



CENTERMÉDICA

Produtos Hospitalares Ltda
CGC 05.443.348/0001-77 Ins. Est. 10.357.578-2
Fone/Fax: (062) 3241-8277 - 3281-3071

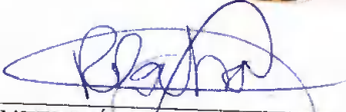
ANEXO V TERMO DE CREDENCIAMENTO

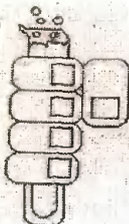
À
PREFEITURA MUNICIPAL DE PIÇARRA
COMISSÃO PERMANENTE DE LICITAÇÃO

Através da presente, credenciamos o Sr. **Leonardo Sousa Maia**, brasileiro, residente e domiciliado na Rua carteira nº 380 St. Martins Jorge na cidade de Araguaina - TO portador da carteira de identidade nº 474706 SSP/TO e do CPF nº 013.531.921-80, a participar da licitação instaurada pela Prefeitura Municipal de Piçarra, na modalidade de PREGÃO PRESENCIAL Nº 009/2015, supra referenciada, na qualidade de REPRESENTANTE LEGAL, outorgando-lhe, dentre outros poderes, o de renunciar ao ou desistir do direito de interposição de Recurso, bem como receber intimações.

GOIANIA: 25 de FEVEREIRO de 2015




CENTERMÉDICA PROD. HOSP. LTDA
CNPJ Nº 05.443.348/0001-77.
JIHANNE RAMOS ROCHA
CPF: 002.409.811-62
RG: 4077762DGPCGO
centermedica.hospitalar@hotmail.com



CENTERMÉDICA

Produtos Hospitalares Ltda

CGC 05.443.348/0001-77 Ins. Est. 10.357.578-2

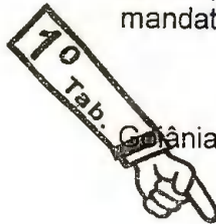
Fone/Fax: (062)3241-8277 - 3281-3071

PROCURAÇÃO

OUTORGANTE: CENTERMÉDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA, pessoa jurídica de direito privado, inscrita no CNPJ sob o nº 05.443.348/0001-77, estabelecida na Avenida Segunda Radial, nº 363, Setor Pedro Ludovico, na Cidade de Goiânia, Estado de Goiás, Cep. 74.820-090, neste ato representado pelo Sr.a JIHANNE RAMOS ROCHA, portadora da Carteira de Identidade nº 4077762DGPCGO e do CPF nº 002.409.811-62.

OUTORGADO: LEONARDO SOUZA MAIA, brasileiro, casado, residente e domiciliado na rua caiena nº 380 St. Martins Jorge na cidade de Araguaína – TO, Estado do Tocantins, portador da Carteira de Identidade nº 474706 SSP/TO e do CPF nº 013.531.921-80.

PODERES: Constitui seu bastante procurador para o fim de promover e representar a participação da outorgante em Licitações Públicas em todo o território nacional, no âmbito dos Poderes: da União, dos Estados, do Distrito Federal, dos Municípios, Fundos Especiais, Autarquias, Fundações Públicas, Empresas Públicas, Sociedades de Economia Mista e demais entidades controladas direta e/ou indiretamente pela: União, Estados, Distrito Federal, Municípios, Instituições Filantrópicas e Empresas Privadas, em quaisquer das modalidades: Concorrência, Tomada de Preços, Convite, Pregão Presencial, Pregão Eletrônico, Cotação Eletrônica, Estimativa de Preços, Dispensa e Inexigibilidade de Licitação, onde com essa se apresentar, e necessário for a quem concede os mais amplos, gerais e irrevogáveis poderes para assinar declarações de habilitações, declarações, correspondências, cartas, solicitação de esclarecimento, requerer ou renovar cadastro de fornecedor-CRC, assinar proposta de preços, assinar contrato, ofertar lances e/ou descontos verbais e por escrito, negociar preços, formular novas propostas de preços nas etapas de lances, interpor recurso administrativo, recorrer, tomar ciência tudo que necessário for e obter quaisquer tipo de informação, tratar e defender todos os assuntos, negócios, direitos e interesses da outorgante em todas as fases, podendo para tanto representar em juízo ou fora dele. Enfim praticar todos os demais atos necessários para o bom e fiel cumprimento do presente mandato.



Goiânia (GO), 28 de NOVEMBRO de 2014.

[Handwritten signature]

CENTERMÉDICA PROD. HOSP. LTDA
CNPJ Nº 05.443.348/0001-77.
JIHANNE RAMOS ROCHA
RG: 4077762DGPCGO
CPF: 002.409.811-62

[Handwritten signature]

50 TABELIONATO DE NOTAS DE GOIÂNIA - GOIÁS
RUA 115 - Nº 1498 - Od. F-41 LT 192 / 194
Setor Sul - Goiânia - GO - CEP: 74085-325
FONE: 62 3223-1814

AUTENTICAÇÃO
02051502131744310006234 -
Consulte em
<http://extrajudicial.tjgo.jus.br/seic>
Conteúdo original: Dou Fe. En
Teste da Verdade Goiânia-GO
20 de fevereiro de 2015 05:43:143F
Leonardo Silveira Araújo-Escrivente

TABELIONATO DE NOTAS DE GOIÂNIA - GO
TABELIONATO TEIXEIRA NETO

Reconheço por SEMELHANÇA a assinatura de
JIHANNE RAMOS ROCHA
503878 - CENTERMÉDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME
análoga a de meu arquivo Dou Fe
Goiânia-GO - 01/12/2014 14:00:50 - U = 49
Nr. Selo Eletrônico - 02011408741541023066763
Em Testemunho da verdade
Anderson Teixeira Piras

Rua 3 esq. c/ Rua 14 - Setor Oeste - Fones (62) 3526-3777 / 3526-3755

TERCEIRA ALTERAÇÃO CONTRATUAL

CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME

JIHANNE RAMOS ROCHA, brasileira, solteira, empresária, residente à Rua 14 Qd- C 18 Lt- 20- Jardim Goiás - Goiânia-Go – CEP. 74810-180. Portadora da Carteira de identidade nº 4077762 2ª via SSPGO e CPF/MF nº 002.409.811-62, nascido em 08.09.1982, natural de Uruaçu-Go.

MARIA NEUZA RAMOS LOPES, brasileira, casada (comunhão parcial de bens), empresária, residente à Rua 14 Qd- C 18 Lt- 20- Jardim Goiás - Goiânia-Go – CEP 74810-180. Portadora da Carteira de Identidade nº 4286811- 2ª via SSP-GO e CPF nº 915.814.001-87, nascida em 11.07.1979, natural de São Miguel do Araguaia-Go.

Únicas sócias componentes da sociedade com a denominação social: **CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME**, registrada na Junta Comercial do Estado de Goiás, sob NIRE **52201955370** – Sessão 12.12.2002. Inscrita no CNPJ Nº **05.443.348/0001-77**, resolvem, assim, proceder a seguinte alteração.

CLAUSULA PRIMEIRA

O Capital Social que é de R\$ 100.000,00 (cem mil reais) passa através deste ato para R\$ 300.000,00 (trezentos mil reais) sendo aumento de R\$ 200.000,00(duzentos mil reais), neste ato integralizado de Lucros Acumulados, proveniente do balanço de 31.12.2013, pelos sócios da seguinte forma: JIHANNE RAMOS ROCHA, R\$ 180.000,00 e MARIA NEUZA RAMOS, R\$ 20.000,00.

E fica distribuído da seguinte forma:

JIHANNE RAMOS ROCHA	270.000 quotas	90%	R\$ 270.000,00
MARIA NEUZA RAMOS RAMOS	30.000 quotas	10%	R\$ 30.000,00

A VISTA DA MODIFICAÇÃO ORA AJUSTADA, CONSOLIDA-SE O CONTRATO SOCIAL, COM A SEGUINTE REDAÇÃO.

CLAUSULA PRIMEIRA

O endereço da empresa é: **AV. 2ª RADIAL Nº 363 QD 48 LT 29 – SETOR PEDRO LUDOVICO – GOIANIA- GO CEP: 74.820-090**. Podendo estabelecer filiais e escritório em qualquer parte do território nacional, obedecendo às disposições legais.

Fone 62 39223036 / 39227746

contato@ilobocontabil.com.br <http://www.ilobocontabil.com/>

Rua 4 Nº 515 Fª. Farthmann Center - Sala. 1001 / 1003

Goiânia, Goiás CEP: 74020-040

Abarna

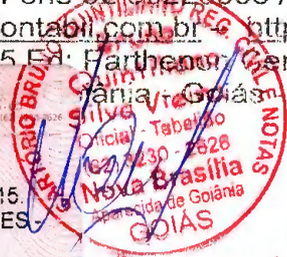
[Signature]

[Signature]

[Signature]

CARTÓRIO BRUNO QUINTILIANO
REGISTRO CIVIL E NOTAS - NOVA BRASÍLIA
Bruno Quintiliano Silva Vieira - Oficial Tabelado
Distrito de Nova Brasília - Comunidade de Riberlandia de Goiás -
Avenida Rio Verde Qd. 24, Lts. 06, 07 e 08 - Vila Rosa - Fone: (61) 3222-3036

AUTENTICAÇÃO
Confere com o original apresentado.
Nova Brasília, 23 de Fevereiro de 2015.
WILIAN DO ESPIRITO SANTO MENDES
ESCREVENTE
Selo nº 00491501301500310002660
consulte: <http://extrajudicial.tjgo.jus.br/>



Assessoria Contábil Ltda.

CLAUSULA SEGUNDA

A sociedade tem como nome empresarial: **CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA-ME**. E tendo como nome de fantasia: **CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES**.

CLAUSULA TERCEIRA

O Objeto Social da empresa é: **DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EM GERAL, INCLUSIVE OS ESPECIAIS, PRODUTOS PARA SAÚDE, SANEANTES E DOMISSANITARIOS, EQUIPAMENTOS HOSPITALARES, ODONTOLÓGICOS, COSMÉTICOS, PRODUTOS DE HIGIENE E BELEZA E PRODUTOS DE LIMPEZA EM GERAL**.

CLAUSULA QUARTA

O Capital Social é de R\$ 300.000,00 (trezentos mil reais) dividido em 300.000 (trezentos mil) quotas, no valor nominal de R\$ 1,00 (um real) cada, integralizado em moeda corrente.

E fica distribuído da seguinte forma:

JIHANNE RAMOS ROCHA	270.000 quotas	90%	R\$ 270.000,00
MARIA NEUZA RAMOS LOPES	30.000 quotas	10%	R\$ 30.000,00

CLAUSULA QUINTA

A administração da sociedade é exercida pela sócia: **JIHANNE RAMOS ROCHA** com poderes e atribuições de assinar **INDIVIDUALMENTE** vedado, no entanto, delegar o nome da empresa em negócios estranhos ao seu objetivo, ou assumir obrigações seja em favor de qualquer dos quotistas ou de terceiros, bem como onerar ou alienar bens imóveis da sociedade, sem autorização do outro sócio, em conformidade com os artigos 997 inciso VCI, 1013 e 1015 do Código Civil/2002.

CLAUSULA SEXTA

É resguardado a sócia-administradora o direito a uma retirada mensal a título de pró-labore, que será fixado pela sociedade, em comum acordo, observada as disposições regulamentares pertinentes

CLAUSULA SETIMA

A sociedade iniciou suas atividades em 02 de Janeiro de 2003 e seu prazo é indeterminado.

CLAUSULA OITAVA

As quotas do Capital Social são indivisíveis e não podem ser cedidas ou transferidas a terceiros, a que fica assegurado, em igualdade de condições e preços, o direito de preferência para a sua aquisição se postas à venda, formalizando, se realizada a cessão delas a alteração contratual pertinente. A sócia que desejar retirar-se da sociedade deverá comunicar essa decisão por escrito a outra sócia, os quais em trinta dias, contados da data do

Fone 62 39223036 / 39227746

contato@jlobocontabil.com.br <http://www.jlobocontabil.com/>

Rua 4 N° 515 Ed. Partenon Center - Sala: 1001/ 1003

Soânia - Goiás CEP: 74020-040



Jbaria

[Signature]

[Signature]

[Signature]

recebimento da comunicação exercerá ou não o direito de preferência a aquisição da quotas do retirante, em igualdade de preço e condições, a falta de resposta à comunicação será considerada como desistência tácita do direito de preferência aqui previsto.

CLAUSULA NONA

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

CLAUSULA DECIMA

A responsabilidade de cada sócia é restrita ao valor de suas quotas, mas todos respondem solidariamente pela integralização do Capital Social, nos termos do art 1052 da Lei Federal 10.706/2002.

CLAUSULA DECIMA-PRIMEIRA

O exercício social iniciar-se-á em 01 de janeiro e terminará em 31 de dezembro. Ao termino de cada exercício social, os administradores prestarão constas justificadas de sua administração, procedendo à elaboração do inventario, do balanço patrimonial e do balanço de resultado econômico, cabendo a sócia, na proporção de suas quotas, os lucros ou perdas apuradas.

CLAUSULA DECIMA-SEGUNDA

A Administradora declara, sob as penas da lei, de que não está impedido de exercer a administração da sociedade, por lei especial, ou em virtude de condenação criminal, ou por se encontrarem sob os efeitos dela, a pena que vede, ainda que temporariamente, o acesso a cargos públicos; ou por crimes falimentar, de prevaricação, peita ou suborno, concussão, peculato, ou contra a economia popular, contra o sistema financeiro nacional, contra normas de defesa da concorrência, contra as relações de consumo, fé pública, ou a propriedade(art 1.011,§ 1º, CC/200

As demais clausulas do contrato primitivo e alterações não modificadas pelo presente instrumento de alteração permanecem em vigor.

Para dirimir quaisquer questões oriundas ao presente, fica eleito o foro da cidade de Goiânia-Go.

Fone 62 39223036 / 39227746
contato@jlobocontabil.com.br – <http://www.jlobocontabil.com/>
Rua 4 N° 515 Ed: Parthenon Center - Sala: 1001 / 1003
Goiânia - Goiás - CEP: 74020-040



dbaria

[Signature]

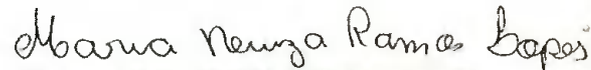
[Signature]

[Signature]

E POR ESTAREM JUSTOS E CONTRATADOS,
ASSINAM O PRESENTE EM 03(TRES) VIAS DE IGUAL TEOR E FORMA.

Goiânia, 04 de Junho de 2014


JIHANNE RAMOS ROCHA

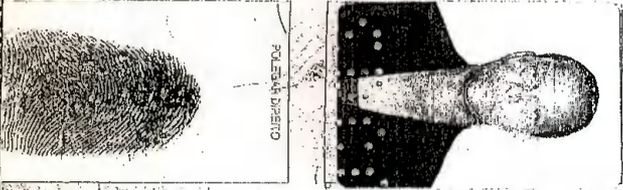

MARIA NEUZA RAMOS LOPES



Fone 62 39223036 / 39227746
contato@jlobocontabil.com.br – <http://www.jlobocontabil.com/>
Rua 4 N° 515 Ed: Parthenon Center - Sala: 1001 / 1003
Goiânia - Goiás - CEP: 74020-040



P-16



Maria Neuza Ramos Lopes
ASSINATURA DO TITULAR

CARTEIRA DE IDENTIDADE

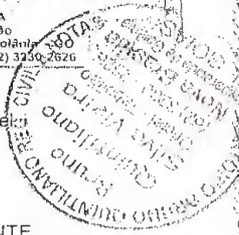
CARTÓRIO BRUNO QUINTILIANO
REGISTRO CIVIL E NOTAS - NOVA BRASÍLIA
Bruno Quintiliano Silva Vieira - Oficial-Tabellião
Distrito de Nova Brasília - Comarca de Aparecida de Goiânia
Av. São Paulo, Qd. 27-A, Lt. 10 - Vila Brasília - Fone: (62) 3230-2626

AUTENTICAÇÃO

CERTIFICO que a presente fotocópia é reprodução fiel do original que me foi apresentado. Dou fé.

Nova Brasília, 05 de Junho de 2014.

