



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	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

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	24 meses
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 <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101000241	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
25	SOL INJ CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101000251	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
26	SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECHX 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101000268	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
27	SOL INJ CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101000276	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
28	SOL INJ CX 80 BOLS PLAS SIST FECH X 100ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101000284	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
29	SOL INJ CX 50 BOLS PLAS SIST FECH X 250ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101000292	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
30	SOL INJ CX 30 BOLS PLAS SIST FECH X 500ML <input type="checkbox"/> 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	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

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 signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FARMACE -AGUA PARA INJEÇÃO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25016.000960/97	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	17/03/2000
Nome Comercial	FARMACE - AGUA PARA INJEÇÃO	Registro	110850011	Vencimento do registro	03/2025
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJETÁVEIS QSP, ÁGUA PARA INJEÇÃO, água para injeção		Medicamento de referência	-	
Classe Terapêutica	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS		ATC	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS	
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ CX 60 FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500110015	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/03/2000	24 meses
2	SOL INJ CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500110023	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/03/2000	24 meses
3	SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500110031	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/03/2000	24 meses
4	SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500110041	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/03/2000	24 meses
5	SOL INJ CX 6 FR PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500110058	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/03/2000	24 meses



6	1 ML/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1108500110066	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/03/2000	24 meses
7	1 ML/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1108500110074	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/03/2000	24 meses
8	1 ML/ML SOL INJ IV CX 60 FA PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1108500110082	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/03/2000	24 meses
9	1 ML/ML SOL INJ IV CX 50 FA PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1108500110090	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/03/2000	24 meses
10	1 ML/ML SOL INJ IV CX 24 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1108500110104	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/03/2000	24 meses
11	1 ML/ML SOL INJ IV CX 12 FA PLAS TRANS SIST FECH 1000 ML ATIVA	1108500110112	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/03/2000	24 meses
12	SOL INJ IV CX 60 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500110120	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/03/2000	24 meses
13	SOL INJ IV CX 50 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500110139	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/03/2000	24 meses
14	SOL INJ IV CX 24 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500110147	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/03/2000	24 meses
15	SOL INJ IV CX 12 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1108500110155	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/03/2000	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJEÇÃO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25000.018381/9402	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	22/06/1999
Nome Comercial	ÁGUA PARA INJEÇÃO	Registro	103110072	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS			ATC	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100720019	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	36 meses
2	SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 5 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100720027	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	36 meses
3	SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 10 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100720035	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	36 meses
4	SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100720043	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	36 meses
5	SOL INJ CT 150 AMP PLAS TRANS X 5 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100720051	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	36 meses
6	SOL INJ CT 150 AMP PLAS TRANS X 10 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100720069	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	36 meses



7	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720078	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
8	SOL INJ CX 72 FR PLAS TRANS X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720086	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
9	SOL INJ CX 40 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720094	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
10	SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720108	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
11	SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720116	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
12	SOL INJ CX 6 FR PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720124	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
13	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720132	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2002	24 meses
14	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720140	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2002	24 meses
15	SOL INJ IV CX 2 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 5000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720159	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	36 meses
16	SOL INJ IV CX 4 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 3000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720167	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	36 meses
17	SOL INJ IV CX 6 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720175	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	36 meses
18	SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720183	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	36 meses
19	SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720191	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	36 meses
20	SOL INJ IV CX 40 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720205	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	36 meses



21	SOL INJ IV CX 60 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720213	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	36 meses
22	SOL INJ IV CX 72 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720221	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	36 meses
23	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720231	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
24	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 3 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720248	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
25	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 4 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720256	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
26	SOL INJ IV CX 60 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720264	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
27	SOL INJ IV CX 40 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720272	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
28	SOL INJ IV CX 20 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720280	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
29	SOL INJ IV CX 10 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720299	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
30	SOL INJ IV CX 6 BOLS PE TRANS SIST FECH X 2000 ML 01 CANCELADA OU CADUCA	1031100720302	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
34	SOL INJ IV CX 150 BOLS PP TRANS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100720345	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
35	SOL INJ IV CX 100 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1031100720353	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
36	SOL INJ IV CX 50 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031100720361	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
37	SOL INJ IV CX 30 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031100720371	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses

38	SOL INJ IV CX 15 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031100720388	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/06/1999	24 meses
----	---	---------------	-------------------	------------	-------------



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - AGUA PARA INJEÇÃO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001- 98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.170011/2018- 34	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	03/09/2018
Nome Comercial	ISOFARMA - AGUA PARA INJEÇÃO	Registro	103110158	Vencimento do registro	03/2027
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJETÁVEIS			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS			ATC	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101580016	Solução Injetável	03/09/2018	24 meses
2	SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101580024	Solução Injetável	03/09/2018	24 meses
3	SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS PE TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101580032	Solução Injetável	03/09/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFATO DE AMICACINA

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	Data 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	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

MEDIDA CAUTELAR

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



Handwritten mark

Handwritten mark



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: aminofilina

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.001130/0093	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	03/03/2000
Nome Comercial	aminofilina	Registro	103700286	Vencimento do registro	03/2025
Princípio Ativo	AMINOFILINA			Medicamento de referência	AMINOFILINA SANDOZ
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES			ATC	BRONCODILATADORES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	24 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML ATIVA	1037002860011	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/03/2000	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de amiodarona

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	Data 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	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ IV CT 6 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA	1134301220014	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/08/2005	24 meses
2	50 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA	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) CANCELADA OU CADUCA	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 ATIVA	1134301220049	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/08/2005	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ampicilina sódica

Nome da Empresa Detentora do Registro	AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA	CNPJ	04.301.884/0001-75	Autorização	1.05.167-9
Processo	25351.192610/2005-94	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/09/2005
Nome Comercial	ampicilina sódica	Registro	151670016	Vencimento do registro	09/2025
Princípio Ativo	AMPICILINA SÓDICA			Medicamento de referência	AMPLACILINA®
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			ATC	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG PÓ P/ SOL INJ CT 1 FA VD TRANS ATIVA	1516700160012	PO INJETAVEL	19/09/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	500 MG PÓ P/ SOL INJ CT 25 FA VD TRANS + 25 DIL AMP VD TRANSX 2 ML ATIVA	1516700160020	PO INJETAVEL	19/09/2005	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG PÓ P/ SOL INJ CT 12 FA VD TRANS ATIVA	1516700160039	PO INJETAVEL	19/09/2005	24 meses



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	1 G PÓ P/ SOL INJ CT 1 FA VD TRANS ATIVA	1516700160047	PO INJETAVEL	19/09/2005	24 meses
Princípio Ativo	AMPICILINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco-ampola de vidro transparente Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: AUROBINDO PHARMA LIMITED - UNIT XII Endereço: SURVEY Nº 314, BACHUPALLY VILLAGE, BACHUPALLY MANDAL, MEDCHAL MALKAJGIRI DISTRICT, TELANGANA STATE - ÍNDIA Etapa de Fabricação: Fabricante: AUROBINDO PHARMA LIMITED, UNIT - XVI Endereço: PLOT.NO: S-5/B, S-6 & S-7, SY.NO'S: 408 TO 412, 418 TO 435, 437 TO 445, 452 TO 459, TSIIC, SEZ, POLEPALLY VILLAGE, JEDCHERLA MANDAL, MAHABOONAGAR DISTRICT, TELANGANA, INDIA - ÍNDIA Etapa de Fabricação: 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

5	1 G PÓ P/ SOL INJ CT 12 FA VD TRANS ATIVA	1516700160055	PO INJETAVEL	19/09/2005	24 meses
					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	1 G PÓ P/ SOL INJ CT 1 FA VD TRANS + 1 DIL AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA	1516700160063	PO INJETAVEL	19/09/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	1 G PÓ P/ SOL INJ CT 25 FA VD TRANS + 25 DIL AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA	1516700160071	PO INJETAVEL	19/09/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	1 G PÓ P/ SOL INJ CT 50 FA VD TRANS ATIVA	1516700160081	PO INJETAVEL	19/09/2005	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	500 MG PÓ P/ SOL INJ CT 50 FA VD TRANS ATIVA	1516700160098	PO INJETAVEL	19/09/2005	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CILINON

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323688/2013-41	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/08/2013
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	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL X 5 ML ATIVA	1163700980016	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
Princípio Ativo	AMPICILINA SÓDICA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Frasco-ampola de plástico transparente (Vidro tipo III) Secundária - CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: Blau Farmacêutica S.A. CNPJ: - 58.430.828/0013-01 Endereço: SÃO PAULO - SP - BRASIL Etapas de Fabricação: Processo produtivo completo 				
Via de Administração	INTRAMUSCULAR/INTRAVENOSO				

Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Hospitalar
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não



Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700980024	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
3	500 MG PO INJ CT FA VD TRANS + DIL X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700980032	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + DIL X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700980040	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	500 MG PÓ INJ CX 100 FA VD TRANS <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700980059	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
----	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

