102	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
11	250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1005801110110	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
12	250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL + ESPAÇ JET X 200 DOSES <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1005801110129	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses



Detalhe do Produto:

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	Semelhante	Dados 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 GE DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)			ATC	PENICILINA GE DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	600.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	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) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037001000025	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
3	600.000 UI PO SUS INJ CT FA <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037001000033	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
4	600.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1037001000041	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
5	600.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037001000051	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
6	600.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1037001000068	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
7	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037001000076	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses



8	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1037001000084	PO INJETAVEL	17/05/1996	
9	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037001000092	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
10	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	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) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1037001000114	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
12	600.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	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) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1037001000130	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
14	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037001000149	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses



Detalhe do Produto:

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	Semelhante	Dados 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 GE DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)			ATC	PENICILINA GE DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	600.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	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) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037001000025	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
3	600.000 UI PO SUS INJ CT FA <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037001000033	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
4	600.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1037001000041	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
5	600.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037001000051	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
6	600.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1037001000068	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
7	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037001000076	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses



8	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1037001000084	PO INJETAVEL	17/05/1996	
9	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037001000092	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
10	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	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) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1037001000114	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
12	600.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	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) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA <input type="checkbox"/>	1037001000130	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
14	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1037001000149	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA SA	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323764/2013-11	Categoria Regulatória	Semelhante	Dados do registro	08/12/2013
Nome Comercial	ARICILINA	Registro	116370108	Vencimento do registro	04/2029
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA POTÁSSICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	PENICILINA GE DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)			ATC	PENICILINA GE DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	5.000.000 UI PO INJ CX 50 FA + 50 AMP DIL X 5ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701080019	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	36 meses
2	5.000.000 UI PO INJ CX 50 FA <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701080027	PO INJETAVEL	08/12/2013	36 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA SA	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.325066/2013-02	Categoria Regulatória	Semelhante	Dados do registro	08/12/2013
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	
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	400000 U INJ CT 1 FA + DIL X 2 ML <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701150017	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
2	400000 U INJ CX 50 FA + 50 DIL <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701150025	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
3	400000 U INJ CX 100 FA + 100 DIL <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701150033	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	08/12/2013	24 meses
4	400000 U INJ CX 100 FA VD TRANS <input checked="" type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1163701150041	PO INJETAVEL	08/12/2013	24 meses



Detalhe do Produto:

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOFARMA - INSTITUTO DE HIPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25351.275728/2004-76	Categoria Regulatória	Específico	Dados do registro	05/09/2005
Nome Comercial	Bicarbonato de Sódio	Registro	103870056	Vencimento do registro	09/2030
Princípio Ativo	BICARBONATO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Dados de Publicação	Validade
1	5PCC SOL INJ CX 35 AMP PLAS INC X 250 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1038700560011	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
2	84 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700560028	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
3	8,4 PCC SOL INJ CX 35 AMP PLAS INC X 250 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1038700560036	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
4	100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700560044	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
5	10 PCC SOL INJ CX 35 AMP PLAS INC X 250 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1038700560052	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
6	50 MG/ML SOL INJ IV CX 35 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700560060	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses



7	100 MG/ML SOL INJ IV CX 35 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1038700560079	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
8	84 MG/ML SOL INJ IV CX 35 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1038700560087	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
9	84 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1038700560095	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses
10	100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA <input type="checkbox"/>	1038700560109	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/09/2005	24 meses