PAULO HENRIQUE DE ALMEIDA - ESCRIVENTE
Selo nº 00491405121817026027792
consulte: <http://extrajudicial.tgo.jus.br/selo>



PROBIDO PLASTIFICAR 846722865

Nome: JHANNI RAMOS ROCHA
Doc. Identificação / Cód. Estadual / CPF: 4077762-8 / SSP - GO
Cidade / Estado: GOIÂNIA - GO DATA NASCIMENTO: 08/09/1962
FILIAÇÃO: CLOVIS RAMOS DE SOUZA
MARIA BETHANIA SILVA ROCHA
PERMISSÃO: [] ACC: [] CAT. HAB: []
Nº REGISTRO: 03160946285 VIGÊNCIA: 20/11/2010 INABILITAÇÃO: 15/01/2004

Observações:
Jhanni Ramos Rocha

Local: GOIÂNIA - GO DATA EMISSÃO: 07/02/2014
Assinatura do Emissor: []
06048024495
00069443823

VÁLIDA EM TODO O TERRITÓRIO NACIONAL
REGISTRO GERAL: 4286811 - 2.A VIA DATA DE EXPEDIÇÃO: 07/ABR/2011
NOME: MARIA NEUZA RAMOS LOPES
FILIAÇÃO: JOAO EZEQUIEL RAMOS NEUZA PEREIRA RAMOS
SAO MIGUEL DO ARAGUAIA-GO DATA DE NASCIMENTO: 11/JUL/1979
NATURALIDADE: []
DOC. ORIGINAL: C. CAS. 3048-FLS. 43 L. B16 SENADOR CANEDO GO. EM 05/12/2008
CPF: 015814001-87
5894644 21055912



CARTÓRIO BRUNO QUINTILIANO
REGISTRO CIVIL E NOTAS - NOVA BRASÍLIA
Bruno Quintiliano Silva Vieira Oficial-Tabellião
Distrito de Nova Brasília - Comarca de Aparecida de Goiânia
Avenida Rio Verde, Qd. 24, Lts 06, 07 e 08 - Vila Rosa - Fone: (62) 3230-2626

AUTENTICAÇÃO

Certifico que a presente fotocópia é reprodução fiel da cópia autenticada que me foi apresentada. Dou fé.

Nova Brasília, 23 de Fevereiro de 2015.

WILIAN DO ESPIRITO SANTO MENDESESCRIVENTE
Selo nº 00491501301500310002662
consulte: <http://extrajudicial.tgo.jus.br/selo>



AUTENTICAÇÃO DE COPIA JÁ AUTENTICADA
REQUERENTE - CENTERMEDICA PRODUTOS HOSP MAURIC
Certifico que a fotocópia confere com o documento apresentado
Goiânia/GO - 3/7/2014 15:32:17 - U = 50
NR. SELO ELETRÔNICO: 0201486091228026029600
Em Testemunha de Veracidade: []
Merita Teixeira Rodrigues de Cunha



CARTÓRIO BRUNO QUINTILIANO
REGISTRO CIVIL E NOTAS - NOVA BRASÍLIA
Bruno Quintiliano Silva Vieira - Oficial-Tabellião
Distrito de Nova Brasília - Comarca de Aparecida de Goiânia - GO
Av. São Paulo, Qd. 27-A, Lt. 10 - Vila Brasília - Fone: (62) 3230-2626

AUTENTICAÇÃO

CERTIFICO que a presente fotocópia é reprodução fiel do original que me foi apresentado. Dou fé.

Nova Brasília, 18 de Julho de 2014.

WEIDER SILVA PINHEIRO - SUBSTITUTO
Selo nº 00491405121817026074638
consulte: <http://extrajudicial.tgo.jus.br/selo>

[Handwritten signature]

Comprovante de Inscrição e de Situação Cadastral

Contribuinte,

Confira os dados de Identificação da Pessoa Jurídica e, se houver qualquer divergência, providencie junto à RFB a sua atualização cadastral.

		REPÚBLICA FEDERATIVA DO BRASIL	
CADASTRO NACIONAL DA PESSOA JURÍDICA			
NÚMERO DE INSCRIÇÃO 05.443.348/0001-77 MATRIZ	COMPROVANTE DE INSCRIÇÃO E DE SITUAÇÃO CADASTRAL		DATA DE ABERTURA 12/12/2002
NOME EMPRESARIAL CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME			
TÍTULO DO ESTABELECIMENTO (NOME DE FANTASIA) CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA ATIVIDADE ECONÔMICA PRINCIPAL 46.44-3-01 - Comércio atacadista de medicamentos e drogas de uso humano			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DAS ATIVIDADES ECONÔMICAS SECUNDÁRIAS Não informada			
CÓDIGO E DESCRIÇÃO DA NATUREZA JURÍDICA 206-2 - SOCIEDADE EMPRESARIA LIMITADA			
LOGRADOURO AV SEGUNDA RADIAL	NÚMERO 363	COMPLEMENTO	
CEP 74.280-090	BAIRRO/DISTRITO SETOR PEDRO LUDOVICO	MUNICÍPIO GOIANIA	UF GO
ENDEREÇO ELETRÔNICO		TELEFONE (0062) 5414-441	
ENTE FEDERATIVO RESPONSÁVEL (EFR) *****			
SITUAÇÃO CADASTRAL ATIVA		DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL 03/11/2005	
MOTIVO DE SITUAÇÃO CADASTRAL			
SITUAÇÃO ESPECIAL *****		DATA DA SITUAÇÃO ESPECIAL *****	

Aprovado pela Instrução Normativa RFB nº 1.470, de 30 de maio de 2014.

Emitido no dia **02/02/2015** às **16:03:45** (data e hora de Brasília).

Página: 1/1

Consulta QSA / Capital Social

Voltar

Secretaria de Finanças
Cadastro de Atividade Econômica - CAE
Consulta Situação do Contribuinte

Nº Inscrição Municipal	1932489
C.N.P.J. / C.P.F.	05.443.348/0001-77
Razão Social	CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
Natureza Jurídica	SOCIEDADE EMP. LIMITADA
Data de Abertura	02/01/2003
Data Deferimento da Inscrição	24/02/2003
Situação	ATIVO
Situação da Estimativa	NÃO ESTIMADO
Simplex Nacional	SIM 01/01/2013
Substituto Tributário	NAO
Escrita Contábil	NAO
Isento/Imune	NAO

Voltar

Sistema Integrado de Informações sobre Operações Interestaduais com Mercadorias
SINTEGRA / ICMS
Consulta Pública ao Cadastro
ESTADO DE GOIÁS



Nota de esclarecimento ao contribuinte

CADASTRO ATUALIZADO EM: 2/2/2015 - 10:58:10

IDENTIFICAÇÃO CONTRIBUINTE

CNPJ: 05.443.348/0001-77
INSCRIÇÃO ESTADUAL - CCE : 10.357.578-2

NOME EMPRESARIAL:
CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

ENDEREÇO ESTABELECIMENTO

LOGRADOURO:
AVENIDA SEGUNDA RADIAL

NÚMERO: 363 QUADRA: 48 LOTE: 29 COMPLEMENTO:

BAIRRO:
SETOR PEDRO LUDOVICO

MUNICÍPIO:
GOIANIA

UF:
GO

CEP:
74820090

TELEFONE:
(62) 32241718

INFORMAÇÕES COMPLEMENTARES

ATIVIDADE ECONÔMICA:
4644301 - COMÉRCIO ATACADISTA DE MEDICAMENTOS E DROGAS DE USO HUMANO

REGIME DE APURAÇÃO:
MICRO EPP/SIMPLES NACIONAL

SITUAÇÃO CADASTRAL VIGENTE:
HABILITADO - ATIVO

DATA DESTA SITUAÇÃO CADASTRAL:
11/08/2003

DATA DE CADASTRAMENTO:
13/01/2003

OBSERVAÇÕES

* OS DADOS ACIMA SÃO BASEADOS EM INFORMAÇÕES FORNECIDAS PELO CONTRIBUINTE, ESTANDO SUJEITOS A POSTERIOR CONFIRMAÇÃO PELO FISCO

* O CAMPO DATA DA SITUAÇÃO CADASTRAL, REFERE-SE AO PERÍODO COMPREENDIDO ENTRE A ÚLTIMA ATUALIZAÇÃO CADASTRAL REALIZADA ANTES DE 04/2009 ATÉ A PRESENTE DATA.

DATA DA CONSULTA: 2/2/2015 10:58:10

Acessar cadastro de outro Estado - Nota de esclarecimento ao contribuinte

CERTIDÃO SIMPLIFICADA

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

NOME EMPRESARIAL CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME

NATUREZA JURÍDICA SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA

NIRE (Sede)	CNPJ	DATA DE ARQUIVAMENTO DO ATO CONSTITUTIVO	DATA DE INÍCIO DE ATIVIDADE
52 20195537-0	05.443.348/0001-77	12/12/2002	02/01/2003

ENDEREÇO AV 2ª RADIAL

NÚMERO 363 COMPLEMENTO QD 48 LT 29 BAIRRO SETOR PEDRO LUDOVICO

MUNICÍPIO GOIÂNIA ESTADO GO

OBJETO SOCIAL / ATIVIDADE ECONÔMICA

DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS EM GERAL . PROD. PARA SAÚDE, SANEANTES E DOMISSANITÁRIOS, EQUIPAMENTOS HOSPITALARES, ODONTOLÓGICOS, COSMÉTICOS, PROD. DE HIGIENE E BELEZA E DE LIMPEZA EM GERAL.

CAPITAL R\$ 300.000,00

(TREZENTOS MIL REAIS)

MICROEMPRESA OU EMPRESA DE PEQUENO PORTE (Lei n 123/2006)

Microempresa

CAPITAL INTEGRALIZADO R\$ 300.000,00

(TREZENTOS MIL REAIS)

PRAZO DE DURAÇÃO

Indeterminado

SÓCIOS / PARTICIPAÇÃO NO CAPITAL / VÍNCULO / TÉRMINO DO MANDATO

NOME / CPF ou CNPJ	PARTICIPAÇÃO (R\$)	VÍNCULO	ADMINISTRADOR	TÉRMINO DO MANDATO
JIHANNE RAMOS ROCHA 002.409.811-62	270.000,00	SOCIO	Administrador	XXXXXXXXXXXXXX
MARIA NEUZA RAMOS LOPES 915.814.001-87	30.000,00	SOCIO		XXXXXXXXXXXXXX
MARIA BÉTANIA SILVA ROCHA VIDAL 438.940.891-72	0,00	PROCURADOR		XXXXXXXXXXXXXX

ADMINISTRADOR NOMEADO / TÉRMINO DO MANDATO

NOME	CPF	TÉRMINO DO MANDATO
JIHANNE RAMOS ROCHA	002.409.811-62	XXXXXXXXXXXXXX

ÚLTIMO ARQUIVAMENTO

DATA <u>20/06/2014</u>	NÚMERO <u>52141087374</u>
ATO <u>ALTERAÇÃO</u>	SITUAÇÃO <u>REGISTRO ATIVO</u>
EVENTO(S) <u>ALTERAÇÃO DE DADOS (EXCETO NOME EMPRESARIAL)</u>	STATUS <u>XXXXXXXXXXXXXX</u>



CERTIDÃO SIMPLIFICADA

continuação

Certificamos que as informações abaixo constam dos documentos arquivados nesta Junta Comercial e são vigentes na data da sua expedição.

NOME EMPRESARIAL CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME

NATUREZA JURÍDICA SOCIEDADE EMPRESÁRIA LIMITADA

NIRE (Sede)	CNPJ
52 20195537-0	05.443.348/0001-77



Signature Not Verified

Digitally signed by PAULA NUNES LOBO VELOSO ROSSI, 90076664104
Date: 2015.01.23 11:40:47 BRST
Reason: Autenticação de Certidão Simplificada
Location: Goiânia - GO

CÓDIGO DE AUTENTICIDADE : cZmKe

A autenticidade deste documento pode ser verificadas através do endereço: <http://servicos.juceg.go.gov.br/certidaoweb>



Paula Nunes Lobo Veloso Rossi
SECRETÁRIA-GERAL

Certidão Simplificada emitida para
mauricio nathan dos santos , 75127067153
Goiânia, 23 de Janeiro de 2015



MINISTÉRIO DA FAZENDA
Secretaria da Receita Federal do Brasil
Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional

**CERTIDÃO POSITIVA COM EFEITOS DE NEGATIVA DE DÉBITOS RELATIVOS AOS
TRIBUTOS FEDERAIS E À DÍVIDA ATIVA DA UNIÃO**

Nome: **CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME**
CNPJ: **05.443.348/0001-77**

Ressalvado o direito de a Fazenda Nacional cobrar e inscrever quaisquer dívidas de responsabilidade do sujeito passivo acima identificado que vierem a ser apuradas, é certificado que:

1. constam débitos administrados pela Secretaria da Receita Federal do Brasil (RFB), com a exigibilidade suspensa, nos termos do art. 151 da Lei nº 5.172, de 25 de outubro de 1966 - Código Tributário Nacional (CTN), ou objeto de decisão judicial que determina sua desconsideração para fins de certificação da regularidade fiscal; e
2. não constam inscrições em Dívida Ativa da União na Procuradoria-Geral da Fazenda Nacional (PGFN).

Conforme disposto nos arts. 205 e 206 do CTN, este documento tem os mesmos efeitos da certidão negativa.

Esta certidão, emitida em nome da matriz e válida para todas as suas filiais, refere-se exclusivamente à situação do sujeito passivo no âmbito da RFB e da PGFN e abrange inclusive as contribuições sociais previstas nas alíneas 'a' a 'd' do parágrafo único do art. 11 da Lei nº 8.212, de 24 de julho de 1991.

A aceitação desta certidão está condicionada à verificação de sua autenticidade na Internet, nos endereços <<http://www.receita.fazenda.gov.br>> ou <<http://www.pgfn.fazenda.gov.br>>.

Certidão emitida gratuitamente com base na Portaria Conjunta RFB/PGFN nº 1.751, de 02/10/2014.
Emitida às 17:09:28 do dia 08/01/2015 <hora e data de Brasília>.
Válida até 07/07/2015.

Código de controle da certidão: **9337.D750.4AD5.C015**
Qualquer rasura ou emenda invalidará este documento.



Confirmação de Autenticidade das Certidões

Resultado da Confirmação de Autenticidade da Certidão

CNPJ : 05.443.348/0001-77

Data da Emissão : 08/01/2015

Hora da Emissão : 17:09:28

Código de Controle da Certidão : 9337.D750.4AD5.C015

Tipo da Certidão : Positiva com Efeitos de Negativa

Certidão **Positiva com Efeitos de Negativa** emitida em 08/01/2015, com validade até 07/07/2015.

[Página Anterior](#)

Several handwritten signatures in blue ink are visible on the page. There are four distinct signatures: one large, sweeping signature at the top; a smaller, more compact signature below it; a signature to the right that appears to be a name; and a signature at the bottom left.



Estado de Goiás
 Secretaria da Fazenda
 Gerencia de Cobrança e Processos Especiais
 Gerencia da Divida Ativa e de Apoio a Execucao Fiscal

CERTIDAO DE DEBITO INSCRITO EM DIVIDA ATIVA - NEGATIVA

NR. CERTIDÃO: Nº 12180416

IDENTIFICAÇÃO:

NOME:
 CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

CNPJ
 05.443.348/0001-77

DESPACHO (Certidao valida para a matriz e suas filiais):

NAO CONSTA DEBITO

.....

FUNDAMENTO LEGAL:

Esta certidao e expedida nos termos do Paragrafo 2 do artigo 1, combinado com a alinea 'b' do inciso II do artigo 2, ambos da IN nr. 405/1999-GSF, de 16 de dezembro de 1999, alterada pela IN nr. 828/2006-GSF, de 13 de novembro de 2006 e constitui documento habil para comprovar a regularidade fiscal perante a Fazenda Publica Estadual, nos termos do inciso III do artigo 29 da Lei nr.8.666 de 21 de junho de 1993.

SEGURANÇA:

Certidao VALIDA POR 60 DIAS.
 A autenticidade pode ser verificada pelo TELEFONE 0800-648-2900 ou pela INTERNET, no endereço: <http://www.sefaz.go.gov.br>.
 Fica ressalvado o direito de a Fazenda Publica Estadual inscrever na divida ativa e COBRAR EVENTUAIS DEBITOS QUE VIEREM A SER APURADOS.

VALIDADOR: 5.555.625.933.547

EMITIDA VIA INTERNET

SGTI-SEFAZ:

LOCAL E DATA: GOIANIA, 22 JANEIRO DE 2015

HORA: 8:8:0:7

Validação de Certidão

Certidão pesquisada e AUTENTICA para os dados abaixo

COM VALIDADE DE 60 DIAS APOS DATA DE EMISSAO.
Verifique se os dados conferem.