6	1000 MG PÓ INJ CX 100 FA VD TRANS ATIVA	1163700980067	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	500MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA	1163700980075	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA	1163700980083	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
9	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL PLAS X 5ML ATIVA	1163700980091	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
10	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA	1163700980105	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PASMODEX

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.171046/2018-91	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/09/2018
Nome Comercial	PASMODEX	Registro	103110165	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	SULFATO DE ATROPINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GÁSTRINTESTINAIS			ATC	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GÁSTRINTESTINAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG/ML SOL INJ IV/IM/SC CX 240 AMP PLAS PE TRANS X 1 ML ATIVA	1031101650014	SOLUÇÃO INJETÁVEL	17/09/2018	24 meses
Princípio Ativo	SULFATO DE ATROPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - Ampola de plástico transparente (Polietileno de baixa densidade) Secundária - CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA () 				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none"> Fabricante: HALEX ISTAR INDUSTRIA FARMACEUTICA S.A. CNPJ: - 01.571.702/0008-64 Endereço: - - BRASIL Etapa de Fabricação: 				



Via de Administração	ENDOVENOSA/INTRAVENOSA INTRAMUSCULAR SUBCUTÂNEA
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica
Destinação	Comercial Hospitalar
Tarja	Vermelha
Apresentação fracionada	Não



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLENIL HFA

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	Data 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	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES ATIVA	1005801110013	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
2	50 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES ATIVA	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 ATIVA	1005801110031	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
4	100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES ATIVA	1005801110048	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
5	100 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES ATIVA	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 ATIVA	1005801110064	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	
7	200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES ATIVA	1005801110072	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
8	200 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES ATIVA	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 ATIVA	1005801110099	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
10	250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + DISPOSITIVO ORAL X 200 DOSES ATIVA	1005801110102	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses
11	250 MCG/DOSE SOL AER CT TB AL + ESPAÇ JET X 200 DOSES ATIVA	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 ATIVA	1005801110129	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	24/03/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BEPEBEN

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.021787/9518	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/05/1996
Nome Comercial	BEPEBEN	Registro	103700100	Vencimento do registro	05/2026
Princípio Ativo	PENICILINA G BENZATINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)			ATC	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)
Parecer Público	-	Bula do Paciente	-	Bula do Profissional	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	600.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037001000017	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
2	1.200.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037001000025	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
3	600.000 UI PO SUS INJ CT FA ATIVA	1037001000033	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
4	600.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000041	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
5	600.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) ATIVA	1037001000051	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
6	600.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000068	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
7	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA ATIVA	1037001000076	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses



8	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000084	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
9	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) ATIVA	1037001000092	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
10	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000106	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
11	600.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000114	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
12	600.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML ATIVA	1037001000122	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
13	1.200.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000130	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
14	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML ATIVA	1037001000149	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses

Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ARICILINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323764/2013-11	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	ARICILINA	Registro	116370108	Vencimento do registro	04/2029
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA POTÁSSICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)			ATC	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5.000.000 UI PO INJ CX 50 FA + 50 AMP DIL X 5ML ATIVA	1163701080019	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	36 meses
2	5.000.000 UI PO INJ CX 50 FA ATIVA	1163701080027	PO INJETAVEL	12/08/2013	36 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PENKARON

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.325066/2013-02	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	PENKARON	Registro	116370115	Vencimento do registro	05/2029
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA POTÁSSICA, BENZILPENICILINA PROCAÍNA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO			ATC	PENICILINA DE AMPLO ESPECTRO
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

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



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BICARBONATO DE SÓDIO - FARMACE

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.200565/2004-78	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	24/02/2005
Nome Comercial	BICARBONATO DE SÓDIO - FARMACE	Registro	110850023	Vencimento do registro	02/2025
Princípio Ativo	BICARBONATO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	MEDICACAO PARA TRATAMENTO DA ACIDOSE METABOLICA			ATC	MEDICACAO PARA TRATAMENTO DA ACIDOSE METABOLICA
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	84 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230010	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses
2	84 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230029	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230037	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses
4	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230045	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Bicarbonato de sódio

Nome da Empresa Detentora do Registro	Samtec Biotecnologia Limitada	CNPJ	04.459.117/0001-99	Autorização	1.05.592-6
Processo	25351.045766/2003-15	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	12/02/2004
Nome Comercial	Bicarbonato de sódio	Registro	155920003	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	BICARBONATO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ELETROLITOS SIMPLES			ATC	ELETROLITOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente	-	Bula do Profissional	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	84 MG/ML SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200030016	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/02/2004	24 meses
3	84 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200030032	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/02/2004	24 meses
4	84 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200030040	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/02/2004	24 meses
5	84 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200030059	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/02/2004	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: bromoprida

Nome da Empresa Detentora do Registro	WASSER FARMA LTDA	CNPJ	01.564.260/0001-52	Autorização	1.04.587-3
Processo	25351.989087/2016-74	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/08/2016
Nome Comercial	bromoprida	Registro	145870005	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	BROMOPRIDA			Medicamento de referência	DIGESAN
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1458700050011	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/08/2016	48 meses
2	5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP) ATIVA	1458700050021	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/08/2016	48 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEOCAÍNA COM VASOCONSTRITOR

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.019467/2003-25	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	14/03/2005
Nome Comercial	NEOCAÍNA COM VASOCONSTRITOR	Registro	102980350	Vencimento do registro	03/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA, HEMITARTARATO DE EPINEFRINA		Medicamento de referência	-	
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS		ATC	ANESTESICOS LOCAIS	
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,5MG/ML + 9,1MCG/ML SOL INJ CX 6 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029803500010	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/03/2005	18 meses
2	2,5MG/ML + 9,1MCG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029803500029	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/03/2005	18 meses
3	2,5MG/ML + 9,1MCG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029803500037	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/03/2005	18 meses
4	5,0MG/ML + 9,1MCG/ML SOL INJ CX 6 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029803500045	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/03/2005	18 meses
5	5,0MG/ML + 9,1MCG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029803500053	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/03/2005	18 meses
6	0,50 PCC SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 30 ML CANCELADA OU CADUCA	1029803500061	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/03/2005	18 meses



7	5,0MG/ML + 9,1MCG/ML SOL INJ CX 25 CARP PLAS TRANP X 1,8 ML ATIVA	1029803500071	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/03/2005	18 meses
8	7,5MG/ML + 9,1MCG/ML SOL INJ CX 6 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029803500088	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/03/2005	18 meses
9	7,5MG/ML + 9,1MCG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029803500096	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/03/2005	18 meses
10	7,5MG/ML + 9,1MCG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029803500101	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/03/2005	18 meses
11	5,0MG/ML + 9,1MCG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20ML. ATIVA	1029803500118	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/03/2005	18 meses
12	5,0MG/ML + 9,1MCG/ML SOL INJ CX 1 EST PLAS X 1 CARP PLAS TRANS X 1,8 ML ATIVA	1029803500126	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/03/2005	18 meses
13	5,0MG/ML + 9,1MCG/ML SOL INJ CX 40 EST PLAS X 1 CARP PLAS TRANS X 1,8 ML ATIVA	1029803500134	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/03/2005	18 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA + GLICOSE

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.630381/2008-62	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	29/06/2009
Nome Comercial	CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA + GLICOSE	Registro	113430168	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	GLICOSE ANIDRA, cloridrato de bupivacaína monoidratado			Medicamento de referência	HYPOFARMA
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML + 80 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD TRANS X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301680015	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/06/2009	24 meses
2	5 MG/ML + 80 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301680023	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/06/2009	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEOCAINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25991.012837/80	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/10/1989
Nome Comercial	NEOCAINA	Registro	102980053	Vencimento do registro	12/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

16	0,25% SOL INJ CX 10 FA X 19 ML + 10 AMP X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800530164	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/10/1989	36 meses
17	0,25% SOL INJ CX 10 AMP X 19 ML + 10 AMP X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800530172	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/10/1989	36 meses
18	0,5% SOL INJ CX 10 FA X 19 ML + 10 AMP X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800530180	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/10/1989	36 meses
19	0,5% SOL INJ CX 10 AMP X 19 ML + 10 AMP X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800530199	*****	25/10/1989	36 meses
20	0,75% SOL INJ CX 10 AMP X 19 ML + 10 AMP X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800530202	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/10/1989	36 meses
21	0,75% SOL INJ CX 10 FA X 19 ML + 10 AMP X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800530210	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/10/1989	36 meses
22	2,5MG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20ML ATIVA	1029800530229	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/10/1989	36 meses