CERTIDAO DE DEBITO INSCRITO EM DIVIDA ATIVA - NEGATIVA

Número: 12180416
Pessoa: JURIDICA
Tipo de Documento: CNPJ
Numero do Documento: 05 443.343/0001-77
Data da Emissão: 22/1/2015
Hora da Emissão: 8.8.0.7
Nome: CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
Emissor: EMITIDA VIA INTERNET
Espolio: NAO
Local: GOIANIA, 22 JANEIRO DE 2015

The image shows several handwritten signatures in blue ink. At the top center, there is a small circular stamp with a star-like symbol. To its right is a large, stylized signature. Below these, there are two more signatures, one on the left and one on the right, both appearing to be scribbled or less formal. At the bottom center, there is a long, sweeping signature that extends across the width of the page.



Prefeitura de Goiânia
Secretaria de Finanças

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS (ISSQN/TAXAS E MULTAS)

Nº da Certidão 2.653.088-7
Finalidade CONCORRÊNCIAS

Inscrição Cadastral 193.248-9
Nome CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
CPF/CNPJ 05.443.348/0001-77
Endereço AV SEGUNDA RADIAL 363 QD: 48 LT: 29
 SET PEDRO LUDOVICO
Atividade COMERCIO
Início Atividade 02/01/2003

Certificamos que nesta data **não consta débito** amigável ou ajuizado referente a Imposto Sobre Serviço de Qualquer Natureza, Taxas e Multas em nome do contribuinte acima identificado.

Reserva-se à Fazenda Pública Municipal o direito de cobrar posteriormente débitos constatados, inclusive no período desta certidão.

GOIANIA(GO), 2 DE FEVEREIRO DE 2015

Validade 30 (TRINTA) DIAS A PARTIR DA DATA DA EMISSÃO

A validação dos dados desta certidão poderá ser feita na página da Prefeitura de Goiânia (<http://www.goiania.go.gov.br>), no serviço "Certidões".

RESP. P/ CERTIDAO: 99999161 MMLINK07 USUARIO INTERNET

PREFEITURA
DE GOIÂNIA**Secretaria de Finanças**
Certidões
Validação de CertidãoConfira abaixo as informações da certidão emitida:

Título da certidão	CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS (ISSQN, TAXAS E MULTAS)
Nº da Certidão	26530887
Finalidade	CONCORRENCIAS
Inscrição Cadastral	193.248-9
Nome	CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
CPF/CNPJ	5.443.348/0001-77

CERTIDÃO EMITIDA EM 02/02/2015
VALIDADE DA CERTIDÃO 30 (TRINTA) DIAS A PARTIR DA DATA DA EMISSÃO

Nova Consulta

IMPRIMIR

VOLTAR

CAIXA
CAIXA ECONÔMICA FEDERAL

Certificado de Regularidade do FGTS - CRF

Inscrição: 05443348/0001-77
Razão Social: CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
Nome Fantasia: CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES
Endereço: AV SEGUNDA RADIAL 363 / ST PEDRO LUDOVICO / GOIANIA / GO / 74280-090

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

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

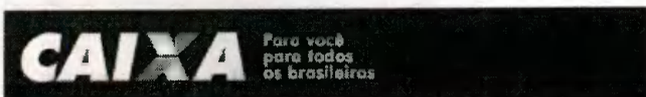
Validade: 16/02/2015 a 17/03/2015

Certificação Número: 2015021606324206378105

Informação obtida em 20/02/2015, às 16:54:33.

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





- A CAIXA
- REDE DE ATENDIMENTO
- OUVIDORIA
- DOWNLOAD
- MAPA DO SITE
- SEGURANÇA
- IMPRESA



Navegue pela CAIXA

Ajuda

Home | SERVIÇOS AO CIDADÃO | FGTS Empresa | Consulta Regularidade do Empregador | Situação de Regularidade do Empregador

:: Situação de Regularidade do Empregador

A EMPRESA abaixo identificada está **REGULAR** perante o FGTS:

Inscrição: 00545222/0001-90
Razão Social: PROFARM COMERCIO DE MED E MATERIAL HOSPITALAR LTDA
Nome Fantasia: CIRURGICA NACIONAL

Resultado da consulta em 26/02/2015 às 14:56:05

Obtenha o Certificado de Regularidade do FGTS - CRF

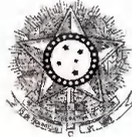
Consulte o Histórico do Empregador



Dúvidas mais Freqüentes

O uso destas informações para os fins previstos em lei deve ser precedido de verificação de autenticidade no site da Caixa: www.caixa.gov.br

228



PODER JUDICIÁRIO
JUSTIÇA DO TRABALHO

CERTIDÃO NEGATIVA DE DÉBITOS TRABALHISTAS

Nome: CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME (MATRIZ E FILIAIS)
CNPJ: 05.443.348/0001-77
Certidão nº: 78222046/2015
Expedição: 29/01/2015, às 14:56:38
Validade: 27/07/2015 - 180 (cento e oitenta) dias, contados da data de sua expedição.

Certifica-se que **CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME (MATRIZ E FILIAIS)**, inscrito(a) no CNPJ sob o nº **05.443.348/0001-77**, **NÃO CONSTA** do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas.

Certidão emitida com base no art. 642-A da Consolidação das Leis do Trabalho, acrescentado pela Lei nº 12.440, de 7 de julho de 2011, e na Resolução Administrativa nº 1470/2011 do Tribunal Superior do Trabalho, de 24 de agosto de 2011.

Os dados constantes desta Certidão são de responsabilidade dos Tribunais do Trabalho e estão atualizados até 2 (dois) dias anteriores à data da sua expedição.

No caso de pessoa jurídica, a Certidão atesta a empresa em relação a todos os seus estabelecimentos, agências ou filiais.

A aceitação desta certidão condiciona-se à verificação de sua autenticidade no portal do Tribunal Superior do Trabalho na Internet (<http://www.tst.jus.br>).

Certidão emitida gratuitamente.

INFORMAÇÃO IMPORTANTE

Do Banco Nacional de Devedores Trabalhistas constam os dados necessários à identificação das pessoas naturais e jurídicas inadimplentes perante a Justiça do Trabalho quanto às obrigações estabelecidas em sentença condenatória transitada em julgado ou em acordos judiciais trabalhistas, inclusive no concernente aos recolhimentos previdenciários, a honorários, a custas, a emolumentos ou a recolhimentos determinados em lei; ou decorrentes de execução de acordos firmados perante o Ministério Público do Trabalho ou Comissão de Conciliação Prévia.

A handwritten signature in blue ink, appearing to be 'Roberto'.

A handwritten signature in blue ink, appearing to be 'Roberto'.

A handwritten signature in blue ink, appearing to be 'Roberto'.



ESTADO DE GOIÁS
 PODER JUDICIÁRIO
 COMARCA DE GOIÂNIA

Estado de Goiás
 Poder Judiciário
 COMARCA DE GOIÂNIA
 CARTÓRIO DISTRIBUIDOR CÍVEL

Luis Silva
 Luis Silva
 Escrivão

CARTÓRIO DISTRIBUIDOR

O Bel. **LUIS SILVA**, Distribuidor Judicial Cível do Termo e Comarca de Goiânia, Capital do Estado de Goiás, na forma da lei, etc.

CERTIDÃO

CERTIFICA a requerimento verbal da parte interessada que, revendo nesta serventia o seu banco de dados informatizado, os livros, fichas, papéis e demais assentos, verificou dos mesmos **INEXISTIR**, em andamento **CONTRA**:

Identificação:

Requerente : CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - ME
 Profissão : PESSOA JURIDICA
 CPF/CGC : 05.443.348/0001-77
 Domicílio : NESTA CAPITAL

Quaisquer distribuições de ações cíveis em geral, especialmente ações de **Execução Patrimonial, Falência e Concordata, NADA**, até a presente data. **NADA MAIS**. Era tudo o que foi pedido para certificar, do que se reporta e dá fé.

Dada e passada nesta Cidade e Comarca de Goiânia, Capital do Estado de Goiás aos vinte dias do mês de janeiro do ano de dois mil e quinze (20/01/2015).

Amanda
 Cartório Distribuidor Cível
 Bel. Luis Silva
 Escrivão

Valor da certidão.....: R\$ 24,66
 Valor da Taxa Judiciária.....: R\$ 10,67
 Total.....: R\$ 35,33
 Data Recelta.....: 20/01/2015
 Taxa Judiciária recolhida através da Guia de número: 164998705



AUTENTICAÇÃO/HASH : FFC20E7603151D3BEE13A76AB6BA6EBD Solicitante:6101
 Verificar em <https://www.tjgo.jus.br/exa/>

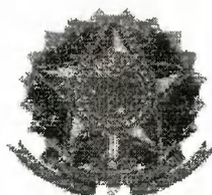
Roberto
[Handwritten signature]



CARTÓRIO BRUNO QUINTILIANO
 REGISTRO CÍVEL E NOTAS - NOVA BRASÍLIA - GOIÁS
 Bruno Quintiliano Silva Vieira - Oficial Tabelião
 Distrito de Nova Brasília - Comarca de Aparecida de Goiânia - GOIÁS
 Avenida Rio Verde: c/d. 24-418-56, 07 e 08 - Vila Residencial - Aparecida de Goiânia - GOIÁS

AUTENTICAÇÃO
 Confere com o original apresentado.
 Nova Brasília, 23 de Fevereiro de 2015
WILIAN DO ESPIRITO SANTO MENDES
 ESCRIVENTE
 Selo nº 00491501301500310002650
 consulte: <http://extrajudicial.tjgo.jus.br/>

Esta Certidão tem valor transitório - so e valida com o nome COMPLETO do(a) Certificado(a)



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO ESTADO DE GOIÁS

Certificado de Habilitação Organização Contábil

O CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE DO ESTADO DE GOIÁS DECLARA que o registro identificado no presente documento encontra-se em situação REGULAR não pesando sobre ele na presente data, condenação por infração ao Decreto-Lei 9295/46, ao Código de Ética Profissional estando, portanto, apto à exploração de serviços da atividade contábil.

Declaramos para fins de direito e a quem interessar possa, sob as penas da lei, especialmente, das previsões do artigo 299 do Código Penal Brasileiro e, no inciso I do artigo 2º do Código de Ética Profissional do Contabilista – Resolução CFC nº 803/1996, que as informações constituem a expressão da verdade, informamos também que a presente não quita, nem invalida, quaisquer débitos ou infrações que, posteriormente, venham a ser apurados contra o referido registro.



CONSELHO REGIONAL DE CONTABILIDADE GO

Certidão n.º: GO/2014/00076702
Nome: PLANTECC - PLANEJAMENTO TECNICO CONTABIL LTDA CPF: 07.900.738/0001-54
CRC/UF n.º GO-001262/O Categoria: SOC.PROF.
Validade: 09.03.2015
Finalidade: LIVRO DIÁRIO
Livro: LIVRO CENTERMEDICA LTDA
Nº 07 / Exercício: 2013

Confirme a existência deste documento na página www.crcgo.org.br,
mediante número de controle a seguir:

CPF: 07.900.738/0001-54 Controle: 4086.8633.5068.9241



CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA-ME
 AV SEGUNDA RADIAL, 363, QD 48 LT 29, PEDRO LUDOVICO, GOIANIA-GO, CEP.:74.820-090
 CNPJ(M.F.) N°...: 05.443.348/0001-77, I.E. N°.: 103575782

BALANCO PATRIMONIAL, ENCERRADO EM: 31 de Dezembro de 2013

31/12/2013		31/12/2012		31/12/2013		31/12/2012	
1	A T I V O			2	P A S S I V O		
1.1	A T I V O C I R C U L A N T E			2.1	P A S S I V O C I R C U L A N T E		
1.1.1.	D I S P O N I B I L I D A D E S			2.1.1	E X I G I V E L A C U R T O P R A Z O		
	BENS NUMERARIOS	780.606,18	877.062,89		FORNECEDORES / DUPL A PAGAR	80.931,70	286.365,20
	BANCOS COM MOVIMENTO	124.769,63	12.175,41		FORNECEDORES DE SERVIÇOS	0,00	6.498,67
		905.375,81	889.238,30		PARCELAMENTOS	0,00	37.735,00
1.1.2.	R E A L I Z A V E L A C U R T O P R A Z O				ENCARGOS SOCIAIS/TRABALHISTAS	7.031,40	5.489,85
	ESTOQUES DE MERCADORIAS	81.912,20	60.452,00		OBRIÇ TRIBUTARIAS/FISCAIS A RE	186.734,14	194.753,16
	CLIENTES / CONTAS A RECEBER	2.357.701,05	1.562.356,20	2.4	P A T R I M O N I O L I Q U I D O	274.697,24	530.841,88
		2.439.013,25	1.622.808,20	2.4.1	C A P I T A L S O C I A L		
1.3	A T I V O P E R M A N E N T E				C A P I T A L S O C I A L I N T E G R A L I Z A D O	100.000,00	100.000,00
1.3.1.	I N V E S T I M E N T O S					100.000,00	100.000,00
	IMOBILIZADO PERMANENTE	21.099,00	20.740,00	2.4.3	L U C R O S / P R E J U I Z O S A C U M U L A D O S		
	DEPRECIACAO ACUMULADA	-15.579,90	-14.090,00		L U C R O S A C U M U L A D O S	2.975.210,92	1.887.854,62
		5.519,10	6.650,00			2.975.210,92	1.887.854,62
	TOTAL GERAL DO ATIVO.....	3.349.908,16	2.518.696,50		TOTAL GERAL DO PASSIVO.....	3.349.908,16	2.518.696,50

Reconhecemos a exatidão do presente * BALANCO PATRIMONIAL *, encerrado em 31 de Dezembro de 2013, no total de: R\$ 3.349.908,16 (Tres Mil e oitocentos e quarenta e nove mil novecentos e oito reais e dezesseis centavos), elaborado de acordo com os documentos apresentados a contabilidade e de acordo com os princípios, normas e técnicas contábeis geralmente aceitos.

GOIANIA - GO., 31 de Dezembro de 2013

JIHANNE RAMOS SOCHA
 Socia - Administradora
 CPF/CNPJ (ME) N°.: 002.409.811-62

JLOBO ASSESSORIA CONTABIL LTDA
 EMPRESA CONTABIL C.R.C. N°.: 001262/0-3
 CPF/CNPJ (ME) N°.: 07.600.738/0001-54



CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA-ME
 AV SEGUNDA RADIAL, 363, QD 48 LT 29, PEDRO LUDOVICO, GOIANIA-GO, CEP.:74.820-090
 CNPJ(M.F.) N°....: 05.443.348/0001-77, I.E. N°.: 103575782

DEMONSTRACAO DE RESULTADO DO PERIODO, ENCERRADO EM: 31/12/2013

		RESULTADO EM: 31/12/2013	RESULTADO EM: 31/12/2012
[01]	(+) RECEITA BRUTA OPERACIONAL		
	(+) VENDAS DE MERCADORIA	3.054.244,71	1.653.399,68
[02]	(-) DEDUCOES DA RECEITA	3.054.244,71	1.653.399,68
	(-) IMPOSTOS SOBRE VENDAS	-281.885,99	-146.921,85
[03]	(=) RECEITA LIQUIDA OPERACIONAL (01 + 02) [].....	2.772.358,72	1.506.477,83
[04]	(-) CUSTOS DAS VENDAS		
	(-) CMV-CUSTO MERCADORIAS VENDIDAS	-1.550.206,43	-620.616,73
[05]	(=) LUCRO BRUTO (03 + 04) [].....	1.222.152,29	885.861,10
[06]	(-) DESPESAS OPERACIONAIS		
	(-) DESPESAS SOCIAIS/TRABALHISTAS	-81.738,14	-64.544,09
	(-) DESPESAS DA ADMINISTRACAO	-36.709,13	-19.464,69
	(-) DESPESAS TRIBUTARIAS/FISCAIS	-527,64	0,00
	(-) DESPESAS FINANCEIRAS	0,00	-2.061,31
[07]	(=) LUCRO NO EXERCICIO [].....	1.103.177,38	799.791,01

GOIANIA - GO., 31 de Dezembro de 2013

[Handwritten Signature]

JIHANNE RAMOS ROCHA
 Sócia - Administradora
 CPF/CNPJ(MF) N°.: 002.409.911-62

[Handwritten Signature]

JLOBO ASSOCIADOS CONTABIL LTDA
 EMPRESA CONTABIL C.R.C. N°.: 001262/0-3
 CPE/CNPJ(ME) N°.: 07.900.738/0001-54



[Handwritten signatures and marks]

 *
 * LIVRO DIARIO LIVRO DE NUMERO.: 000007
 *

 * TERMO DE ENCERRAMENTO
 *

* Contem este livro, [000308] folhas, numeradas por processamento eletronico de *
 * dados, do Numero 000001 ao 000308, e serviu para o lancamento das operacoes proprias *
 * de escrituracao do 'LIVRO DIARIO', do periodo de 01/01/2013 a 31/12/2013, relativas ao *
 * estabelecimento do contribuinte abaixo identificado: *

* SOCIEDADE / FIRMA.....: CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA-ME
 * ENDERECO.....: AV SEGUNDA RADIAL, 363, QD 48 LT 29, PEDRO LUDOVICO
 * MUNICIPIO.....: GOIANIA UF.....: GO
 * CEP.....: 74.820-090

* INSCRICAO CNPJ(M.F.)...: 05.443.348/0001-77
 * INSCRICAO ESTADUAL....: 103575782
 * INSCRICAO MUNICIPAL...: 1932489

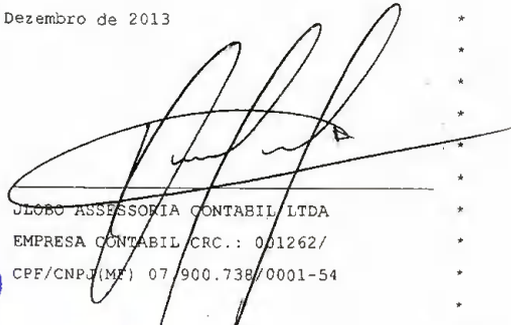
* NIRE.....: 52201955370
 * DATA DE REGISTRO.....: 12/12/2002
 * CAPITAL REGISTRADO....: R\$ 100.000,00

* CODIGO ATIV.ECONOMICA.: 4773300

GOIANIA - GO., 31 de Dezembro de 2013



 * JIHANNE RAMOS ROCHA
 * Socia - Administradora
 * CPF/CNPJ(MF) 002.409.811-62



 * JLOBO ASSESSORIA CONTABIL LTDA
 * EMPRESA CONTABIL CRC.: 001262/
 * CPF/CNPJ(MF) 07.900.738/0001-54

VISTO AUTORIDADE FISCAL



**DEMONSTRAÇÃO DO RESULTADO DO EXERCÍCIO ENCERRADO EM
31/12/2013**

RECEITA OPERACIONAL BRUTA	
Venda de Mercadorias	3.054.244,71
(-) Impostos Incidentes s/ Vendas	281.885,99
RECEITA OPERACIONAL LÍQUIDA	2.772.358,72
CUSTOS DE VENDAS	
(-)CMV-Custos Mercadorias Vendidas	1.550.206,43
LUCRO BRUTO	1.222.152,29
DESPESAS	
(-) Despesas Sociais/trabalhistas	81.738,14
(-) Despesas Administrativas.....	36.709,13
(-) Despesas Financeiras	<u>527,64</u>
	118.974,91
 LUCRO NO EXERCÍCIO.....	 1.103.177,38

Goiânia, 31 de dezembro de 2013

Cesar Jesus Lobo
Cesar Jesus Lobo
 CPF: 216.526.511/87
 Contador CRC-GO 8377

Cláudio Siva Angelo de
CENTERMEDICA PROD HOSP LTDA-ME
 CNPJ Nº 05.443.348/001-77



CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES TDA-ME
BALANÇO PATRIMONIAL ENCERRADO EM 31 DE DEZEMBRO DE 2013

ATIVO

CIRCULANTE

Caixa	708.606,18	
Bancos c/ Movimento	124.769,63	905.375,81

CRÉDITOS

Clientes	2.357.101,05	
Estoque de Mercadorias	81.912,20	2.439.013,25

PERMANENTE

IMOBILIZADO

Imobilizado Permanentes	21.099,00	
Depreciação Acumulada	(-) 15.579,90	5.519,10

TOTAL DO ATIVO.....3.349.908,16

PASSIVO

CIRCULANTE

Contas a Pagar	193.765,54	
Fornecedores	80.931,70	274.697,24

PATRIMONIO LIQUIDO

Capital Social	100.000,00	
Lucros Acumulados.....	2.975.210,92	3.075.210,92

TOTAL DO PASSIVO3.349.908,16

Importa o presente BALANÇO PATRIMONIAL levantado em 31/12/13 em R\$ 3.349.908,16 (três milhões trezentos e quarenta e nove mil, novecentos e oito reais e dezesseis centavos), em conformidade com os dados e documentos fornecidos à Contabilidade.

Goiânia, 31 de dezembro de 2013

CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA-ME

Cesar Jesus Lobo
 CPF: 216.526.511/87
 Contador CRC-GO 8377



CNPJ 05.443.348/0001-77

PG. 03

CENTERMEDICA PROD HOSP LTDA ME
LEVANTAMENTO DE DADOS DE BALANÇO DO EXERCÍCIO DE 2013

Ativo Circulante	AC	R\$ 2.529.549,06
Realizável a Longo Prazo	RLP	R\$ 0,00
Passivo Circulante	PC	R\$ 274.697,24
Exigível a Longo Prazo	ELP	R\$ 0,00
Lucro Líquido do Exercício	LL	R\$ 1.103.177,38
Faturamento Líquido	FL	R\$ 1.506.477,83
Ativo Permanente	AP	R\$ 5.519,00
Patrimônio Líquido	PL	R\$ 3.075.210,92

Goiânia, 31 de dezembro de 2.013.


CENTERMEDICA PROD HOSP LTDA-ME
CNPJ/MF: 05.443.348/0001-77





Cesar Jesus Lobo
CPF: 216.526.511/87
Contador CRC-GO 8377




CENTERMEDICA PROD HOSP LTDA-ME
/ INDICES ECONÔMICOS/FINANCEIROS 2013

ILG =
$$\frac{AC + RLP}{PC + ELP}$$

=
$$\frac{2.529.549,06 + 0,00}{274.697,24 + 0,00} = 9.2084$$

ILC =
$$\frac{AC}{PC}$$

=
$$\frac{2.529.549,06}{274.697,24} = 9.2084$$

IL =
$$\frac{LL}{PL}$$

=
$$\frac{1.103.177,38}{3.075.210,92} = 0,3587$$

RPL =
$$\frac{FL}{PL}$$

=
$$\frac{2.772.358,72}{3.075.210,92} = 0,9015$$

ICP =
$$\frac{AP}{PL}$$

=
$$\frac{5.519,10}{3.075.210,92} = 0,0017$$

IE =
$$\frac{PC+ELP-}{PL}$$

=
$$\frac{274.697,24}{3.075.210,92} = 0,0893$$

IS =
$$\frac{AT}{PC+PELP}$$

=
$$\frac{3.349.908,16}{274.697,24} = 12.1949$$



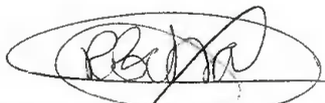
[Handwritten signatures and stamps]

Cesar Jesus Lobo
 CPF: 216.526.511/87
 Contador CRC-GO 8377

CENTERMEDICA PROD HOSPITALARES LTDA ME
ÍNDICES ECONÔMICOS/FINANCEIROS 2013

ÍNDICE DE LIQUIDEZ GERAL	ILG	9,2084
ÍNDICE DE LIQUEDEZ CORRENTE	ILC	9,2084
ÍNDICE DE LUCRATIVIDADE	IL	0,3587
ROTAÇÃO DO PATRIMÔNIO LÍQUIDO	RPL	0,9015
IMOBILIZAÇÃO CAPITAL PRÓPRIO	ICP	0,0017
ÍNDICE DE ENDIVIDAMENTO	IE	0,0893
ÍNDICE DE SOLVENCIA	IS	12,1949

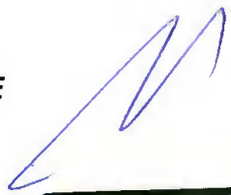
Goiânia, 31 de dezembro de 2.013



CENTERMEDICA PROD HOSP LTDA-ME
 CNPJ/MF: 05.443.348/0001-77



Cesar Jesus Lobo
 CPF: 216.526.511/87
 Contador CRC-GO 8377



LEGENDA:

ILG = ÍNDICE LIQUIDEZ GERAL
AC = ATIVO CIRCULANTE
RLP = REALIZÁVEL A LONGO PRAZO
PC = PASSIVO CIRCULANTE
ELP = EXIGÍVEL A LONGO PRAZO
IL = ÍNDICE DE LUCRATIVIDADE
LL = LUCRO LÍQUIDO
PL = PATRIMÔNIO LÍQUIDO
RPL = ROTAÇÃO DO PATRIMÔNIO LÍQUIDO
FL = FATURAMENTO LÍQUIDO
ICP = IMOBILIZAÇÃO DO CAPITAL PRÓPRIO
AP = ATIVO PERMANENTE
ILC = ÍNDICE DE LIQUEDEZ CORRENTE
IE = ÍNDICE DE ENDIVIDAMENTO
IS = ÍNDICE SOLVENCIA


CENTERMEDICA PROD HOSP LTDA-ME
CNPJ: 05.443.348/0001-77


Cesar Jesus Lobo
CPF: 216.526.511/87
Contador CRC-GO 8377





ESTADO DE GOIÁS
PREFEITURA MUNICIPAL DE LEOPOLDO DE BULHÕES
Adm. 2013 - 2016

ATESTADE DE CAPACIDADE TÉCNICA

A quem possa interessar:

O Fundo Municipal de Saúde de Leopoldo de Bulhões, inscrita no CNPJ sob o numero 11.268.671/0001-54, com sede na Praça Dom Bosco nº 266, Centro, CEP :75.190-00, na cidade de Leopoldo de Bulhões, vem atestar que a empresa CENTERMÉDICA PROD. HOSP. LTDA, CNPJ/MF Nº. 05.443.348/0001-77 - Inscrição Estadual Nº. 10.357.578-2, sediada na SEGUNDA RADIAL Nº 363 SETOR PEDRO LUDOVICO, CEP 74.820-090, Município- GOIANIA- GO, nos forneceu Medicamentos, Material Odontológico, Farmacológico e Material de consumo Hospitalar.

Atestamos ainda total satisfação no prazo de entrega, quantidades e qualidade dos produtos, que nada consta em nossos registros que desabone a conduta da aludida empresa fornecedora.

Obs: Válido por 12 (doze) meses a partir da data de emissão.

LEOPOLDO DE BULHÕES, 17 de DEZEMBRO de 2014

Reinaldo Benedito Gonçalves
Secretário Municipal de Saúde
Decreto nº 376/2014

REINALDO BENEDITO GONÇALVES





ATESTADO DE CAPACIDADE TÉCNICA

Atestamos para os devidos fins que a empresa **CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA**, situada na av. 2ª radial, nº 363, Setor Pedro Ludovico, Goiânia, GO, inscrito no CNPJ nº 05.443.348/0001-77, e nosso fornecedor de medicamentos materiais hospitalar, fraldas descartáveis e equipamentos hospitalares, Farmácia Básica.

Vem cumprindo com todos os seus compromissos no que se refere a prazo de entrega, qualidade dos produtos, não constando nada que a desabone de suas obrigações.

Fátima - To, 27 de Fevereiro de 2014.


Félix R. Mascarenhas Filho
Sec. Mun. De Controle Interno.

Felix Rodrigues Mascarenhas Filho
Séc. Municipal do Controle Interno
Decreto Nº 009/2013



DATAVISA Autorizações e Cadastro

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



DADOS DA EMPRESA		
Razão Social CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	CNPJ 05.443.348/0001-77	
Endereço Completo AVENIDA SEGUNDA RADIAL, Nº 363 - SETOR PEDRO LUDOVICO CEP: 74280090 - GOIÂNIA/GO	Telefone 62-32418277	
Responsável Técnico CLOVIS RAMOS DE SOUZA	Responsável Legal JIHANNE RAMOS ROCHA	
DADOS DO CADASTRO		
Cadastro Nº 1.06.091-1	Data do Cadastro 14/05/2005	Situação ATIVA
Nº do Processo 25351.066180/2005-56	Cadastro Comum	
Atividades / Classes		
ARMAZENAR - Medicamento		
DISTRIBUIR - Medicamento		
EXPEDIR - Medicamento		
		[Voltar] [Nova Consulta]

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



CNPJ: 11.421.889/0001-05
PROCESSO: 25351.06625/2011-15
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Indeferido com base no artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo Único, da Resolução RDC nº 204/2005. O formulário de petição e documentação anexada ao pleito no assunto: "Concessão de Autorização Especial - AE", direcionado ao assunto petição (Renovação de AE).
EMPRESA: QUESALON - DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDERECO: RUA MANOEL CÉSAR DE ABLO, S/N - GALPÃO 13 - BAIRRO: DISTRITO INDUSTRIAL CEP: 58320000 - ALIANÇA/DIARA/PB
 CNPJ: 04.792.134/0001-43
PROCESSO: 25351.121017/2002-17
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Não apresentação de documentação secundária: Licença Sanitária atualizada, considerando o artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo Único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: DROGA ROCHA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDERECO: AVENIDA NACOES UNIDAS, Nº 1069 - BAIRRO: VERMELHA CEP: 64019230 - TERESINA/PI
 CNPJ: 04.348.580/0001-04
PROCESSO: 25351.08187/2010-21
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento de autorização, considerando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: LOGFARMA DISTRIBUIÇÃO E SERVIÇOS LTDA
ENDERECO: RUA - ARACATUBA, 426 - BAIRRO: SANTA MARIA CEP: 69071310 - SANTO ANDRÉ/SP
 CNPJ: 02.376.311/0001-31
PROCESSO: 25351.124907/2005-22
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento de autorização, considerando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: DISTRIMED COMERCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA
ENDERECO: AVENIDA ODILON ARAUJO 645 - BAIRRO: PIGARRA CEP: 64072000 - TERESINA/PI
 CNPJ: 04.163.936/0001-41
PROCESSO: 25351.46654/2008-25
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento de autorização, considerando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: VENCANJO PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDERECO: RUA RIBEIRO GUIMARÃES, Nº 454 - BAIRRO: VILA ISABEL CEP: 20511070 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 02.285.935/0001-90
PROCESSO: 25351.042761/2003-31
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento de autorização, considerando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: COMPRIATES COMERCIAL FARMACÊUTICA E HOSPITALAR LTDA
ENDERECO: RUA OPALA, Nº 300 - BAIRRO: SANTA ISABEL CEP: 48225570 - EUNÁPOLIS/BA
 CNPJ: 04.845.690/0001-89
PROCESSO: 25351.09382/2004-53
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento de autorização, considerando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: DENTAL OESTE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS HOSPITALARES LTDA ME
ENDERECO: RUA SANTA CUSTODIA, 207 - BAIRRO: BOA VISTA CEP: 47806070 - BARREIRAS/BA
 CNPJ: 04.602.384/0001-26
PROCESSO: 25351.79222/2010-37
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento de autorização, considerando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: DISTRIBUI TRANSPORTES LTDA
ENDERECO: AVENIDA SELASFERRO/OLIVEIRA, Nº 2183 - BAIRRO: PARQUE DA FIGUEIRA CEP: 13040290 - CAMPINAS/SP
 CNPJ: 03.592.018/0001-46
PROCESSO: 25351.457241/2007-52
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento de autorização, considerando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: EMPRESA DE TRANSPORTES ATLAS LTDA
ENDERECO: RUA SOLDADO HAMILTON SILVA COSTA, Nº 59 - BAIRRO: PARQUE NOVO MUNDO CEP: 02190901 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 06.664.128/0001-76
PROCESSO: 25351.04533/2005-43
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento de autorização, considerando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: MED ROMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA - ME