23	5 MG/ML SOL INJ CX 6 FA VD TRANS X 20ML ATIVA	1029800530237	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/10/1989	36 meses
24	5 MG/ML SOL INJ CX 10 EST X FA VD TRANS X 20ML ATIVA	1029800530245	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/10/1989	36 meses
25	5 MG/ML SOL INJ CX 40 EST X AMP VD TRANS X 4 ML (EMB. HOSP.) (SEM CONSERVANTE) ATIVA	1029800530253	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/10/1989	36 meses
26	2,5 MG/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 20ML ATIVA	1029800530010	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/10/1989	36 meses
27	7,5 MG/ML SOL INJ CX 10 EST X FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029800530271	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/10/1989	36 meses
28	5 MG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20ML ATIVA	1029800530029	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/10/1989	36 meses
29	7,5 MG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20ML ATIVA	1029800530126	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/10/1989	36 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFALOTINA SÓDICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA	CNPJ	04.301.884/0001-75	Autorização	1.05.167-9
Processo	25351.202377/2002-12	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	26/03/2003
Nome Comercial	CEFALOTINA SÓDICA	Registro	151670006	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	CEFALOTINA SODICA			Medicamento de referência	KEFLIN NEUTRO
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1G PO SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1516700060018	Pó para Solução Injetável	26/03/2003	24 meses
2	1G PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1516700060026	Pó para Solução Injetável	26/03/2003	24 meses
3	1G PO SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1516700060034	Pó para Solução Injetável	26/03/2003	24 meses
4	1G PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1516700060042	Pó para Solução Injetável	26/03/2003	24 meses
5	1G PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS ATIVA	1516700060050	Pó para Solução Injetável	26/03/2003	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FAZOLON

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.330313/2013-47	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	05/08/2013
Nome Comercial	FAZOLON	Registro	116370093	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	CEFAZOLINA SÓDICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL X 10 ML ATIVA	1163700930019	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	05/08/2013	24 meses
2	1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL X 10 ML ATIVA	1163700930027	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	05/08/2013	24 meses
3	1000 MG PO INJ CX 20 FA VD TRANS + 20 AMP DIL X 10 ML ATIVA	1163700930035	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	05/08/2013	24 meses
4	1000 MG PO INJ CX 20 FA VD TRANS + 20 AMP DIL PLAS X 10 ML ATIVA	1163700930043	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	05/08/2013	24 meses
5	1000 MG PO INJ CX 20 FA VD TRANS ATIVA	1163700930051	PO INJETAVEL	05/08/2013	24 meses
6	1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1163700930061	PO INJETAVEL	05/08/2013	24 meses

7	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS ATIVA	1163700930078	PO INJETAVEL	05/08/2013	24 meses
---	--	---------------	--------------	------------	-------------





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de cefepima

Nome da Empresa Detentora do Registro	ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	05.439.635/0001-03	Autorização	1.05.562-2
Processo	25351.177278/2005-38	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/08/2005
Nome Comercial	cloridrato de cefepima	Registro	155620014	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CEFEPIMA			Medicamento de referência	MAXCEF
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1556200140011	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
2	1 G PO SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1556200140021	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
3	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1556200140038	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
4	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 20 ML + DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1556200140046	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
5	1 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 20 ML + BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1556200140054	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
6	1 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 20 ML + 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1556200140062	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses



7	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1556200140070	PO INJETAVEL	01/08/2005	24 meses
8	2 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1556200140089	PO INJETAVEL	01/08/2005	24 meses
9	2 G PO SOL INJ IV CX 25 FA VD TRANS X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1556200140097	PO INJETAVEL	01/08/2005	24 meses
10	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 50 ML + DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1556200140100	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
11	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 50 ML + BOLS FLEXÍVEL (SIST FECH) X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1556200140119	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
12	2 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 50 ML + 10 BOLS FLEXÍVEL (SIST FECH) X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1556200140127	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
13	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS X 20 ML + 25 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1556200140135	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
14	1 G PO SOL INJ CX 50 FA VD TRANS X 20 ML + 50 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1556200140143	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
15	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1556200140151	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
16	2 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1556200140161	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
17	2 G PO SOL INJ IV CX 25 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1556200140178	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
18	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 20 ML + DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1556200140186	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
19	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 20 ML + BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1556200140194	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses

20	2 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 20 ML + 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1556200140208	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
----	---	---------------	--	------------	-------------





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de cefepima

Nome da Empresa Detentora do Registro	ANTIBIÓTICOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	05.439.635/0001-03	Autorização	1.05.562-2
Processo	25351.177278/2005-38	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/08/2005
Nome Comercial	cloridrato de cefepima	Registro	155620014	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CEFEPIMA			Medicamento de referência	MAXCEF
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1556200140011	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
2	1 G PO SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1556200140021	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
3	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1556200140038	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
4	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS X 20 ML + DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1556200140046	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
5	1 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 20 ML + BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1556200140054	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
6	1 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 20 ML + 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1556200140062	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses



7	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1556200140070	PO INJETAVEL	01/08/2005	24 meses
8	2 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1556200140089	PO INJETAVEL	01/08/2005	24 meses
9	2 G PO SOL INJ IV CX 25 FA VD TRANS X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1556200140097	PO INJETAVEL	01/08/2005	24 meses
10	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 50 ML + DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1556200140100	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
11	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 50 ML + BOLS FLEXÍVEL (SIST FECH) X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1556200140119	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
12	2 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 50 ML + 10 BOLS FLEXÍVEL (SIST FECH) X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1556200140127	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
13	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS X 20 ML + 25 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1556200140135	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
14	1 G PO SOL INJ CX 50 FA VD TRANS X 20 ML + 50 DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1556200140143	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
15	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1556200140151	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
16	2 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1556200140161	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
17	2 G PO SOL INJ IV CX 25 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1556200140178	Pó para Solução Injetável	01/08/2005	24 meses
18	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 20 ML + DIL AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1556200140186	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
19	2 G PO SOL INJ IV CT FA VD TRANS X 20 ML + BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1556200140194	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses

20	2 G PO SOL INJ IV CX 10 FA VD TRANS X 20 ML + 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1556200140208	PÓ PARA SOLUÇÃO INJETÁVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	01/08/2005	24 meses
----	--	---------------	--	------------	-------------





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.935959/2020-61	Categoria Regulatória		Data do registro	26/10/2020
Nome Comercial	CEFTRIAXONA DISSÓDICA HEMIEPTAIDRATADA	Registro	1500410171	Vencimento do registro	05/2023
Princípio Ativo				Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica				ATC	
Parecer Público	-	Bula do Paciente	-	Bula do Profissional	-

2	001	ATIVA	15004101710024	26/10/2020	24 meses
---	-----	-------	----------------	------------	----------



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CETOPROFENO

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.008732/0044	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	13/07/2000
Nome Comercial	CETOPROFENO	Registro	100430722	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	CETOPROFENO			Medicamento de referência	PROFENID IV
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG PO LIOF SOL INJ IV CT 50 FA VD TRANS ATIVA	1004307220018	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	24 meses
2	100 MG PO LIOF SOL INJ IV CT 100 FA VD TRANS ATIVA	1004307220026	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CETOPROFENO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.236215/2013-18	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/05/2018
Nome Comercial	CETOPROFENO	Registro	113430195	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	CETOPROFENO			Medicamento de referência	PROFENID IM
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301950012	Solução Injetável	14/05/2018	24 meses
2	50 MG/ML SOL INJ IM CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301950020	Solução Injetável	14/05/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYCIMET

Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25000.015225/9715	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/08/1999
Nome Comercial	HYCIMET	Registro	103870025	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	CIMETIDINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG/ML SOL INJ CT 100 VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1038700250010	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2001	24 meses
2	150 MG SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1038700250029	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/08/1999	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CIPROFLOXACINO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.197713/2002-06	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/08/2003
Nome Comercial	CIPROFLOXACINO	Registro	103110120	Vencimento do registro	08/2028
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO			Medicamento de referência	CIPRO
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ IV ENV PLAS BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101200019	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/08/2003	24 meses
2	2 MG/ML SOL INJ CT 10 BOLS PLAS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101200027	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/08/2003	24 meses
3	2 MG/ML SOL INJ IV ENV PLAS BOLS PVC TRANS SIST FECH X 200 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101200035	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/08/2003	24 meses
4	2 MG/ML SOL INJ CT 10 BOLS PLAS X 200 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101200043	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/08/2003	24 meses
5	2 MG/ML SOL INJ IV CX 70 ENV PLAS BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101200051	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/08/2003	24 meses