ENDERECO: RUA DA ESTRADA, S/N - QUADRA 114 - LOTE 02 - BAIRRO: VILA BRASÍLIA CEP: 74905290 - APARECIDA DE GOIANIA/GO
 CNPJ: 07.385.013/0001-46
PROCESSO: 25351.643089/2009-79
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento de autorização, considerando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: LINK MED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
ENDERECO: SCIA, QUADRA 14, CONJUNTO 3, LOTE 07 - BAIRRO: SCIA CEP: 71250115 - BRASÍLIA/DF
 CNPJ: 08.484.202/0001-23
PROCESSO: 25351.42859/2008-82
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento de autorização, considerando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: DALMEDSUL MEDICAMENTOS LTDA
ENDERECO: RUA SÃO PAULO Nº 480 - BAIRRO: CENTRO CEP: 99645000 - ENTRE RIOS DO SUL/RS
 CNPJ: 04.497.841/0001-33
PROCESSO: 25351.201885/2002-43
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento de autorização, considerando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: CIRÚRGICA JOAO PRODUTOS MÉDICO-HOSPITALARES LTDA
ENDERECO: AVENIDA AFONSO PENIA, Nº 391 - BAIRRO: CENTRO CEP: 39400988 - MONTES CLAROS/MG
 CNPJ: 64.440.688/0001-03
PROCESSO: 25351.05311/2005-84
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Não apresentação de cópia autenticada de licença sanitária atualizada ou relatório de inspeção descrevendo a capacidade da empresa para a atividade de distribuidora de medicamentos sujeitos a controle especial, considerando o disposto no artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.
EMPRESA: UTIL-FARMA DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E HOSPITALAR LTDA
ENDERECO: Av. Mateus Diniz Xavier nº 428 - BAIRRO: California CEP: 30853075 - BELO HORIZONTE/MG
 CNPJ: 23.392.895/0001-81
PROCESSO: 25351.166300/2007-93
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento de autorização, considerando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: NORGE FARMACIA COMERCIO DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS E SOLUÇÕES EM SAÚDE LTDA
ENDERECO: Rua Valparaíso Nº 28 - BAIRRO: Jardim das Américas CEP: 48060602 - CUIABÁ/MT
 CNPJ: 08.139.632/0001-07
PROCESSO: 25351.478359/2008-28
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento de autorização, considerando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: EQUIPAR MÉDICO E HOSPITALAR LTDA
ENDERECO: RUA PARACATU Nº 1280 - BAIRRO: BANDEIRANTES CEP: 36047040 - JUIZ DE FORA/MG
 CNPJ: 02.752.713/0001-70
PROCESSO: 25000.08066/09-11
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento de autorização, considerando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: PROLIFARMA FARMACÊUTICA LTDA
ENDERECO: Rua paracatu, Nº 1592 - BAIRRO: Bandeirantes CEP: 36047040 - JUIZ DE FORA/MG
 CNPJ: 01.267.825/0001-30
PROCESSO: 25000.02611/09-06
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento de autorização, considerando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.
EMPRESA: MEDYCAMENTHA PRODUTOS ONCOLÓGICOS E HOSPITALARES LTDA
ENDERECO: RUA ROCHA LEAL Nº 39 - BAIRRO: BARBALHO CEP: 40301240 - SALVADOR/BA
 CNPJ: 13.778.127/0001-59
PROCESSO: 25000.01653/09-01
MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Não apresentação de cópia autenticada de licença sanitária atualizada ou relatório de inspeção descrevendo a capacidade da empresa para a atividade de distribuidora de medicamentos sujeitos a controle especial, considerando o disposto no artigo 2º, parágrafo 2º, item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.619, DE 17 DE JULHO DE 2014
 O Superintendente da Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 630 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e

considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, incluído como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolveu:
 Art. 1º Conceder a Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos e de Fármacos Farmacêuticos, constantes do anexo desta Resolução.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
 ANEXO
EMPRESA: MULTIRAD COMERCIO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA
ENDERECO: RUA ARIQVALDO PINHEIRO, Nº 14 - BAIRRO: PASSO DA AREIA CEP: 91350120 - PORTO ALEGRE/RS
 CNPJ: 07.001.756/0001-33
PROCESSO: 25351.296416/2014-87 AUTORIZAÇÃO: 1.104315
ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
RESOLUÇÃO - RE Nº 7.620, DE 17 DE JULHO DE 2014
 O Superintendente da Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 630 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e
 considerando o art. 12 e o art. 25 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, incluído como o inciso IX, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolveu:
 Art. 1º Conceder a Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes do anexo desta Resolução.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
 ANEXO

EMPRESA: NORGE FARMACIA COMERCIO DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS E SOLUÇÕES EM SAÚDE LTDA
ENDERECO: Rua Valparaíso Nº 28 - BAIRRO: Jardim das Américas CEP: 78060602 - CUIABÁ/MT
 CNPJ: 08.139.632/0001-07
PROCESSO: 25351.370812/2006-07 AUTORIZAÇÃO: 1.057863
ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: Brasil Capax LTDA
ENDERECO: RODOVIA BR 040, Km 513 so KM 518, Nº 513-C - BAIRRO: VEREDA CEP: 33825002 - RIBEIRÃO DAS NEVES/MG
 CNPJ: 09.633.140/0001-33
PROCESSO: 25351.65113/2012-51 AUTORIZAÇÃO: 1.094804
ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTOS
EMPRESA: CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
ENDERECO: AVENIDA SEGUNDA RADIAL Nº 363 - BAIRRO: SETOR PEDRO LUDOVICO CEP: 74280090 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 05.443.348/0001-77
PROCESSO: 25351.066180/2005-56 AUTORIZAÇÃO: 1.060313
ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: PALADIN LABORATORIOS IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
ENDERECO: RUA PONTA NOVA 371 - BAIRRO: VILA IPOJUCA CEP: 45058000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 15.176259/0001-23
PROCESSO: 25351.470206/2012-82 AUTORIZAÇÃO: 1.053963
ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 IMPORTAR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MEDFASP SERVIÇOS DE COMERCIO LTDA
ENDERECO: Rua Carlos Alberto dos Santos, 327, Loteamento Miragem Qd B Lote 14 e 17 - Galpão 30 - BAIRRO: Buraquinha CEP: 42700000 - LAURO DE FREITAS/BA
 CNPJ: 03.933.947/0001-53
PROCESSO: 25351.189774/2002-91 AUTORIZAÇÃO: 1.054263
ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
EMPRESA: MADS DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
ENDERECO: RUA JORNALISTA ALFREDO PORTO SILVEIRA Nº 896 COM RUA SIDERAL Nº 695

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.ti.gov.br/verificacao.html>, pelo código 10102014072100081

Documento assinado digitalmente conforme MP nº 2.200-2 de 24/04/2004, que institui a Infraestrutura de Chaves Públicas Brasileira - ICP-Brasil.

DATAVISA Autorizações e Cadastro



DADOS DA EMPRESA		
Razão Social CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA	CNPJ 05.443.348/0001-77	
Endereço Completo AVENIDA SEGUNDA RADIAL, Nº 363 - SETOR PEDRO LUDOVICO CEP: 74280090 - GOIÂNIA/GO	Telefone 62-32418277	
Responsável Técnico CLOVIS RAMOS DE SOUZA	Responsável Legal JHANNE RAMOS ROCHA	

DADOS DO CADASTRO		
Cadastro Nº 1.12.897-9	Data do Cadastro 01/12/2014	Situação ATIVA
Nº do Processo 25351.696851/2014-69	Cadastro	
Atividades / Classes		
ARMAZENAR - Medicamento		
DISTRIBUIR - Medicamento		
EXPEDIR - Medicamento		

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



CNPJ: 03.227.823/0001-42
 PROCESSO: 23351.674919/2014-99
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: A Razão Social constante do Relatório de Inspeção/Licença diverge daquela cadastrada no formulário de petição, em desacordo com o Art. 6º da Resolução RDC nº 17/2013.
 EMPRESA: farmacia pluma lida
 ENDEREÇO: rua joão batista bettega jr
 BAIRRO: Itaquara CEP: 81310415 - CURITIBA/PR
 CNPJ: 78.452.828/0001-78
 PROCESSO: 23351.682180/2014-99
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 6º da Resolução RDC nº 17/2013.
 EMPRESA: GUSTAVO FERREIRA DA COSTA NETO
 ENDEREÇO: RUA DR FILHO
 BAIRRO: CEP: - ARARUNA/PB
 CNPJ: 19.488.611/0001-59
 PROCESSO: 23351.678582/2014-99
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O documento apresentado encontra-se incompleto (páginas faltantes), o qual impossibilita a correta análise, conforme instruções da RDC 17/2013.
 EMPRESA: JACQUELINE DE ARAUJO MARTINS SANTOS ME
 ENDEREÇO: RUA DIREITA 860
 BAIRRO: PLANALTO CIDADE NOVA CEP: 61930160 - MARACANAÚCE
 CNPJ: 17.118.728/0001-15
 PROCESSO: 23351.643797/2014-99
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizado, emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 6º parágrafo único, da Resolução RDC nº 17/2013.
 EMPRESA: JULIANO ALVARES RAMOS-ME
 ENDEREÇO: AV. GERONIMO STEFANELLO, 312, SALA: 03
 BAIRRO: CEP: - FORTALEZA DOS VALOS/RS
 CNPJ: 21.143.106/0001-14
 PROCESSO: 23351.678663/2014-99
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença Sanitária, emitida pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 6º da Resolução RDC nº 17/2013.
RESOLUÇÃO - RE Nº 4.593, DE 27 DE NOVEMBRO DE 2014
 O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais contidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 659 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:
 Art. 1º. Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes do anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº. 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.
BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO
 EMPRESA: F VASCONCELOS CRUZ EPP
 ENDEREÇO: RUA JURACY FREITAS MAJOR, Nº 1046 B
 BAIRRO: BAIRRO ANGELIM CEP: 64034210 - TERESINA/PI
 CNPJ: 14.800.952/0001-02
 PROCESSO: 23351.686553/2014-00 AUTORIZ/MO: 1.12807.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: R SCARAMUSSA
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ SIMÕES PEDREIRA, 692
 BAIRRO: CENTRO CEP: 65630360 - TIMON/MA
 CNPJ: 15.200.000/0001-00
 PROCESSO: 23351.695108/2014-01 AUTORIZ/MO: 1.12787.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: JULIFARMA DIST. DE PRODS. FTICOS E PERFUMARIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ DOS SANTOS 64
 BAIRRO: D. INDUSTRIAL CEP: 13790000 - SÃO SEBASTIÃO DA GRAMA/SP
 CNPJ: 52.731.122/0001-51
 PROCESSO: 23351.622645/2014-01 AUTORIZ/MO: 1.12913.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: HEALTHTECNICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: RUA DR. MIRANDA DE AZEVEDO, Nº 1421
 BAIRRO: VILA POMPEIA CEP: 05027000 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 02.905.769/0001-80
 PROCESSO: 23351.686226/2014-08 AUTORIZ/MO: 1.12919.5

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: FEDEX BRASIL LOGÍSTICA E TRANSPORTE S/A
 ENDEREÇO: Rua João José Pereira Filho, s/n - Galpão 11 e 27
 BAIRRO: CEP: - MACEIÓ/AL
 CNPJ: 10.970.887/0009-51
 PROCESSO: 23351.705166/2014-10 AUTORIZ/MO: 1.12789.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: LG LOCAÇÕES E SERVIÇOS LTDA. - ME.
 ENDEREÇO: Av. Duval de Góes Monteiro 9217
 BAIRRO: Tabuleiro dos Martins CEP: 57081285 - MACEIÓ/AL
 CNPJ: 04.789.405/0001-01
 PROCESSO: 23351.695495/2014-13 AUTORIZ/MO: 1.12718.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: J. NERVAL DE SOUSA
 ENDEREÇO: RUA JAICOS, Nº 4440
 BAIRRO: ILIOTAS CEP: 64060290 - TERESINA/PI
 CNPJ: 34.973.438/0001-78
 PROCESSO: 23351.696292/2014-14 AUTORIZ/MO: 1.12703.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: C R DOS REIS MOTA - EIRELI - ME
 ENDEREÇO: AVENIDA J, QUADRA 146, LOTE 01 COM RUA
 BAIRRO: CEP: - PALMAS/TO
 CNPJ: 16.879.768/0001-17
 PROCESSO: 23351.696785/2014-16 AUTORIZ/MO: 1.12717.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: ATIVA COMERCIAL HOSPITALAR LTDA.
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ MATHIAS DA SILVA, Nº 175
 BAIRRO: NOSSA SENHORA DE FÁTIMA CEP: 75709020 - CATALÃO/GO
 CNPJ: 04.274.988/0002-19
 PROCESSO: 23351.696856/2014-16 AUTORIZ/MO: 1.12720.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: FRETLOG CARGAS E LOGISTICA LTDA
 ENDEREÇO: Rod. BR 116, nº 3118, km 12
 BAIRRO: Parque Santa Maria CEP: 60873164 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 15.653.617/0001-83
 PROCESSO: 23351.709343/2014-17 AUTORIZ/MO: 1.12911.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: ALMEIDA E ARAUJO TRANSPORTE LOGISTICA E DISTRIBUIÇÃO LTDA -ME
 ENDEREÇO: AV. DEZ DEZEMBRO, 7075
 BAIRRO: CEP: - LONDRINA/PR
 CNPJ: 75.000.174/0004-04
 PROCESSO: 23351.710770/2014-18 AUTORIZ/MO: 1.12920.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: OREGON FARMACÊUTICA LTDA. EPP
 ENDEREÇO: RUA SAMUEL ALMEIRA BRASIL 394, CONJ: C3 PARTE, PARQUE LOGÍSTICO S/A
 BAIRRO: TAQUARA II CEP: 29167650 - SERRA/ES
 CNPJ: 06.027.816/0002-76
 PROCESSO: 23351.701375/2014-22 AUTORIZ/MO: 1.12817.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CALL MED COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS E REPRESENTAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RODOVIA BR 116, Nº 1865 A
 BAIRRO: CAJAZEIRAS CEP: 60415050 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 05.106.015/0001-52
 PROCESSO: 23351.695451/2014-23 AUTORIZ/MO: 1.12845.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: Grand Distribuição e Logística Eireli - EPP
 ENDEREÇO: Rua Rio Grande do Sul, Nº 33 Nivel
 BAIRRO: Vila Gomes CEP: 13790000 - SÃO SEBASTIÃO DA GRAMA/SP
 CNPJ: 18.889.346/0001-58
 PROCESSO: 23351.461253/2014-28 AUTORIZ/MO: 1.12872.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CASATUR LOGÍSTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA BARÃO DO RIO BRANCO, 343 - SALA 01
 BAIRRO: BAIXADA INDUSTRIAL CEP: 85501100 - PATO BRANCO/PR
 CNPJ: 02.156.145/0001-01
 PROCESSO: 23351.692508/2014-31 AUTORIZ/MO: 1.12713.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CS MED PRODUTOS ODONTOLÓGICOS E HOSPITALARES LTDA-ME

ENDEREÇO: RUA OSWALDO HUGO SACRAMENTO, 113
 BAIRRO: IAPI CEP: 40330520 - SALVADOR/BA
 CNPJ: 11.400.939/0001-60
 PROCESSO: 23351.707868/2014-34 AUTORIZ/MO: 1.12916.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: PARAFARMA MEDICAMENTOS E HOSPITALAR LTDA - EPP
 ENDEREÇO: AVENIDA JUSCELINO KUBITSCHEK, Nº 47
 BAIRRO: SETOR NOVO HORIZONTE CEP: 68351280 - REDENÇÃO/PA
 CNPJ: 04.860.742/0001-48
 PROCESSO: 23351.702004/2014-44 AUTORIZ/MO: 1.12755.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: LOGINTER TRANSPORTES LTDA-ME
 ENDEREÇO: AV. MORUM BERNARDINO, 1315
 BAIRRO: ROOSEVELT CEP: 38401098 - UBERLÂNDIA/MG
 CNPJ: 10.235.854/0001-00
 PROCESSO: 23351.696194/2014-51 AUTORIZ/MO: 1.12821.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÊUTICOS/MEDICAMENTO
 EMPRESA: GENZYME DO BRASIL LTDA
 ENDEREÇO: RUA PADRE GIUCCO Nº 224, CJ 01
 BAIRRO: PERDIZES CEP: 05008010 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 68.132.950/0001-03
 PROCESSO: 23351.695179/2014-56 AUTORIZ/MO: 1.12850.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EXPORTAR: MEDICAMENTO
 IMPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: JONAS VANIEL DE LUCCA ZANI - EPP
 ENDEREÇO: rua antonio compagno, 186
 BAIRRO: centro CEP: 14900000 - ITAPOLIS/SP
 CNPJ: 04.249.453/0001-07
 PROCESSO: 23351.613519/2014-59 AUTORIZ/MO: 1.12912.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MEDICAL CENTER COMÉRCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AV. VASCO DA GAMA 2931, SALA 112, ED. GOLD CENTER
 BAIRRO: ENGENHO VELHO DE BROTAS CEP: 40240972 - SALVADOR/BA
 CNPJ: 07.032.320/0001-72
 PROCESSO: 23351.707557/2014-60 AUTORIZ/MO: 1.12898.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: MEDIC CENTER DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AV. DR MAURO LINDEMBERG MONTEIRO, Nº185, GALPÃO 17
 BAIRRO: LARDIM SANTA FÉ CEP: 06278010 - OSASCO/SP
 CNPJ: 07.918.288/0001-37
 PROCESSO: 23351.701762/2014-61 AUTORIZ/MO: 1.12842.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA SEGUNDA RADIAL, Nº 363
 BAIRRO: SETOR PEDRO LUDOVICO CEP: 74280090 - GOIÂNIA/GO
 CNPJ: 05.443.348/0001-77
 PROCESSO: 23351.696851/2014-69 AUTORIZ/MO: 1.12897.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: CFJ CANAÁ DISTRIBUIDORA LTDA - ME
 ENDEREÇO: rua alegre 59
 BAIRRO: vila loopolina CEP: 25035130 - DUQUE DE CAXIAS/RJ
 CNPJ: 19.728.269/0001-17
 PROCESSO: 23351.696428/2014-69 AUTORIZ/MO: 1.12752.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: DALMEDSUL MEDICAMENTOS EIRELI
 ENDEREÇO: RUA SÃO PAULO Nº 480
 BAIRRO: CENTRO CEP: 09645000 - ENTRE RIOS DO SUL/RS
 CNPJ: 04.497.941/0001-33
 PROCESSO: 23351.619149/2014-70 AUTORIZ/MO: 1.12865.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: LOCAFARMA SOLUCOES DE TRANSPORTE E LOGÍSTICA LTDA