6	2 MG/ML SOL INJ IV CX 45 ENV PLAS BOLS PVC TRANS SIST FECH X 200 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101200061	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/08/2003	24 meses
7	2 MG/ML SOL INJ IV CX 60 ENV PLAS BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100ML ATIVA	1031101200078	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/08/2003	24 meses
8	2 MG/ML SOL INJ IV CX 36 ENV PLAS BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 200ML ATIVA	1031101200086	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/08/2003	24 meses
9	2 MG/ML SOL INJ IV ENV PLAS BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100ML ATIVA	1031101200094	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/08/2003	24 meses
10	2 MG/ML SOL INJ IV ENV PLAS BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 200ML ATIVA	1031101200108	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/08/2003	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYCLIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25000.035863/9734	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/07/2000
Nome Comercial	HYCLIN	Registro	103870036	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	FOSFATO DE CLINDAMICINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700360010	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/07/2000	24 meses
2	150MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700360029	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/07/2000	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA-SOLUÇÃO DE CLORETO DE POTÁSSIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.170458/2018-11	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	03/09/2018
Nome Comercial	ISOFARMA-SOLUÇÃO DE CLORETO DE POTÁSSIO	Registro	103110160	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	CLORETO DE POTÁSSIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	191 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1031101600017	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses
2	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1031101600025	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses
3	191 MG/ML SOL INJ IV CX 120 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1031101600033	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses
4	100 MG/ML SOL INJ IV CX 120 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1031101600041	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORETO DE SÓDIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	Samtec Biotecnologia Limitada	CNPJ	04.459.117/0001-99	Autorização	1.05.592-6
Processo	25351.045763/2003-81	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	05/10/2004
Nome Comercial	CLORETO DE SÓDIO	Registro	155920004	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL		ATC	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL	
Parecer Público	-	Bula do Paciente	-	Bula do Profissional	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,9% SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAST TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200040011	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
2	0,9% SOL INJ CX 4 CT 100 AMP PLAST TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200040021	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
3	20% SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAST TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200040038	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
4	20% SOL INJ CX 4 CT 100 AMP PLAST TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200040046	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
13	10G/100ML SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200040135	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
14	10G/100ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 10ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200040143	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses



15	10G/100ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10ML ATIVA	1559200040151	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
16	10G/100ML SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20ML ATIVA	1559200040161	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
17	10G/100ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 20ML ATIVA	1559200040178	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
18	10G/100ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20ML ATIVA	1559200040186	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
19	0,9% SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1559200040194	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
20	0,9% SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1559200040208	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
21	0,9% SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1559200040216	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
22	0,9% SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1559200040224	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
23	20% SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1559200040232	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
24	20% SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1559200040240	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
25	20% SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1559200040259	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
26	20% SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1559200040267	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYPLEX B

Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25000.001060/9082	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	18/03/1999
Nome Comercial	HYPLEX B	Registro	103870029	Vencimento do registro	03/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, CLORIDRATO DE TIAMINA, DEXPANTENOL, NICOTINAMIDA, RIBOFLAVINA-5-FOSFATO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS			ATC	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ IM CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1038700290012	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/03/2001	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DESLANOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25000.024046/9797	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	13/11/2002
Nome Comercial	DESLANOL	Registro	104971229	Vencimento do registro	11/2027
Princípio Ativo	DESLANOSÍDEO			Medicamento de referência	CEDILANIDE
Classe Terapêutica	GLICOSÍDEOS CARDIACOS			ATC	GLICOSÍDEOS CARDIACOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,2 MG/ML SOL INJ IV/IM CT 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1049712290018	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/11/2002	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: fosfato dissódico de dexametasona

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.181746/2005-79	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/12/2005
Nome Comercial	fosfato dissódico de dexametasona	Registro	110850032	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA		Medicamento de referência	Decadron	
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS	
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 2 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500320011	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses
2	2 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500320028	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses
3	2 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500320036	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses
4	4 MG/ML SOL INJ IM/IV CT AMP VD TRANS X 2,5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500320044	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses
5	4 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 2,5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500320052	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses
6	4 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 100 AMP VD TRANS X 2,5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500320060	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/12/2005	24 meses



Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DICLOFARMA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.023131/0080	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	02/02/2001
Nome Comercial	DICLOFARMA	Registro	110850016	Vencimento do registro	02/2026
Princípio Ativo	DICLOFENACO DE SÓDIO, DICLOFENACO SÓDICO			Medicamento de referência	VOLTAREN
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA	1108500160012	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/2001	24 meses
2	25 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD INC X 3 ML ATIVA	1108500160020	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/08/2002	24 meses
3	25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA	1108500160039	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/2001	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIPIFARMA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.023133/0013	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/03/2001
Nome Comercial	DIPIFARMA	Registro	110850018	Vencimento do registro	03/2026
Princípio Ativo	DIPIRONA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1108500180013	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
2	500 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500180021	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/07/2002	24 meses
4	500 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500180048	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ADREN

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25001.001416/86	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/07/2001
Nome Comercial	ADREN	Registro	113430001	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	EPINEFRINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	MEDICAMENTOS C/ ACAO NO MIOCARDIO			ATC	MEDICAMENTOS C/ ACAO NO MIOCARDIO
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134300010016	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/07/2001	18 meses
2	1 MG/ML SOL INJ CX 10 EST 10 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134300010024	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/07/2001	18 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ETILEFRIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25000.000871/9968	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	20/06/2002
Nome Comercial	ETILEFRIL	Registro	104971220	Vencimento do registro	06/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ETILEFRINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	HIPERTENSOR			ATC	HIPERTENSOR
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1049712200019	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/06/2002	24 meses
2	7,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1049712200027	SOLUÇÃO ORAL	20/06/2002	24 meses
3	5 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1049712200035	COMPRIMIDO SIMPLES	20/06/2002	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ESKAVIT

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.000979/2006-61	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	27/03/2006
Nome Comercial	ESKAVIT	Registro	113430129	Vencimento do registro	03/2026
Princípio Ativo	FITOMENADIONA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	VITAMINA K SIMPLES OU EM ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS			ATC	VITAMINA K SIMPLES OU EM ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301290012	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/03/2006	24 meses
2	10 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301290020	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/03/2006	24 meses
3	10 MG/ ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301290039	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/03/2006	24 meses
4	10 MG/ ML SOL INJ CX 100 EST AMP VD AMB X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1134301290047	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/03/2006	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FUROSEMIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANTISA LABORATÓRIO FARMACÊUTICO S/A	CNPJ	04.099.395/0001-82	Autorização	1.00.186-2
Processo	25351.682249/2014-84	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	10/02/2016
Nome Comercial	FUROSEMIDA	Registro	101860032	Vencimento do registro	02/2026
Princípio Ativo	FUROSEMIDA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	DIURETICOS ASSOC A OUTROS FARMACOS EXCL ANTI-HIPERTENSIVOS			ATC	DIURETICOS ASSOC A OUTROS FARMACOS EXCL ANTI-HIPERTENSIVOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1018600320012	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/02/2016	24 meses
2	20 MG SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1018600320020	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/02/2016	24 meses
3	20 MG SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1018600320039	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/02/2016	24 meses
4	20 MG SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1018600320047	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/02/2016	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GENTAMICIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936156/2020-23	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	14/12/2020
Nome Comercial	GENTAMICIN	Registro	100410210	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	SULFATO DE GENTAMICINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102100010	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
2	40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102100029	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
3	40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102100037	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
4	20 MG/ ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102100045	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
5	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102100053	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
6	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102100061	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses



Handwritten mark

Handwritten mark



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICONATO DE CÁLCIO 10%

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.170396/2018-30	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	17/09/2018
Nome Comercial	ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICONATO DE CÁLCIO 10%	Registro	103110162	Vencimento do registro	06/2027
Princípio Ativo	GLICONATO DE CÁLCIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ELETROLITOS SIMPLES			ATC	ELETROLITOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML ATIVA	1031101620018	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICOSE

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.170412/2018-94	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	24/09/2018
Nome Comercial	ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICOSE	Registro	103110167	Vencimento do registro	03/2027
Princípio Ativo	GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1031101670015	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
2	250 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1031101670023	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
3	500 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS PE X 20 ML ATIVA	1031101670031	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
4	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670041	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
5	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670058	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
6	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670066	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses



7	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670074	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
8	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670082	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
9	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670090	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
10	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670104	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
11	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670112	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICOSE

Nome da Empresa Detentora do Registro	Samtec Biotecnologia Limitada	CNPJ	04.459.117/0001-99	Autorização	1.05.592-6
Processo	25351.045762/2003-37	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	07/10/2004
Nome Comercial	GLICOSE	Registro	155920006	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NUTRIENTES PARENTERAIS			ATC	NUTRIENTES PARENTERAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente	-	Bula do Profissional	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25% SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200060012	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses
2	50% SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200060020	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses
3	25% SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200060039	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses
4	50% SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200060047	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses
8	25% SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200060081	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses
9	50% SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200060098	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses



11	50% SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200060111	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	
12	50% SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200060128	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses
13	50% SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200060136	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/10/2004	24 meses



Consultas / Saneantes - Produtos Registrados / Saneantes - Produtos Registrados

Detalhe do Produto: VIC GLUTARAL CLEAR

Nome da Empresa	VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		
CNPJ	39.032.974/0001-92	Autorização	3.02.648-8
Nome Comercial	VIC GLUTARAL CLEAR		
Classe Terapêutica	DESINFETANTE DE ALTO NÍVEL		
Registro	326488027		
Processo	25351.202922/2016-23		
Vencimento do registro	14/11/2026		
Situação do Produto	ATIVO		