DATAVISA

Autorizações e Cadastro



DADOS DA EMPRESA

Razão Social CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		CNPJ 05.443.348/0001-77
Endereço Completo AVENIDA SEGUNDA RADIAL, Nº 363 - SETOR PEDRO LUDOVICO CEP: 74280090 - GOIÂNIA/GO		Telefone 62-32418277
Responsável Técnico CLOVIS RAMOS DE SOUZA	Responsável Legal JIHANNE RAMOS ROCHA	

DADOS DO CADASTRO

Cadastro Nº 8.02.276-3 (P3M42Y061WYH)	Data do Cadastro 23/12/2004	Situação ATIVA
Nº do Processo 25351.015561/2004-96	Cadastro Produtos para Saúde	
Atividades / Classes		
ARMAZENAR		
- Correlato		
DISTRIBUIR		
- Correlato		
EXPEDIR		
- Correlato		

[Voltar] [Nova Consulta]

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



FABRICAR: CORRELATO
 IMPORTAR: CORRELATO
 PRODUIR: CORRELATO
 REEMBALAR: CORRELATO
 EMPRESA: NL COMERCIO EXTERIOR LTDA
 CNPJ: 52.241.273/0001-87
 PROCESSO: 0377914 - AUTORIZAÇÃO: 1.02107.1
 RP TECNICO: CARLOS EDUARDO CAETANO DA SILVA
 RP LEGAL: JOSÉ CARLOS LAPENNA
 ENDEREÇO: RUA VICARIO ALBERNAZ 346
 BAIRRO: VILA GUMERCINDO CEP: 04134020 - SÃO PAUL/SP

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPORTAR: CORRELATO
 FABRICAR: CORRELATO
 IMPORTAR: CORRELATO
 EMPRESA: PIOTON DO BRASIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
 CNPJ: 02.094.031/0001-87
 PROCESSO: 29413.01/04 - AUTORIZAÇÃO: 8.08072.0
 RP TECNICO: GERALDO WANDER DE FROENÇA
 RP LEGAL: SERGIO TOKUDA KOSUKA
 ENDEREÇO: RUA DR ALINO ARANTES 141
 BAIRRO: JD SAO LOURENÇO CEP: 18073002 - SOROCABA/SP

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 EMBALAR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EXPORTAR: CORRELATO
 FABRICAR: CORRELATO
 IMPORTAR: CORRELATO
 EMPRESA: TEASTMED LTDA
 CNPJ: 21.114.447/0001-91
 PROCESSO: 23351.016048/2004-12
 4311X1415275

RP TECNICO: CINAHA NOBRE DE CARVALHO
 RP LEGAL: SANDRA MARIA MACHADO
 ENDEREÇO: RUA PRUDENTE DE MORAES 1726
 BAIRRO: VILA SÉIXAS CEP: 14015100 - RIBEIRÃO PRETO/SP

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EXPORTAR: CORRELATO
 IMPORTAR: CORRELATO

ENDEREÇO: AV. SEGUNDA RADIAL Nº 363
 BAIRRO: SÍTIO PEDRO LUDOVICO CEP: 74280090 - GOIÁS/GO

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: DUDER COMÉRCIO DISTRIBUIÇÃO E REPRESENTAÇÃO DE MATERIAIS MÉDICOS E HOSPITALARES LIMITADA
 CNPJ: 02.565.450/0301-57
 PROCESSO: 23351.274108/2004-10
 G52LW05Y116

AUTORIZAÇÃO: 23351.274108/2004-10

RP TECNICO: CELINA SALLES DE AMORIM
 RP LEGAL: EDUARDO DUDER PEIXOTO
 ENDEREÇO: RUA DR. AUGUSTO VIANA Nº 73
 BAIRRO: CANELA CEP: 40110000 - SALVADOR/BA

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 IMPORTAR: CORRELATO
 EMPRESA: EPOXIOLASS IND. E COM. DE PRODUTOS QUÍMICOS LTDA
 CNPJ: 46.601.352/0001-00
 PROCESSO: 23351.235972004-91
 RP TECNICO: LUIZ ANTONIO DE TOLEDO
 RP LEGAL: AGENOR GILDO PELARIN
 ENDEREÇO: RUA MANOEL DA NOBREGA, 1346
 BAIRRO: PARQUE SETE DE SETEMBRO CEP: 09910720 - DIADAMA/SP

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EMBALAR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 FABRICAR: CORRELATO
 REEMBALAR: CORRELATO
 EMPRESA: GLOBAL SERVICES INTERNACIONAL LTDA
 CNPJ: 04.308.806/0001-25
 PROCESSO: 23351.282945/2004-12
 U91481X9YMSX

AUTORIZAÇÃO: 23351.282945/2004-12

RP TECNICO: EDUARDO ROBERTO COLR
 RP LEGAL: MARIA EULIA DE ALMEIDA E SOUZA
 ENDEREÇO: AV. NOSSA SENHORA DOS NAVEGANTES, 483
 BAIRRO: PRAIA DO SUA CEP: 29010 - VITORIA/ES

ATIVIDADE/CLASSE
 IMPORTAR: CORRELATO
 EMPRESA: HOSPIÇARE COMERCIAL LTDA
 CNPJ: 05.007.615/0001-62
 PROCESSO: 23351.279773/2004-08
 GYV4LYHJGIM

AUTORIZAÇÃO: 23351.279773/2004-08

RP TECNICO: MARILIA CARNEVALI ASSONI
 RP LEGAL: MARIO ANTONIO ZARZANA FILHO
 ENDEREÇO: RUA TOMAZ CARVALHO Nº 339
 BAIRRO: VILA MARIANA CEP: 04206001 - SÃO PAULO/SP

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 IMPORTAR: CORRELATO
 EMPRESA: JUPITER DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS E EQUIPAMENTOS HOSPITALARES LTDA - EPP
 CNPJ: 05.793.185/0001-52
 PROCESSO: 23351.044499X11
 RP TECNICO: ANTONIO MARCOS BARBOSA
 RP LEGAL: VIVIANE MARTINELLI
 ENDEREÇO: RUA SELENTINA 36, 1º ANDAR, CJ 01
 BAIRRO: JARDIM MUTINGA CEP: 06282020 - OSASCO/SP

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: LUIZ FERNANDO ETLINGER JUNIOR - ME
 CNPJ: 04.539.951/0301-94
 PROCESSO: 23351.066363/2004-18
 P12XEN028XX

AUTORIZAÇÃO: 23351.066363/2004-18

RP TECNICO: NILTON ROCHA
 RP LEGAL: LUIZ FERNANDO ETLINGER JUNIOR
 ENDEREÇO: RUA SENADOR ROBERTO SIMONSEN 920
 BAIRRO: PARQUE BRASIL CEP: 12906330 - BRAGANÇA PAULISTA/SP

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EMBALAR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 FABRICAR: CORRELATO
 REEMBALAR: CORRELATO
 EMPRESA: MEDICENTER DISTRIBUIÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA
 CNPJ: 04.879.049/0001-17
 PROCESSO: 23351.273701/2004-49
 G464WMYM3W48

AUTORIZAÇÃO: 23351.273701/2004-49

RP TECNICO: GLAUCIA GAIÃO ALVES
 RP LEGAL: RUBENS RODRIGUES COSTA
 ENDEREÇO: RUA PARANÁ Nº 21, CD. 75 LT. 7º
 BAIRRO: SANTA GENOVEVA CEP: 74670040 - GOIÂNIA/GO

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: MEDCITY PRODUTOS MÉDICOS LTDA EPP
 CNPJ: 04.150.605/0001-10
 PROCESSO: 23351.274628/2004-22
 G6L16536DCY2

AUTORIZAÇÃO: 23351.274628/2004-22

RP TECNICO: ELISABETTE MARIA ORRICO GÓIMARÃES
 RP LEGAL: RICARDO BARRETO PRATA
 ENDEREÇO: AV. MANOEL DIAS DA SILVA 1783, SALAS 101/103
 BAIRRO: PITUBA CEP: 41830000 - SALVADOR/BA

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: MEDEX DO BRASIL PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 CNPJ: 06.019.570/0001-00
 PROCESSO: 23351.256606/2004-13
 G97545X8H0H

AUTORIZAÇÃO: 23351.256606/2004-13

RP TECNICO: MARIA DA GRACA PAIVA SANTOS
 RP LEGAL: THAYS REGINA MARTINS FONTES MOREIRA
 ENDEREÇO: AVENIDA PAULISTA 1048, 1º ANDAR, CJ 11
 BAIRRO: BELLA VISTA CEP: 01319100 - SÃO PAULO/SP

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 IMPORTAR: CORRELATO
 EMPRESA: MEGA COMERCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
 CNPJ: 04.239.701/0001-26
 PROCESSO: 23351.274632/2004-13
 K1W51431H712

AUTORIZAÇÃO: 23351.274632/2004-13

RP TECNICO: FERNANDA DINIZ MENDES RODRIGUES
 RP LEGAL: YLMAR FERREIRA
 ENDEREÇO: RUA C-159 N. 674
 BAIRRO: JARDIM AMERICA CEP: 74233140 - GOIÂNIA/GO

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: ORTOSUL COMERCIO DE MATERIAL HOSPITALAR LTDA
 CNPJ: 01.964.340/0001-03
 PROCESSO: 25024.001272/2004-11
 K3618W5165W

AUTORIZAÇÃO: 25024.001272/2004-11

RP TECNICO: LILLIANE CRISTINA GONCALVES DE AZEVEDO
 RP LEGAL: MARCOS FERNANDO MEISTER
 ENDEREÇO: RUA GRACIOSA 287 SALA 02
 BAIRRO: GUANABARA CEP: 89207101 - JOINVILLE/SC

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: PACHOSP DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS LTDA
 CNPJ: 04.355.194/0001-51
 PROCESSO: 25023.024041/2004-17
 P4M16W117155

AUTORIZAÇÃO: 25023.024041/2004-17

RP TECNICO: SILVANIA DE MOURA MOREIRA
 RP LEGAL: MARCOS MARQUES RIBEIRO
 ENDEREÇO: RUA JOSÉ FERREIRA DE BARROS 211
 BAIRRO: VILA FANNY CEP: 41030920 - CURITIBA/PR

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: PROLOGISTICA TRANSPORTES E DISTRIBUIÇÃO LTDA
 CNPJ: 00.735.317/0002-71
 PROCESSO: 23351.170569/2004-14
 P4M16W117155

AUTORIZAÇÃO: 23351.170569/2004-14

RP TECNICO: MARIA DE LOURDES DOS SANTOS NACARINI
 RP LEGAL: RENATO SAGHI
 ENDEREÇO: AV. HENRIQUETA MENDES GUERRA 1130, BOX 2
 BAIRRO: JARDIM BELVAL CEP: 06460160 - SÃO PAULO/SP

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: TC TECNICA CIRURGICA COMERCIO DE MATERIAIS HOSPITALARES E ODONTOLÓGICOS LTDA
 CNPJ: 01.167.332/0001-28
 PROCESSO: 25023.020283/2004-08
 G0M186XLR1L

AUTORIZAÇÃO: 25023.020283/2004-08

RP TECNICO: LIZETE TEKEZINHA ALVES WANZELA
 RP LEGAL: MAURICIO VIANA PACHECO

RESOLUÇÃO-RE Nº 2.433, DE 22 DE DEZEMBRO DE 2004

O Diretor de Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de atribuição que lhe confere a Portaria nº 404, do Diretor-Previdente, de 30 de Junho de 2004, regulamentando o disposto no § 3º do Art. 111 do Regulamento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 23 de agosto de 2003, republicada no Diário Oficial da União de 22 de dezembro de 2003, considerando o art. 2º, da Lei nº 6.369, de 23 de setembro de 1976, resolve:

Art. 1º Conceder os pedidos de autorização de funcionamento das empresas constantes no anexo desta resolução.

Art. 2º Esta resolução entra em vigor na data de sua publicação.

VICTOR HUGO COSTA TILAVASSOS DA ROSA

ANEXO

LISTA DE PRODUTOS PARA A SAÚDE

EMPRESA: ANA MARIA DOS SANTOS GILACONI GUARATINGUETA - EPP
 CNPJ: 08.448.570/0001-82
 PROCESSO: 23351.272390/2004-09
 041E3WU1634

AUTORIZAÇÃO: 23351.272390/2004-09

RP TECNICO: TARCISIO GILACONI JUNIOR
 RP LEGAL: ANA MARIA DOS SANTOS GILACONI
 ENDEREÇO: RUA MIGUEL ANTONIO FORASTIERI 77
 BAIRRO: JD DOUTORIANO CEP: 17212150 - JAU/SP

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EMBALAR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 FABRICAR: CORRELATO
 REEMBALAR: CORRELATO
 EMPRESA: CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 CNPJ: 05.843.348/0001-77
 PROCESSO: 23351.019587/2004-06
 P3M12Y061WYH

AUTORIZAÇÃO: 23351.019587/2004-06

RP TECNICO: ANA FLAVIA EDGÊNIO LOUENÇO
 RP LEGAL: JHANNÉ RAMOS ROCHA

DATAVISA Autorizações e Cadastro



DADOS DA EMPRESA		
Razão Social CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		CNPJ 05.443.348/0001-77
Endereço Completo AVENIDA SEGUNDA RADIAL, Nº 363 - SETOR PEDRO LUDOVICO CEP: 74280090 - GOIÂNIA/GO		Telefone 62-32418277
Responsável Técnico CLOVIS RAMOS DE SOUZA	Responsável Legal JIHANNE RAMOS ROCHA	
DADOS DO CADASTRO		
Cadastro Nº 3.02.970-9	Data do Cadastro 16/12/2004	Situação ATIVA
Nº do Processo 25351.069756/2004-56	Cadastro Saneante	
Atividades / Classes DISTRIBUIR - Saneante Domis.		
		[Voltar] [Nova Consulta]

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

ANEXO

EMPRESA: AMPLA SUL COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES LTDA
 CNPJ: 02.839.487/0001-71
 PROCESSO: 25015.000152/2002-25 AUTORIZAÇÃO: 3.02966.6
 ENDEREÇO: AVENIDA GUILHERME SHELL, Nº 1560, LOJA 102
 BAIRRO: RIO BRANCO CEP: 52200630 - CANOAS/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS
 EMPRESA: CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 CNPJ: 05.443.348/0001-77
 PROCESSO: 25351.00976/2004-56 AUTORIZAÇÃO: 3.02970.9
 ENDEREÇO: AVENIDA SEGUNDA RADIAL, Nº 343
 BAIRRO: SETOR PEDRO LUDOVICO CEP: 7420020 - GOIÂNIA/GO
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS
 EMPRESA: DISTRIINDUSTRIA DE ALIMENTOS PRADO LTDA
 CNPJ: 00.332.333/0001-02
 PROCESSO: 25015.03743/2003-01 AUTORIZAÇÃO: 3.03963.3
 ENDEREÇO: RUA AUBRAMO JOÃO MAZZOCHI, Nº 632
 BAIRRO: NOSSA SENHORA DA SAÚDE CEP: 95042010 - CAXIAS DO SUL/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS
 EMPRESA: FARMACIUM INDUSTRIAL LTDA
 CNPJ: 97.361.831/0001-75
 PROCESSO: 33025.019210/2001-63 AUTORIZAÇÃO: 3.02969.7
 ENDEREÇO: RUA MARANHAO, Nº 47
 BAIRRO: SÃO CERALDO CEP: 90230041 - PORTO ALEGRE/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: INSUMO
 DISTRIBUIR: INSUMO
 EXPEDIR: INSUMO
 TRANSPORTAR: INSUMO
 EMPRESA: JOSE ADEMAR DA SILVA FILHO
 CNPJ: 35.041.873/0001-97
 PROCESSO: 25016.021959/2004-70 AUTORIZAÇÃO: 3.02967.0
 ENDEREÇO: VIA PRINCIPAL, Nº 240
 BAIRRO: DIF-III CEP: 61930000 - MARACANAÚ/CE
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS
 EMPALMAR: SANEANTE DOMIS
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS

Total de Empresas: 11

RESOLUÇÃO Nº 1.179, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2004

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 464, de 30 de junho de 2004, considerando o disposto no § 3º do art. 111 do Regulamento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Cancelar a Autorização de Funcionamento de Empresas de Sanções Domissanitárias, constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