Rótulo

Visualizar 1º rótulo

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
FRASCO DE PLASTICO OPACO	LIQUIDO	1	14/11/2016
Validade	24 meses	Registro	3264880270018
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - TAQUARITINGA - BRASIL Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
Via de Administração	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Restrição de uso	<i>[sem dados cadastrados]</i>		



Destinação	[sem dados cadastrados]
Restrito a hospitais	Não Informado
Tarja	[sem dados cadastrados]
Medicamento de referência	Não
Apresentação fracionada	Não

Apresentação <input type="checkbox"/> ATIVA	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
GALAO PLASTICO	LIQUIDO	2	14/11/2016
Validade	24 meses	Registro	3264880270026
Princípio Ativo			
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - GALAO PLASTICO 		
Local de Fabricação	Fabricantes Nacionais <ul style="list-style-type: none"> VIC PHARMA INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - TAQUARITINGA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Via de Administração	[sem dados cadastrados]		
IFA único	Não		
Conservação	INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM		
Restrição de prescrição	[sem dados cadastrados]		
Restrição de uso	[sem dados cadastrados]		
Destinação	[sem dados cadastrados]		
Restrito a hospitais	Não Informado		
Tarja	[sem dados cadastrados]		
Medicamento de referência	Não		
Apresentação fracionada	Não		







A handwritten signature in black ink, appearing to be "Uly".

A handwritten signature in black ink, appearing to be a stylized "B" or "P".



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HEPAMAX-S

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.209378/2006-11	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	10/11/2008
Nome Comercial	HEPAMAX-S	Registro	116370069	Vencimento do registro	11/2028
Princípio Ativo	heparina sódica suína			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICOAGULANTES			ATC	ANTICOAGULANTES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5000 UI/ML SOL INJ CT C/ 1 FA VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700690018	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/11/2008	36 meses
2	5000 UI/ML SOL INJ CX C/ 25 FA VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700690026	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/11/2008	36 meses
3	5000 UI/ML SOL INJ CX C/100 FA VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700690034	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/11/2008	36 meses
4	5000 UI/ML SOL INJ CT C/1 AMP VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700690042	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/11/2008	24 meses
5	5000 UI/ML SOL INJ CX C/25 AMP VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700690050	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/11/2008	24 meses
6	5000 UI/ML SOL INJ CX C/100 AMP VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700690069	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/11/2008	24 meses

11	5000 UI/ML SOL INJ CT C/ 1 FA VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700690115	Solução Injetável	10/11/2008	24 meses
12	5000 UI/ML SOL INJ CX C/ 25 FA VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700690123	Solução Injetável	10/11/2008	24 meses
13	5000 UI/ML SOL INJ CX C/ 100 FA VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700690131	Solução Injetável	10/11/2008	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEPRESOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25001.006827/85	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	08/10/1987
Nome Comercial	NEPRESOL	Registro	102980089	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE HIDRALAZINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM CT ENV KRAFT POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800890010	COMPRIMIDO SIMPLES	16/07/2003	18 meses
2	50 MG COM CT ENV KRAFT POLIET X 30 CANCELADA OU CADUCA	1029800890029	COMPRIMIDO SIMPLES	08/10/1987	24 meses
3	20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1029800890037	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	18 meses
4	20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1029800890047	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	18 meses
5	20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1029800890055	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	18 meses



[Handwritten signature] *[Handwritten mark]*



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SUCCINATO SODICO DE HIDROCORTISONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323730/2013-43	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	SUCCINATO SODICO DE HIDROCORTISONA	Registro	116370105	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA		Medicamento de referência	CORTISONAL	
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS	
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 50 ATIVA	1163701050012	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
2	100 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 100 ATIVA	1163701050020	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
3	500 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 50 ATIVA	1163701050039	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
4	500 MG PO INJ CX FA VD TRANS X 100 ATIVA	1163701050047	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ANDROCORTIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25000.000127/9610	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/04/2005
Nome Comercial	ANDROCORTIL	Registro	103700463	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA			Medicamento de referência	CORTISONAL
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL POLIET TRANS X 2 ML ATIVA	1037004630011	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	12/04/2005	24 meses
2	500 MG PO LIOF INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL POLIET INC X 4 ML ATIVA	1037004630021	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	12/04/2005	24 meses
3	100 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA	1037004630038	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses
4	100 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1037004630046	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses
5	500 MG PO LIOF INJ CT FA VD TRANS ATIVA	1037004630054	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses
6	500 MG PO LIOF INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1037004630062	Pó Liofilizado para Solução Injetável	12/04/2005	24 meses




Handwritten signature

Handwritten signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: butilbrometo de escopolamina + dipirona sódica

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.283848/2004-47	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/04/2005
Nome Comercial	butilbrometo de escopolamina + dipirona sódica	Registro	110850026	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA, DIPIRONA		Medicamento de referência	Buscopan composto	
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS		ATC	ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS-ASSOC MEDICAMENTOSAS	
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	4 MG + 500 MG/ML SOL INJ CX 3 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500260017	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/04/2005	24 meses
2	4 MG + 500 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500260025	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/04/2005	24 meses
3	4 MG + 500 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500260033	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/04/2005	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.026651/2011-29	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	27/03/2017
Nome Comercial	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA	Registro	110850043	Vencimento do registro	03/2027
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA		Medicamento de referência	BUSCOPAN	
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS		ATC	ANTIESPASMÓDICOS	
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1ML ATIVA	1108500430011	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/03/2017	24 meses
2	20MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1ML ATIVA	1108500430028	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/03/2017	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NOVOLIN R

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	CNPJ	82.277.955/0001-55	Autorização	1.01.766-2
Processo	25001.011925/87	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	03/08/1992
Nome Comercial	NOVOLIN R	Registro	117660003	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	INSULINA HUMANA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS			ATC	ANTIDIABETICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 UI/ML SOL INJ CT FA VD TRANS X 10 ML ATIVA	1176600030016	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	30 meses
2	100 UI/ML SOL INJ CT 5 CAR VD TRANS X 3 ML (PENFILL) ATIVA	1176600030034	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	30 meses
3	100 UI/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML X 5 SIST APLIC PLAST CANCELADA OU CADUCA	1176600030069	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	30 meses
4	100 UI/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML X 5 SIST APLIC PLAST. CANCELADA OU CADUCA	1176600030042	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/1992	30 meses
5	100 UI/ML SOL INJ CT 1 CARP VD INC X 3 ML X 1 SIST APLIC PLAST CANCELADA OU CADUCA	1176600030050	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/1992	30 meses
6	100 UI/ML SUSP INJ CT 1 FA VD INC X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1176600030011	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/1992	30 meses

7	100 UI/ML SUSP INJ CT 1 FA VD INC X 10 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1176600030019	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/1992	30 meses
8	100 UI/ML SOL INJ CT 1 FA VD INC X 10 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1176600030018	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/1992	30 meses
9	100 UI/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 3 ML X 5 SIST APLIC PLAST <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1176600030107	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/1992	30 meses
10	100 UI/ML SOL INJ CT 5 CARP VD INC X 1,5 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1176600030024	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/1992	30 meses
11	100 UI/ML SOL INJ CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML X 1 SIST APLIC PLAS (FLEXPEN) <input type="checkbox"/> ATIVA	1176600030115	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/1992	30 meses
12	100 UI/ML SOL INJ CT 5 CAR VD TRANS X 3 ML X 5 SIST APLIC PLAS (FLEXPEN) <input type="checkbox"/> ATIVA	1176600030123	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/08/1992	30 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MONONITRATO DE ISOSSORBIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
Processo	25351.144741/2018-80	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	13/08/2018
Nome Comercial	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA	Registro	109740265	Vencimento do registro	08/2028
Princípio Ativo	CROSPROVIDONA, MONONITRATO DE ISOSSORBIDA		Medicamento de referência	-	
Classe Terapêutica	VASODILATADORES		ATC	VASODILATADORES	
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM CT 3 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1097402650016	COMPRIMIDO SIMPLES	13/08/2018	24 meses
2	10 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 01 ML ATIVA	1097402650024	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/08/2018	24 meses
3	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1097402650032	COMPRIMIDO SIMPLES	13/08/2018	24 meses
4	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1097402650040	COMPRIMIDO SIMPLES	13/08/2018	24 meses
5	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 ATIVA	1097402650059	COMPRIMIDO SIMPLES	13/08/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LEVAFLOX

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.707365/2017-66	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/03/2018
Nome Comercial	LEVAFLOX	Registro	103110147	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	LEVOFLOXACINO HEMIIDRATADO			Medicamento de referência	LEVAQUIN
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INFUS IV ENVOL BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101470016	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/2018	24 meses
2	5 MG/ML SOL INFUS IV 70 ENVOL BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101470024	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/2018	24 meses
3	5 MG/ML SOL INFUS IV CX 60 ENV BOLS PLAS TRILAM TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1031101470032	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/2018	24 meses
4	5 MG/ML SOL INFUS IV CX ENVOL BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 150 ML ATIVA	1031101470040	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/2018	24 meses
5	5 MG/ML SOL INFUS IV CX 5 ENVOL BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 150 ML ATIVA	1031101470059	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/2018	24 meses



6	5 MG/ML SOL INFUS IV CX 70 ENVOL BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 150 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101470067	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/2018	
7	5 MG/ML SOL INFUS IV ENVOL BOLS PLAS PES/PE/PP SIST FECH X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101470075	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/2021	24 meses
8	5 MG/ML SOL INFUS IV ENVOL BOLS PLAS PES/PE/PP SIST FECH X 150 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101470083	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/2021	24 meses
9	5 MG/ML SOL INFUS IV CX 5 ENVOL BOLS PLAS PES/PE/PP SIST FECH X 150 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101470091	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/2021	24 meses
10	5 MG/ML SOL INFUS IV CX 70 ENVOL BOLS PLAS PES/PE/PP SIST FECH X 150 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101470105	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/2021	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: XYLESTESIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25001.003276/83	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	03/02/1986
Nome Comercial	XYLESTESIN	Registro	102980072	Vencimento do registro	02/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA, HEMITARTARATO DE EPINEFRINA		Medicamento de referência	-	
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS		ATC	ANESTESICOS LOCAIS	
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

5	10 MG/ML + 0,040 MG/ML SOL INJ CX 50 CARP PLAS OPC X 1,8 ML USO PROFISSIONAL CANCELADA OU CADUCA	1029800720022	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/1986	24 meses
6	1 PCC SOL INJ CX 500 CARP PLAS OPC X 1,8 ML (C/ NOREPINEFRINA) USO PROFISSIONAL CANCELADA OU CADUCA	1029800720030	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/1986	24 meses
7	20 MG/ML + 0,04 MG/ML SOL INJ CX 50 CARP PLAS OPC X 1,8 ML USO PROFISSIONAL CANCELADA OU CADUCA	1029800720057	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/1986	24 meses
8	2 PCC SOL INJ CX 500 CARP PLAS OPC X 1,8 ML (C/ NOREPINEFRINA) USO PROFISSIONAL CANCELADA OU CADUCA	1029800720065	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/1986	24 meses
10	3 PCC SOL INJ EST 1 AMP VD INC X 19 ML + 1 AMP VD INC X 1 ML + 1 AMP VD INC X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800720266	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/1986	18 meses



11	10 MG/ML + 9,1 MCG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800720111	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/1986	
11	3 PCC SOL INJ EST 1 FA VD INC X 19 ML + 1 AMP VD INC X 1 ML + 1 AMP VD INC X 5 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800720274	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/1986	18 meses
12	20 MG/ML + 0,04 MG/ML SOL INJ CX 1 FA VD INC X 20 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800720120	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/1986	18 meses
12	50 MG/ML + 75 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 2 ML (EMB. HOSP.) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800720125	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/1986	18 meses
13	20 MG/ML + 9,1 MCG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800720138	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/1986	18 meses
13	2 PCC POM CT 1 BG AL X 25 G <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800720282	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/1986	18 meses
14	2 PCC GELEIA TOP CT 1 BG AL X 30 G <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800720290	GELEIA TOPICA	02/02/1986	18 meses
15	10 PCC SOL TOP CX 10 FR VD AMB X 40 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800720304	SOLUÇÃO TOPICA	02/02/1986	18 meses
16	50 MG/ML +75 MG/ML SOL INJ CX 10 EST X 5 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1029800720168	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/1986	18 meses
33	10 MG/ML + 9,1 MCG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800720338	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/1986	18 meses
34	20 MG/ML + 9,1 MCG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800720346	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/1986	18 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.002899/2003-05	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/06/2003
Nome Comercial	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA	Registro	113430102	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA MONOIDRATADA			Medicamento de referência	XYLOCAÍNA SEM VASOCONSTRITOR
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ CX 25 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1134301020015	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses
2	20 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134301020023	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/06/2003	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: DEMEDROX

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25000.018970/9889	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	21/11/2005
Nome Comercial	DEMEDROX	Registro	104971189	Vencimento do registro	11/2025
Princípio Ativo	ACETATO DE MEDROXIPROGESTERONA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	PROGESTAGENOS SIMPLES			ATC	PROGESTAGENOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SUS INJ CT FA VD INC X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1049711890010	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses
2	150 MG/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 1 ML ATIVA	1049711890021	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses
3	150 MG/ML SUS INJ CT 25 FA VD TRANS X 1 ML ATIVA	1049711890032	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses
4	150 MG/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 1 ML + SER + AGU ATIVA	1049711890043	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses
5	150 MG/ML SUS INJ CT SER PRENC X 1 ML ATIVA	1049711890054	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses
6	50 MG/ML SUS INJ CT AMP VD INC X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1049711890065	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses

7	150 MG/ML SUS INJ CT AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1049711890076	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses
8	150 MG/ML SUS INJ CT 25 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1049711890087	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses
9	150 MG/ML SUS INJ CT AMP VD TRANS X 1 ML + SER + AGU ATIVA	1049711890097	SUSPENSAO INJETAVEL	21/11/2005	24 meses



Handwritten signature

Handwritten signature

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: ERGOMETRIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25001.004739/86	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/03/2001
Nome Comercial	ERGOMETRIN	Registro	104970126	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	MALEATO DE METILERGOMETRINA			Medicamento de referência	METHERGIN
Classe Terapêutica	OCITOCICOS NAO HORMONAIIS			ATC	OCITOCICOS NAO HORMONAIIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,125 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 12 CANCELADA OU CADUCA	1049701260015	DRAGEA SIMPLES	26/03/2001	24 meses
2	0,125 MG DRG CX 25 BL AL PLAS INC X 20 (EMB. HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049701260023	DRAGEA SIMPLES	26/03/2001	24 meses
3	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML (EMB.HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049701260031	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
4	0,125 MG COM REV CT 50 BL AL PLAS INC X 10 (EMB. HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049701260041	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/03/2001	24 meses
5	0,2 MG/ML SOL INJ SC/IM/IV CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1049701260058	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses



[Handwritten signatures]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NOPROSIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.171093/2018-34	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/09/2018
Nome Comercial	NOPROSIL	Registro	103110166	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE METOCLOPRAMIDA monoidratado			Medicamento de referência	PLASIL
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 240 AMP PLAS PEBD TRANS X 2 ML ATIVA	1031101660011	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: metronidazol

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.171057/2018-71	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/08/2018
Nome Comercial	metronidazol	Registro	103110154	Vencimento do registro	01/2029
Princípio Ativo	METRONIDAZOL			Medicamento de referência	Flagyl
Classe Terapêutica	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS			ATC	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INFUS IV ENV AL BOLS PLAS PEBD TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1031101540014	Solução p/ Infusão	20/08/2018	24 meses
2	5 MG/ML SOL INFUS IV CX 60 ENV AL BOLS PLAS PEBD TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1031101540022	Solução p/ Infusão	20/08/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: hemitartarato de norepinefrina

Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25351.053022/2007-06	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	03/11/2008
Nome Comercial	hemitartarato de norepinefrina	Registro	103870060	Vencimento do registro	11/2028
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA			Medicamento de referência	Hyponor
Classe Terapêutica	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES			ATC	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ IV CX 10 AMP VD AMB X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA	1038700600011	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/11/2008	24 meses
2	2 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD AMB X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA	1038700600021	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/11/2008	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OXITON

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25000.003726/89	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/01/1990
Nome Comercial	OXITON	Registro	104970149	Vencimento do registro	01/2025
Princípio Ativo	OCITOCINA			Medicamento de referência	SYNTOCINON
Classe Terapêutica	OCITOCICOS HORMONAIS			ATC	OCITOCICOS HORMONAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 UI/ML SOL INJ CT 100 AMP VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1049701490010	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/08/2003	24 meses
2	5 UI/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1049701490027	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/08/2003	24 meses
3	1 UI/ML SOL INJ CT 50 AMP VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1049701490037	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/01/1990	24 meses
4	5 UI/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1049701490043	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/01/1990	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OPRAZON