ANEXO

EMPRESA: KAO DO BRASIL LTDA
 CNPJ: 01.063.406/0001-05
 PROCESSO: 25004.00015/2003- AUTORIZAÇÃO: 3.01525.6
 ENDEREÇO: ESTRADA DOS ROZEIROS, KM 38,5, GALPÃO 05, S/Nº
 BAIRRO: MORRO GRANDE CEP: 06300000 - SANTANA DE PARNABA/SP
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS
 IMPORTAR: SANEANTE DOMIS

Total de Empresas: 1

RESOLUÇÃO Nº 1.180, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2004

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 464, de 30 de junho de 2004, considerando o disposto no § 3º do art. 111 do Regulamento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Cancelar a Autorização de Funcionamento de Empresa de Cosméticos, constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

ANEXO

EMPRESA: ASPEN INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE COSMÉTICOS LTDA
 CNPJ: 02.550.327/0001-62
 PROCESSO: 25016.00055/9999- AUTORIZAÇÃO: 2.02848.0
 ENDEREÇO: RUA CONSULHEIRO TRISTÃO, Nº 1046
 BAIRRO: FÁTIMA CEP: 60039101 - FORTALEZA/CE
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EXPEDIR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 FABRICAR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 REEMBALAR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 TRANSPORTAR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: BENTON & BOWLES DO BRASIL LTDA
 CNPJ: 01.267.677/0001-47
 PROCESSO: 25025.01949/9731- AUTORIZAÇÃO: 2.02541.6
 ENDEREÇO: RUA PRESIDENTE KENNEDY, Nº 1472
 BAIRRO: SÃO LUIZ CEP: 93400000 - SAPIRANGA/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICO
 EMPRESA: LR INTERNACIONAL IMPORTAÇÃO EXPORTAÇÃO LTDA
 CNPJ: 01.109.834/0001-23
 PROCESSO: 25004.00099/7695- AUTORIZAÇÃO: 2.02418.5
 ENDEREÇO: RUA PROFESSORA CELIA ASSE JACOB, Nº 127, PAVILÃO D
 BAIRRO: MARILOQUE CEP: 18130000 - SAO ROQUE/SP
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EXPORTAR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 IMPORTAR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: MADRUGANO COMERCIAL IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
 CNPJ: 01.701.018/0001-33
 PROCESSO: 25004.00237/7691- AUTORIZAÇÃO: 2.02729.1
 ENDEREÇO: RUA SANTOS PEDROSSO, Nº 181
 BAIRRO: NAVEGANTES CEP: 90240100 - PORTO ALEGRE/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 IMPORTAR: PERFUME
 EMPRESA: MS EXPORTAÇÃO IMPORTAÇÃO E COMÉRCIO LTDA
 CNPJ: 93.638.177/0001-60
 PROCESSO: 25025.00237/7691- AUTORIZAÇÃO: 2.02673.2
 ENDEREÇO: RUA DOS ANJADAS, Nº 904, SALA 32
 BAIRRO: CENTRO CEP: 90020000 - PORTO ALEGRE/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 IMPORTAR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: PERFIND PERFUMES INDUSTRIAIS IMPORTAÇÃO COMÉRCIO INDUSTRIA LTDA
 CNPJ: 90.681.547/0001-67
 PROCESSO: 25001.00170/005- AUTORIZAÇÃO: 2.01423.5
 ENDEREÇO: AVENIDA PEDRO ADAMS FILHO, Nº 201
 BAIRRO: SANTO AFONSO CEP: 93200000 - NOVO HAMBURGO/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: PROD. DE HIGIENE
 EMPALMAR: PROD. DE HIGIENE
 FABRICAR: PROD. DE HIGIENE
 IMPORTAR: PROD. DE HIGIENE
 EMPRESA: S. ZAMBELLI COMÉRCIO IMPORTAÇÃO EXPORTAÇÃO LTDA
 CNPJ: 02.928.678/0001-64
 PROCESSO: 25025.00237/7691- AUTORIZAÇÃO: 2.02245.3
 ENDEREÇO: RUA ENGENHEIRO EWBANK CAMARA, Nº 56
 BAIRRO: BELA VISTA CEP: 90440130 - PORTO ALEGRE/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 DISTRIBUIR: COSMÉTICO/PERFUME
 EXPORTAR: COSMÉTICO/PERFUME
 EMPRESA: RW COMÉRCIO IMPORTAÇÃO EXPORTAÇÃO LTDA
 CNPJ: 01.341.428/0001-40
 PROCESSO: 25025.00220/993- AUTORIZAÇÃO: 2.02056.4
 ENDEREÇO: AVENIDA ASSIS BRASIL, Nº 3715
 BAIRRO: CRISTO REDENTOR CEP: 91010037 - PORTO ALEGRE/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 IMPORTAR: COSMÉTICO
 EMPRESA: TRANSPORTADORA ROLANTENSE LTDA
 CNPJ: 92.755.594/0001-59
 PROCESSO: 25991.001681/71- AUTORIZAÇÃO: 2.00563.2
 ENDEREÇO: AVENIDA CEARÁ, Nº 271
 BAIRRO: NAVEGANTES CEP: 90030000 - PORTO ALEGRE/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 EXPEDIR: COSMÉTICO/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
 TRANSPORTAR: COSMÉTICO/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA: TRANSPORTES CAVALHADA LTDA
 CNPJ: 17.430.953/0001-67
 PROCESSO: 25001.01179/985- AUTORIZAÇÃO: 2.00802.3
 ENDEREÇO: RUA FREDERICO MENTZ, Nº 852
 BAIRRO: NAVEGANTES CEP: 90000000 - PORTO ALEGRE/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: COSMÉTICO
 DISTRIBUIR: COSMÉTICO
 TRANSPORTAR: COSMÉTICO
 EMPRESA: TROPICAL TRANSPORTES LTDA
 CNPJ: 47.655.928/0001-46
 PROCESSO: 25001.00102/CEZ- AUTORIZAÇÃO: 2.00599.3
 ENDEREÇO: AVENIDA PARA, Nº 79
 BAIRRO: NAVEGANTES CEP: 90000000 - PORTO ALEGRE/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 OUTRAS: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE
 TRANSPORTAR: COSMÉTICO/PERFUME/PROD. DE HIGIENE

Total de Empresas: 11

RESOLUÇÃO Nº 1.181, DE 15 DE DEZEMBRO DE 2004

O Diretor da Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe confere a Portaria nº 464, de 30 de junho de 2004, considerando o disposto no § 3º do art. 111 do Regulamento Interno aprovado pela Portaria nº 593, de 25 de agosto de 2000, republicada no DOU de 22 de dezembro de 2000, resolve:

Art. 1º Cancelar a Autorização de Funcionamento de Empresas de Sanções Domissanitárias, constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

VICTOR HUGO COSTA TRAVASSOS DA ROSA

ANEXO

EMPRESA: DELTAMED COMÉRCIO E SERVIÇOS LTDA
 CNPJ: 54.208.608/0001-35
 PROCESSO: 25000.00254/8293- AUTORIZAÇÃO: 2.02069.8
 ENDEREÇO: ESTRADA DA PIEDADE A VILA ELMO, S/Nº
 BAIRRO: OLIVEIRAS CEP: 18700000 - PIEDAD/SP
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS
 EXPORTAR: SANEANTE DOMIS
 IMPORTAR: SANEANTE DOMIS
 EMPRESA: GERATBC SA BIOTECNOLOGIA APLICADA
 CNPJ: 07.557.15/0001-22
 PROCESSO: 25025.00481/692- AUTORIZAÇÃO: 3.01371.3
 ENDEREÇO: ÁREA INDUSTRIAL, S/Nº
 BAIRRO: B MOTT CEP: 98043030 - CRUZ ALTA/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS
 EMPALMAR: SANEANTE DOMIS
 EXPORTAR: SANEANTE DOMIS
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS
 EMPRESA: MARIA DEL CARMEN FERNANDES & CIA LTDA
 CNPJ: 94.341.518/0001-32
 PROCESSO: 25000.028205/6121- AUTORIZAÇÃO: 2.00912.6
 ENDEREÇO: RUA FERNANDO BORBA, Nº 72, FUNDO 8
 BAIRRO: PANEMA CEP: 91751160 - PORTO ALEGRE/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS
 IMPORTAR: SANEANTE DOMIS
 EMPRESA: MEGA VERSÁTIL INDÚSTRIA E COMÉRCIO LTDA
 CNPJ: 02.700.269/0001-05
 PROCESSO: 25351.01192/0113- AUTORIZAÇÃO: 3.02466.8
 ENDEREÇO: RUA MICA, Nº 195
 BAIRRO: JARDIM NASCENTE CEP: 08346420 - ITAQUAQUECETUBA/SP
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS
 EXPORTAR: SANEANTE DOMIS
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS
 EMPRESA: RESINBRAZ INDUSTRIA QUÍMICA LTDA
 CNPJ: 93.110.157/0001-72
 PROCESSO: 25025.00174/692- AUTORIZAÇÃO: 3.01557.7
 ENDEREÇO: RUA ANDRADE NEVES, Nº 1708
 BAIRRO: CENTRO CEP: 93270000 - FLORES DA CUNHA/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS
 EMPRESA: STAR BRIL PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA
 CNPJ: 02.110.934/0001-35
 PROCESSO: 25000.01172/9211- AUTORIZAÇÃO: 3.02132.4
 ENDEREÇO: RUA OSVALDO CRUZ B. S. CUNCO, Nº 845
 BAIRRO: SÃO FRANCISCO CEP: 93230000 - GARIBALDU/RS
 ATIVIDADE/CLASSE
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS

DEPARTAMENTO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA E AMBIENTAL

DISQUE-DENÚNCIA: 156

ALVARÁ DE AUTORIZAÇÃO SANITÁRIA MUNICIPAL

VALIDADE ATÉ : 31 / 12 / 2015 Nº 235731

O Departamento de Vigilância Sanitária da Secretaria Municipal de Saúde, de acordo com a legislação vigente e, tendo em vista a regularização funcional da empresa :
CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

Atividades:

DISTRIBUIR SANEANTES

DISTRIBUIR PRODUTOS PARA SAÚDE

DISTRIBUIR MEDICAMENTOS

DISTRIBUIR MEDICAMENTOS E/OU INSUMOS SOB CONTROLE ESPECIAL

-*-

com sede à: AV SEGUNDA RADIAL N. 363 QD. 48
LT. 29 SET PEDRO LUDOVICO
no município de Goiânia e sob a responsabilidade técnica de:

CLOVIS RAMOS DE SOUZA

CRF 9873

E TENDO COMO REPRESENTANTE LEGAL: JIHANNE RAMOS ROCHA

CNPJ/CPF: 5.443.348/0001-77 Insc. Municipal: 193.248-9

OBS.:

concede alvará de autorização sanitária para o exercício de 2015 .

Goiânia, 8 DE JANEIRO DE 2015

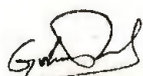
observações:

1-DUAM PAGO EM 08/01/2015

2-Este documento deverá ser fixado em local visível ao público.

3-Este documento poderá ser cassado a qualquer momento, se CONSTATADAS IRREGULARIDADES NO ESTABELECIMENTO.

4-EXPEDIDO POR: 1005421


Geraldo Edson Rosa
Diretor
Decreto Nº 3458/2015
Diretor(a) do Departamento
de Vigilância Sanitária




Reinaldo Vieira Mendes
Chefe Div. de expedição de alvarás
Decreto nº 2736/2012
Chefe da Divisão de
Expedição de Alvará Sanitário



REGISTRO CIVIL E NOTAS - NOVA BRASÍLIA
Bruno Quintiliano Silva Vieira - Oficial Tabelião
Distrito Nova Brasília - Comarca de Aparecida de Goiânia -
Avenida Rio Verde, QD 24, Lote 04 e 05, Vila Esca - Fone: (62) 3230-2626

AUTENTICAÇÃO
Confere com o original apresentado:
Nova Brasília, 23 de Fevereiro de 2015
WILIAN DO ESPÍRITO SANTO MENDES -
ESCREVENTE.
Selo nº 00491501301500310002648
consulte: <http://extrajudicial.tjgo.jus.br/>

SECRETARIA MUNICIPAL DE DESENVOLVIMENTO ECONOMICO
DIRETORIA DE INDUSTRIA E COMERCIO

ALVARA DE LOCALIZACAO E FUNCIONAMENTO N.º 02300/2005 - SEDEM

Tendo-se verificado o cumprimento das exigências do Código de Posturas de Goiânia, conforme Termo de Vistoria Fiscal, expedido no
Processo N.º 26332052 e concedido o presente Alvará de Localização e Funcionamento:

Razão Social: CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

Endereço: AV SEGUNDA RADIAL N. 363 DD. 48 LT. 79
Cidade: SET PEDRO LUDOVICO Registração: CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES

Aktividades: COMERCIAL
Ramo: DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE OS ESPECI-
AIS, PRODUTOS P/ SAUDE, SANCANTES E DOMISSANITARIOS
EQUIPAMENTOS HOSPITALARES, ORTODONTICOS, COSMETICOS

Área do Estabelecimento em m²: 110,00 nº 116 - Agravo do Corpo de Bombeiros: 31940/05 Alvará Sanitário N.º: 64976/05

Horário de Funcionamento: Dias Úteis: 08:00 às 18:00 - Sábado: 08:00 às 13:00 - Domingo: - Feriados: de

Ocupação: PRODUTOS DE HIGIENE E BELEZA E PRODUTOS DE LIMPEZA (POSSUI PATIO INTER-
NO ZONA P/ OPERACAO DE CARGA E DESCARGA OU PERMANENCIA/MANOBRA DE VET-
ICULOS)

Boatado, 01 de Junho de 2005.

SEMPRE EM PRIMEIRA MÃO...
DESENHO DE...
SEDEMS...
DIRETORIA DE...
SECRETARIA MUNICIPAL DE...
PREFEITURA DE GOIÂNIA

José da Uplia Sântana Braga Filho
Secretário Municipal

[Handwritten Signature]
Gláucia Sales M. Brasil Vargas
Diretora de Indústria e Comércio

Este Alvará deverá permanecer no estabelecimento em local visível e acessível ao público. Caso não se verificar a observância de todas as condições estabelecidas no presente Alvará, o estabelecimento poderá ser considerado irregular, conforme o Art. 112 - Lei Complementar: 048, de 26/10/92.