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323677/2013-06	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	OPRAZON	Registro	116370096	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	OMEPRAZOL SÓDICO			Medicamento de referência	LOSEC
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG PO INJ CX 20 FA VD INC + 20 AMP DIL VD TRANS X 10 ML ATIVA	1163700960015	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OXACILINA SÓDICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA	CNPJ	04.301.884/0001-75	Autorização	1.05.167-9
Processo	25351.304747/2005-06	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	10/10/2005
Nome Comercial	OXACILINA SÓDICA	Registro	151670017	Vencimento do registro	10/2025
Princípio Ativo	OXACILINA SÓDICA			Medicamento de referência	STAFICILIN-N
Classe Terapêutica	PENICILINAS PENICILINASE-RESISTENTES			ATC	PENICILINAS PENICILINASE-RESISTENTES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG PÓ P/ SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1516700170018	PO INJETAVEL	10/10/2005	24 meses
2	500 MG PÓ P/ SOL INJ CT 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1516700170026	PO INJETAVEL	10/10/2005	24 meses
3	500 MG PÓ P/ SOL INJ CT 50 FA VD TRANS <input type="checkbox"/> ATIVA	1516700170034	PO INJETAVEL	10/10/2005	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: PROMETAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA	CNPJ	61.068.755/0001-12	Autorização	1.00.714-6
Processo	25000.000919/9721	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/10/1997
Nome Comercial	PROMETAZOL	Registro	107140213	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA, PROMETAZINA			Medicamento de referência	FENERGAN
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			ATC	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1071402130019	COMPRIMIDO REVESTIDO	06/06/2001	24 meses
2	25 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1071402130027	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/06/2001	24 meses
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1071402130035	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/10/1997	24 meses
4	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1071402130043	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/10/1997	24 meses
5	25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1071402130051	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/10/1997	24 meses
6	25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1071402130061	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/10/1997	24 meses
8	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1071402130086	COMPRIMIDO REVESTIDO	22/10/1997	24 meses



Handwritten signature

Handwritten number 2/2



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NORIPURUM EV

Nome da Empresa Detentora do Registro	TAKEDA PHARMA LTDA.	CNPJ	60.397.775/0001-74	Autorização	1.00.639-8
Processo	25351.522801/2009-18	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	05/07/2010
Nome Comercial	NORIPURUM EV	Registro	106390255	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	SACARATO DE HIDRÓXIDO FÉRRICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIANEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIANEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ EV CX 5 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1063902550016	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/07/2010	36 meses
2	20 MG/ML SOL INJ EV CX 3 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1063902550024	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/07/2010	36 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CLISTEROL

Nome da Empresa Detentora do Registro	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	CNPJ	55.972.087/0001-50	Autorização	1.00.491-5
Processo	25992.007169/72	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	07/06/1972
Nome Comercial	CLISTEROL	Registro	104910011	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	GLICERINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	LAXANTES IRRITANTES OU ESTIMULANTES			ATC	LAXANTES IRRITANTES OU ESTIMULANTES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6 PCC SOL RET CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100110061	SOLUÇÃO RETAL	07/06/1972	24 meses
2	120 MG/ML SOL RET CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML ATIVA	1049100110013	SOLUÇÃO RETAL	07/06/1972	24 meses
3	6 PCC SOL RET CX 10 BOLS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100110031	SOLUÇÃO RETAL	07/06/1972	24 meses
4	120 MG/ML SOL RET CX 20 BOLS PVC X 500 ML ATIVA	1049100110048	SOLUÇÃO RETAL	07/06/1972	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MANITOL 20%

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.236025/2006-94	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	14/08/2006
Nome Comercial	MANITOL 20%	Registro	100410122	Vencimento do registro	11/2026
Princípio Ativo	MANITOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	DIURETICOS SIMPLES			ATC	DIURETICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101220012	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/08/2006	24 meses
2	200 MG/ML SOL INFUS IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101220020	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/08/2006	24 meses
3	200 MG/ML SOL INFUS IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101220039	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/08/2006	24 meses
4	200 MG/ML SOL INFUS IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101220047	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/08/2006	24 meses
5	200 MG/ML SOL INFUS IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101220055	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/08/2006	24 meses



[Handwritten signature]

[Handwritten signature]



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: RINGER COM LACTATO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.166852/2002-80	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	02/09/2002
Nome Comercial	RINGER COM LACTATO	Registro	103110089	Vencimento do registro	09/2027
Princípio Ativo	CLORETO DE CÁLCIO, CLORETO DE POTÁSSIO, CLORETO DE SÓDIO, LACTATO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ELETROLITOS SIMPLES			ATC	ELETROLITOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(6,00+0,30+0,20+3,20)MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890011	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
2	(6,00+0,30+0,20+3,20)MG/ML SOL INJ IV CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890021	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	36 meses
3	(6,00+0,30+0,20+3,20)MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890038	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
4	(6,00+0,30+0,20+3,20)MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890046	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	36 meses
5	(6,00+0,30+0,20+3,20)MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890054	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses



6	(6,00+0,30+0,20+3,20)MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890062	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	
7	(6,00+0,30+0,20+3,20)MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890070	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
8	(6,00+0,30+0,20+3,20)MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890089	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
9	(6,00+0,30+0,20+3,20)MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890097	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
10	(6,00+0,30+0,20+3,20)MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031100890100	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
11	(6,00+0,30+0,20+3,20)MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031100890119	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
12	(6,00+0,30+0,20+3,20)MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031100890127	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
13	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ IV CX 1 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890135	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
14	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML 1 CANCELADA OU CADUCA	1031100890143	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
17	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ IV CX 1 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890178	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
18	(6,00+0,30+0,20+3,20)MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890186	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
19	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ IV CX 1 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890194	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses



20	(6,00+0,30+0,20+3,20)MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890208	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	
21	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ IV CX 1 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890216	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
22	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890224	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
23	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ IV CX 1 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890232	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
24	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890240	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
25	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ IV CX 1 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100890259	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
26	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML 01 CANCELADA OU CADUCA	1031100890267	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
27	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031100890275	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
28	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031100890283	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
29	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031100890291	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
30	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031100890305	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses

31	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031100890313	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses
32	(6,00+0,30+0,20+3,20) MG/ML SOL INJ CX 15 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031100890321	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/09/2002	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: RINGER

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25001.008215/78	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	01/01/1901
Nome Comercial	RINGER	Registro	103110009	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	CLORETO DE POTÁSSIO, CLORETO DE SÓDIO, cloreto de cálcio diidratado			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ELETROLITOS SIMPLES			ATC	ELETROLITOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	8,6 MG/ML + 0,3 MG/ML + 0,33 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090015	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1984	24 meses
2	8,6 MG/ML + 0,3 MG/ML + 0,33 MG/ML SOL INJ CX 40 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090023	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/11/1998	24 meses
3	8,6 MG/ML + 0,3 MG/ML + 0,33 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090031	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/11/1998	24 meses
4	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090041	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/11/1998	24 meses
5	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090058	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/11/1998	24 meses



6	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090066	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/11/1998	
7	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090074	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
8	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090082	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
9	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090090	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
10	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031100090104	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
11	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031100090112	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
12	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031100090120	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
46	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090465	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
47	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031100090473	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
48	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090481	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
49	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090491	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
50	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031100090503	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses

51	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090511	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	
52	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090521	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
53	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031100090538	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
54	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090546	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
55	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031100090554	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
56	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031100090562	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICOSE HALEX ISTAR

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.255855/2019-35	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	16/03/2020
Nome Comercial	GLICOSE HALEX ISTAR	Registro	103110177	Vencimento do registro	03/2030
Princípio Ativo	GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1031101770011	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
2	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031101770028	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
3	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031101770036	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
4	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031101770044	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
5	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1031101770052	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
6	50 MG/ML SOL INJ IV CX 100 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1031101770060	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses



7	50 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031101770079	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
8	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031101770087	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
9	50 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031101770095	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
10	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031101770109	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
11	50 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031101770117	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
12	50 MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031101770125	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
13	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031101770133	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
14	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031101770141	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
15	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031101770151	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
16	100 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031101770168	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
17	100 MG/ML SOL INJ IV CX 45 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031101770176	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
18	100 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031101770184	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
19	100 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031101770192	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses
20	100 MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031101770206	Solução Injetável	16/03/2020	24 meses



Handwritten initials/signature



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS MEDICAL CARE LTDA	CNPJ	01.440.590/0001-36	Autorização	1.03.223-9
Processo	25351.205759/2002-06	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	06/02/2003
Nome Comercial	SOLUÇÃO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO	Registro	132230026	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1322300260011	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
2	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1322300260021	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
3	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1322300260038	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
4	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 200 ML CANCELADA OU CADUCA	1322300260046	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
5	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1322300260054	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
6	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1322300260062	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses



7	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1322300260070	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	
8	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 1500 ML CANCELADA OU CADUCA	1322300260089	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
9	0,009 G/ML SOL INJ IV CX BOLS PVC TRANS SIST FECH X 2000 ML ATIVA	1322300260097	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses
10	0,9 G/100ML SOL INJ CX BOLSA PLAS X 2500 ML CANCELADA OU CADUCA	1322300260100	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/02/2003	36 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos



Detalhe do Produto: CLORETO DE SÓDIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25001.008211/78	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	12/01/1998
Nome Comercial	CLORETO DE SÓDIO	Registro	103110011	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110016	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/09/1999	24 meses
2	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110024	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/09/1999	24 meses
3	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110032	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/09/1999	24 meses
4	9 MG/ML SOL INJ IV CX 72 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110040	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
5	9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110059	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/04/1998	24 meses



6	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110067	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/04/1998	24 meses
7	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110075	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/04/1998	24 meses
8	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110083	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/04/1998	24 meses
9	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110091	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/04/1998	24 meses
10	9 MG/ML SOL INJ IV CX 03 BOLS PLAS X 5000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110105	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/04/1998	36 meses
11	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110113	SOLUÇÃO INJETAVEL	29/04/1998	24 meses
12	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110121	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	24 meses
13	9 MG/ML SOL INJ IV CX 72 FR PLAS TRANS X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110131	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	24 meses
14	9 MG/ML SOL INJ IV CX 06 FR PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110148	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	24 meses
15	175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD INC X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110156	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	36 meses
16	175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD INC X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110164	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	36 meses
17	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110172	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	24 meses
18	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110180	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2000	24 meses



19	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PLAS X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110199	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
20	9 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110202	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
21	9 MG/ ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110210	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
22	9 MG/ML SOL INJ CX 150 AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110229	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
23	200 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110237	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
24	200 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD INC X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110245	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
25	175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110253	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
26	175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110261	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
27	100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110271	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
28	100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110288	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
29	100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110296	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
30	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110301	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses
31	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110318	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
32	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110326	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	36 meses



33	9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110334	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
34	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031100110342	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
35	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031100110350	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
36	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031100110369	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
37	9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110377	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
38	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110385	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
39	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110393	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
40	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110407	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
41	9 MG/ML SOL INJ IV CX 06 BOLS PE TRANS SIST FECH X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110415	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
42	9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100110423	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
43	9 MG/ML SOL INJ IV CX 60 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML + ACESSÓRIO ATIVA	1031100110431	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
44	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110441	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses



45	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110458	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	
46	9 MG/ML SOL INJ IV CX 72 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110466	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
47	9 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110474	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
48	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110482	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
49	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110490	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
50	9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110504	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
51	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110512	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
52	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110520	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
53	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110539	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
54	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110547	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
55	9 MG/ML SOL INJ IV CX 72 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110555	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses



56	9 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) ATIVA	1031100110563	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
57	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110571	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
58	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110581	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
59	9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110598	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
60	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110601	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
61	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110611	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
62	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110628	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
63	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110636	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
64	9 MG/ML SOL INJ IV CX 72 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110644	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
65	9 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110652	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
66	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110660	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses



67	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110679	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
68	9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110687	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
69	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110695	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
70	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1031100110709	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
71	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML (COM 500 ML) ATIVA	1031100110717	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
72	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML (COM 500 ML) ATIVA	1031100110725	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
73	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110733	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
74	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110741	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
75	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110751	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
76	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110768	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
77	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110776	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses



78	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110784	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
79	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PP TRAS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110792	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
80	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110806	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
81	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100110814	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
117	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1031100111179	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
118	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111187	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
119	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111195	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
120	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH 250 ML ATIVA	1031100111209	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
121	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111217	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
122	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111225	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
123	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031100111233	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
124	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111241	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
125	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111251	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses



126	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031100111268	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
127	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111276	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
128	9 MG/ML SOL INJ BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111284	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
129	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML + CONECTOR CANCELADA OU CADUCA	1031100111292	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
130	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PCV TRANS SIST FECH X 250 ML + CONECTOR CANCELADA OU CADUCA	1031100111306	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
131	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML + CONECTOR CANCELADA OU CADUCA	1031100111314	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
132	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML + CONECTOR CANCELADA OU CADUCA	1031100111322	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
133	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML + CONECTOR CANCELADA OU CADUCA	1031100111330	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
134	9 MG/ML SOL INJ IV CX 01 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML + CONECTOR CANCELADA OU CADUCA	1031100111349	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
157	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100111578	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
158	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100111586	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
159	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100111594	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses



160	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100111608	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
161	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100111616	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
162	9 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100111624	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
163	9 MG/ML SOL INJ IV CX 120 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111632	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
164	9 MG/ML SOL INJ IV CX 150 BOLS PP TRANS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111640	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
165	9 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML + ACESSÓRIO CANCELADA OU CADUCA	1031100111659	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
166	9 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML + ACESSÓRIO ATIVA	1031100111667	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
167	9 MG/ML SOL INJ IV CX 100 BOLS PP TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1031100111675	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
168	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031100111683	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
169	9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031100111691	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
170	9 MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031100111705	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
171	9 MG/ML SOL INJ IV CX 45 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111713	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses



172	9 MG/ML SOL INJ IV CX 25 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111721	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
173	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111731	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
174	9 MG/ML SOL INJ IV CX 45 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111748	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
175	9 MG/ML SOL INJ IV CX 25 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111756	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses
176	9 MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100111764	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/01/1998	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25991.005960/79	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	18/08/1980
Nome Comercial	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA	Registro	100410011	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO, GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110137	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
2	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110102	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/03/1983	24 meses
3	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110030	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1983	24 meses
4	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110213	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/1995	24 meses
5	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110181	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/02/1992	24 meses
6	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110191	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/02/1992	24 meses



7	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110051	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
8	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110060	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
9	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110161	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
10	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110203	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/02/1992	24 meses
11	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110124	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
12	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110145	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
13	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110153	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
14	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004100110140	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
15	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004100110159	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
16	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004100110167	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
17	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004100110175	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
18	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004100110183	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses



19	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004100110191	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
20	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110205	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
21	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110213	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
22	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110221	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
23	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110231	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
24	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110248	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
25	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110256	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
26	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004100110264	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
27	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004100110272	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
28	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004100110280	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HALEX ISTAR SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25000.003180/79	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	11/01/1980
Nome Comercial	HALEX ISTAR SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA	Registro	103110124	Vencimento do registro	01/2025
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO, GLICOSE ANIDRA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

4	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240045	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	36 meses
5	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240053	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	36 meses
6	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 10 FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240061	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	36 meses
7	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240071	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
8	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240088	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
9	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240096	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses



12	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240126	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
13	(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240134	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
14	(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240142	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
15	(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240150	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
16	(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240169	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
17	(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240177	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
18	(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240185	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
19	(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240193	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
20	(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240207	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
21	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240215	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
22	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML 01 CANCELADA OU CADUCA	1031101240223	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses



23	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031101240231	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
24	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031101240241	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
25	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031101240258	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
26	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031101240266	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
27	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031101240274	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
28	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031101240282	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
29	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 45 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240290	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
30	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031101240304	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
31	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240312	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
32	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240320	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
33	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240339	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses

34	(50,0 + 9,0) MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240347	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	
35	(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 45 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240355	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
36	(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240363	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
37	(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240371	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
38	(37,50 + 2,25) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240381	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
39	(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 45 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240398	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
40	(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240401	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
41	(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 15 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240411	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses
42	(40,0 + 1,8) MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101240428	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/01/1980	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFATO DE MAGNÉSIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	Samtec Biotecnologia Limitada	CNPJ	04.459.117/0001-99	Autorização	1.05.592-6
Processo	25351.045769/2003-59	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	05/10/2004
Nome Comercial	SULFATO DE MAGNÉSIO	Registro	155920005	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	SULFATO DE MAGNÉSIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ELETROLITOS SIMPLES			ATC	ELETROLITOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente	-	Bula do Profissional	-

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	123,4 MG/ML SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050017	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
2	100 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050025	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050033	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
4	100 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050041	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
5	123,4 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050051	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
6	123,4 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050068	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses





Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.170439/2018-87	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	17/09/2018
Nome Comercial	ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO	Registro	103110163	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	SULFATO DE MAGNÉSIO HEPTAIDRATADO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ELETROLITOS SIMPLES			ATC	ELETROLITOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML ATIVA	1031101630013	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2018	24 meses
2	500 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML ATIVA	1031101630021	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2018	24 meses



Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE VANCOMICINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.229962/2004-21	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/04/2005
Nome Comercial	CLORIDRATO DE VANCOMICINA	Registro	103700461	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE VANCOMICINA			Medicamento de referência	VANCOICINA CP
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bula do Paciente		Bula do Profissional	

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG PO LIOF INJ CT FA VD TRANS ATIVA	1037004610010	PO LIOFILO INJETAVEL	28/04/2005	24 meses
2	500 MG PO LIOF INJ CX 25 FA VD TRANS ATIVA	1037004610029	PO LIOFILO INJETAVEL	28/04/2005	24 meses
3	500 MG PO LIOF INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1037004610037	PO LIOFILO INJETAVEL	28/04/2005	24 meses