052092092

SERVICÓ NOTARIAL E REG. CIVIL VILA BRASÍLIA
Brasilma Queiroz Brasil - Notário e Registrador
Av. São Paulo QD. 27 - A - Lt. 10, Vila Brasília
Distrito de Vila Brasília - Comércio de Aparecida de Goiânia - GO - Fone: (62) 3230-2628

AUTENTICAÇÃO

Confere com o original.
Vila Brasília, 24 de Janeiro de 2014.
SIREMAR ELIAS DE DEUS
Selo nº 00491307291550026163365
Consulte: <http://extrajudicial.tjgo.jus.br/selo>

SERVICÓ NOTARIAL E REG. CIVIL VILA BRASÍLIA
Brasilma Queiroz Brasil - Notário e Registrador
Av. São Paulo QD. 27 - A - Lt. 10, Vila Brasília
Distrito de Vila Brasília - Comércio de Aparecida de Goiânia - GO - Fone: (62) 3230-2628

AUTENTICAÇÃO

Confere com o original.
Vila Brasília, 24 de Fevereiro de 2014.
SIRENE DAS GRAÇAS BRASIL
Selo nº 00491307291550026209889
Consulte: <http://extrajudicial.tjgo.jus.br/selo>

CARTÓRIO
BRUNO
QUINTILIANO
AUTENTICAÇÃO
NO VERSO

SICRIS/COH-3 - RICOH-2
047202 - 0003344

Secretaria de Finanças	
CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA AV SEGUNDA RADIAL Nº: 363 Quadra: 48 Lote: 29 SET PEDRO LUDOVICO Cep: 74820-090 CNPJ/CPF: 5.443.348/0001-77 Inscrição: 193.248-9	
Tributo: 211.9 TX LICENCA FUNCIONAMENTO Referência: 00/2015 Exercício: 2015 Parcela: UNICA Vencimento: 22/01/2015	
Calcular com base no número de empregados. Veja tabela no final do carnê.	
RECEBER ESTA JUNTO COM A TAXA DE EXPEDIENTE	
Via do Contribuinte	TOTAL A PAGAR:

SICRIS/COH-3 - RICOH-2
047202 - 0003344

Secretaria de Finanças	
CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA AV SEGUNDA RADIAL Nº: 363 Quadra: 48 Lote: 29 SET PEDRO LUDOVICO Cep: 74820-090 CNPJ/CPF: 5.443.348/0001-77 Inscrição: 193.248-9	
Tributo: 355.7 - TX. EXPEDIENTE Referência: 00/2015 Exercício: 2015 Parcela: 001 Vencimento: 22/01/2015	
RECEBER ESTA JUNTO COM A TAXA DE FUNCIONAMENTO	
Via do Contribuinte	TOTAL A PAGAR: 6,00

19/01/2015 - BANCO DO BRASIL - 10:43:14
483410061 0095

COMPROVANTE DE PAGAMENTOS COM COD.BARRA

Convenio PREFEITURA MUN GOIANIA GO
Codigo de Barras 8664000000-0 06000161209-6
22015012210-3 22141950000-6
Data do pagamento 19/01/2015
Valor Total 6,00

NR.AUTENTICACAO A.82B.CE1.1A5.5B0.DA9

SECRETARIA DE REGISTRO CIVIL E NOTAS
BRUNO QUINTILIANO
 REGISTRO CIVIL E NOTAS - NOVA BRASÍLIA
 Bruno Quintiliano Silva Vieira Oficial Tabelião
 Distrito de Nova Brasília - Comarca de Aparecida de Goiânia - GO
 Avenida Rio Verde, Qd. 24, Lts 06,07 e 08 - Vila Rosa - Fone: (62) 3238-1626

AUTENTICAÇÃO
 CERTIFICO que a presente fotocópia e reprodução fiel do original que me foi apresentado. Dou fé.
 Nova Brasília, 20 de Janeiro de 2015.
WEIDER SILVA PINHEIRO - SUBSTITUTO
 Selo nº 00491408271818026004852
 consulte: <http://extrajudicial.tjgo.jus.br/selo>

SECRETARIO BRUNO QUINTILIANO REG. CIVIL E NOTAS
Bruno Quintiliano Silva Vieira
 Oficial Tabelião
 (62) 32 3238-1626
 Nova Brasília
 Comarca de Aparecida de Goiânia
GOIAS

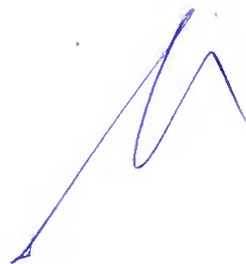
Polina

[Handwritten signature]

SISBB - SISTEMA DE INFORMACOES BANCO DO BRASIL 19/01/2015 - AUTOATENDIMENTO -
13.45.07 3227103227 SEGUNDA VIA 0004 COMPROVANTE DE PAGAMENTO CLIENTE:
CENTERMEDICA PRD HOSP LTD AGENCIA: 3227-1 CONTA: 5.436-4

=====
Convenio PREFEITURA MUN
GOIANIA GO Codigo de Barras 86630000000-1 32280161209-2 22015012210-3
22141940000-9 Data do pagamento 19/01/2015 Valor Total 32,28

----- DOCUMENTO: 011901 AUTENTICACAO SISBB:
2.3F5.E51.C11.A7B.2FE



B. P. F.



BAIRRO: CENTRO CEP: 43805000 - CANDEIAS/BA
 CNPJ: 17.861.024/0001-38
 PROCESSO: 25351.732199/2013-62
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005. A empresa não encaminhou a documentação necessária: O relatório de inspeção encaminhado não é conclusivo quanto ao atendimento da legislação e capacidade técnica para o exercício da atividade pleiteada; Certificado, Anotação ou Termo de Regularidade Técnico emitido pelo conselho de classe do Responsável Técnico da empresa.
 EMPRESA: MED IMAGEM EQUIPAMENTOS HOSPITALARES, INFORMATICA E SERVIÇOS LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA DESEMBARGADOR AVELAR, Nº 1320A
 BAIRRO: PARQUE MANIBURA CEP: 60821735 - FORTALEZA/CE
 CNPJ: 07.592.708/0001-28
 PROCESSO: 25351.737419/2013-70
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005. A empresa não encaminhou a documentação necessária: Relatório de Inspeção com parecer técnico conclusivo e favorável ao exercício da atividade pleiteada.
 EMPRESA: LIFECARE COM. DIST. E IMPORTAÇÃO DE ARTIGOS MEDICOS LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA EURICO ACOYLE WANDERLEY, Nº 69
 BAIRRO: GRUJA DE LOURDES CEP: 57052895 - MACAÓ/AL
 CNPJ: 17.642.201/0001-95
 PROCESSO: 25351.735270/2013-51
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005. A empresa não encaminhou a documentação necessária: Relatório de Inspeção com parecer técnico conclusivo e favorável ao exercício da atividade pleiteada.
 EMPRESA: E TAMUSSINI E CIA LTDA
 ENDEREÇO: RUA WASHINGTON LUIZ 97 E 95 LOJA B
 BAIRRO: CENTRO CEP: 20230021 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 33.100.082/0001-03
 PROCESSO: 25351.571486/2013-94
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005. O CNPJ, preenchido não refere ao estabelecimento objeto do pedido, indicado no formulário de petição e documentação anexada.

RESOLUÇÃO - RE Nº 219, DE 23 DE JANEIRO DE 2014

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Conceder Autorização de Funcionamento para Empresas de Saneantes Demissanitários, constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: MAUBÉS LOBATO COMÉRCIO E REPRESENTAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA BARÃO DE AMARAÇI 743
 BAIRRO: PIEDADE CEP: 54400180 - JABOATÃO DOS GUARARAPES/PE
 CNPJ: 09.007.162/0001-26
 PROCESSO: 25351.739940/2013-05 AUTORIZ/MS: 3.05748.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: ICL BRASIL LTDA
 ENDEREÇO: RUA AUGUSTO ERNANI, 250
 BAIRRO: JARDIM NOVO SERGIPE CEP: 09695110 - SÃO BERNARDO DO CAMPO/SP
 CNPJ: 03.353.785/0001-74
 PROCESSO: 25351.135512/2012-11 AUTORIZ/MS: 3.05486.7
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 IMPORTAR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: TRANS TOUR ENVIAR E RECEBER LTDA
 ENDEREÇO: RUA AUGUSTA Nº 980, sala 1
 BAIRRO: CONSOLACAO CEP: 01304001 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 04.509.995/0001-71
 PROCESSO: 25351.743963/2013-12 AUTORIZ/MS: 3.05747.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: Nordimarket Comércio de Produtos Hospitalares LTDA
 ENDEREÇO: Rua Professor Almeida Barreto, nº 773-C
 BAIRRO: São José CEP: 5840028 - CAMPINA GRANDE/PB
 CNPJ: 19.125.796/0001-37
 PROCESSO: 25351.751279/2013-16 AUTORIZ/MS: 3.05752.5

ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: SUFRAMED COMÉRCIO DE MATERIAL MÉDICO HOSPITALAR LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA ALMEIDA BARRETO, Nº 245
 BAIRRO: CENTRO CEP: 58013460 - JOÃO PESSOA/PB
 CNPJ: 03.246.587/0001-01
 PROCESSO: 25351.712618/2013-51 AUTORIZ/MS: 3.05746.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: NOROMED DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E MATERIAIS HOSPITALARES LTDA.
 ENDEREÇO: Travessa José Merendante, nº 15
 BAIRRO: Jardim Beverly CEP: 28460009 - MIRACEMA/RJ
 CNPJ: 12.391.412/0001-89
 PROCESSO: 25351.736267/2013-62 AUTORIZ/MS: 3.05751.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: HARTY COMERCIAL IMPOTADORA EXPORTE DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: RUA MAXIMILIANO LORENZINI Nº 74
 BAIRRO: FUNDAÇÃO CEP: 09520510 - SÃO CAETANO DO SUL/SP
 CNPJ: 73.043.903/0001-23
 PROCESSO: 25351.740070/2013-68 AUTORIZ/MS: 3.05750.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 IMPORTAR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: DENTAL STAR COMÉRCIO DE MATERIAL ODONTOLÓGICO LTDA EPP
 ENDEREÇO: Rua Nelson Camargo 357 térreo
 BAIRRO: Jardim Agn CEP: 06010070 - OSASCO/SP
 CNPJ: 01.328.171/0001-02
 PROCESSO: 25351.722590/2013-69 AUTORIZ/MS: 3.05744.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: TRIMAVERA COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: RUA ANTONIO RENZI PRIMO Nº 260, SL. 9
 BAIRRO: VILA ADELINA CEP: 08675350 - SUZANO/SP
 CNPJ: 06.373.936/0001-34
 PROCESSO: 25351.781747/2013-75 AUTORIZ/MS: 3.05742.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS
 IMPORTAR: SANEANTE DOMIS
 EMPRESA: CLARA INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE PRODUTOS SANEANTES LTDA -ME
 ENDEREÇO: RUA JUDITH SCILUGA 72
 BAIRRO: MAJUA CEP: 83413690 - COLOMBO/PR
 CNPJ: 11.193.370/0001-09
 PROCESSO: 25351.739921/2013-94 AUTORIZ/MS: 3.05749.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.
 REEMBALAR: SANEANTE DOMIS.

RESOLUÇÃO - RE Nº 220, DE 23 DE JANEIRO DE 2014

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso I do art. 41, da Portaria nº 354, de 2006, resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Concessão de Autorização de Funcionamento para Empresas de Saneantes Demissanitários, constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: D. SARAIVA EIRELI
 ENDEREÇO: Travessa WE-76, conjunto Cidade Nova VI, nº 902 sala B
 BAIRRO: Cidade Nova CEP: 67140648 - ANANINDEUA/PA
 CNPJ: 15.342.802/0001-57
 PROCESSO: 25351.736269/2013-11
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº

204/2005. A empresa não encaminhou a documentação necessária: Relatório de Inspeção com parecer técnico conclusivo e favorável ao exercício da atividade pleiteada.
 EMPRESA: QUALIFARMA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA BORBA, Nº 1136
 BAIRRO: CACHOEIRINHA CEP: 69065030 - MANAUS/AM
 CNPJ: 00.468.700/0001-05
 PROCESSO: 25351.732247/2013-20
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005. A empresa não encaminhou a documentação necessária: O relatório de inspeção encaminhado não é conclusivo quanto ao atendimento da legislação e capacidade técnica para o exercício da atividade pleiteada.
 EMPRESA: Lowest Indústria Química Ltda - EPP
 ENDEREÇO: Av dos imigrantes nº 272
 BAIRRO: centro CEP: 89740000 - ARABUTÁ/SC
 CNPJ: 18.562.909/0001-07
 PROCESSO: 25351.731886/2013-28
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Indeferido com base no artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005. A empresa não encaminhou a documentação necessária: O relatório de inspeção não é conclusivo e favorável ao exercício da atividade pleiteada. Adicionalmente, o horário de assistência do responsável técnico é inferior a 40 horas semanais.

RESOLUÇÃO - RE Nº 221, DE 23 DE JANEIRO DE 2014

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso X do art. 7º, da Lei 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando o disposto no inciso IV do art. 41, da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006; considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Resolução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005; considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas da(s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: Indústria Farmacêutica Amorim Ltda.
 CNPJ: 08.378.184/0001-30
 ASSUNTO DA PETIÇÃO: 39918 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de INJETÁVEIS.
 NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 01608/08-3
 MOTIVO: Encerramento das atividades e descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (RDC Nº 17/2010).

RESOLUÇÃO - RE Nº 222, DE 23 DE JANEIRO DE 2014

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionalmente cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder às Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

EMPRESA SOLICITANTE: Aqila Especialidades Farmacêuticas Ltda.
CNPJ: 11.613.096/0001-22
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.08.820-7
EMPRESA CERTIFICADA: Aqila Specialities F.Y.T. Limited - Cofpa Block
ENDEREÇO: 152/6, 154/11 & 154/10, Durumunimulya, Blichahaly, Begar Hotli, Banarshahtha Road, Bangalore 560 076.
PAÍS: Índia
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção Farmacêutica(s):
Produtos selecionados para a(s) linha(s) de produção:



RESOLUÇÃO - RE Nº 223, DE 23 DE JANEIRO DE 2014

O Gerente-Geral de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no § 1º, inciso I, do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, e considerando o inciso I do art. 41 da Portaria nº 354, de 2006;

Considerando o art. 9º da Resolução - RDC nº 17, de 28 de março de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder Renovação de Autorização de Funcionamento (AFE) para farmácias e drogarias, em conformidade com o anexo desta Resolução.

Art. 2º Conceder Renovação de Autorização Especial (AE) para farmácias que manipulam insumos farmacêuticos sujeitos a controle especial, em conformidade com o anexo desta Resolução.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO NONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: STYLUSFARMA DROGARIAS LTDA.
ENDEREÇO: RUA SILVA BUENO, 2686
BAIRRO: IPIRANGA CEP: 04208002 - SÃO PAULO/SP
CNPJ: 11.493.274/0003-48
PROCESSO: 25351.780316/2010-00 AUTORIZ/MS: 0.73361.8
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-
EMPRESA: farmácia nativa ltda me
ENDEREÇO: rua sao pedro 45, centro
BAIRRO: ARRAIAL D AJUDA CEP: 45816000 - PORTO SEGURO/BA
CNPJ: 12.605.331/0001-34
PROCESSO: 25351.015332/2011-00 AUTORIZ/MS: 0.73425.0
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: PHARMADERMA LTDA
ENDEREÇO: AVENIDA DOM PEDRO II Nº 552
BAIRRO: CENTRO CEP: 13320240 - SALTO/SP
CNPJ: 04.474.530/0001-22
PROCESSO: 25351.218832/2002-00 AUTORIZ/MS: 0.17894.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: ELEMEN CASSIA MELO GALDINO FARMACIA ME
ENDEREÇO: AV JOSE AFONSO DOS SANTOS, 255
BAIRRO: SANTO AMARO CEP: 86185000 - CAMBÉ/PR
CNPJ: 44.133.989/0001-25
PROCESSO: 25351.770046/2011-00 AUTORIZ/MS: 0.82034.0
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: GUEDES E PAIXÃO LTDA
ENDEREÇO: AV DONATO QUINTINO Nº 90 LOJA 22/23
BAIRRO: CANELAS CEP: 39400546 - MONTES CLAROS/MG
CNPJ: 16.928.871/0007-03
PROCESSO: 25351.787131/2010-00 AUTORIZ/MS: 0.73287.3
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: DROGARIAS PACHECO S/A
ENDEREÇO: AV DOUTOR CRISTIANO GUIMARÃES, 1464
BAIRRO: PLANALTO CEP: 02113012 - BELO HORIZONTE/MG
CNPJ: 33.438.250/0423-23
PROCESSO: 25351.012902/2011-00 AUTORIZ/MS: 0.73447.6
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: SANTANA S/A DROGARIA FARMACIAS
ENDEREÇO: AV JOANA ANGÉLICA Nº 874
BAIRRO: CAMPO DA POLVORA CEP: 40051000 - SALVADOR/BA
CNPJ: 15.103.047/0063-50
PROCESSO: 25351.183001/2002-00 AUTORIZ/MS: 0.08577.6
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: CID WALMOR BUBLITZ & CIA LTDA
ENDEREÇO: JULIO DE CASTILHOS 613
BAIRRO: CENTRO CEP: 95900000 - LAJEADO/RS
CNPJ: 01.593.902/0001-18
PROCESSO: 25351.268005/2005-00 AUTORIZ/MS: 0.43851.9
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-

EMPRESA: FARMACIA E PERFUMARIA APUFARMA LTDA
ENDEREÇO: RUA RIO BRANCO Nº 490
BAIRRO: CENTRO CEP: 86800120 - APUCARANA/PR
CNPJ: 85.022.911/0002-53
PROCESSO: 25351.187052/2002-01 AUTORIZ/MS: 0.07165.6
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: J. R. SCHOLLES
ENDEREÇO: RUA SILVEIRO Nº 263
BAIRRO: MENINO DEUS CEP: 90850000 - PORTO ALEGRE/RS
CNPJ: 03.020.922/0001-59
PROCESSO: 25351.186676/2002-01 AUTORIZ/MS: 0.16635.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: crema de manipulação de formulas ltda
ENDEREÇO: rua augusto guimaraes, 1044
BAIRRO: centro CEP: 85555000 - PALMAS/PR
CNPJ: 06.203.659/0002-02
PROCESSO: 25351.790847/2010-01 AUTORIZ/MS: 0.73478.3
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS NÃO SUJEITOS AO CONTROLE ESPECIAL-

EMPRESA: feis cordão ltda
ENDEREÇO: rua prado valadares, 35
BAIRRO: centro CEP: 44200000 - SANTO AMARO/BA
CNPJ: 10.746.662/0001-59
PROCESSO: 25351.600791/2010-01 AUTORIZ/MS: 0.73105.4
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL-

EMPRESA: DROGARIA E FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO JULIANA LTDA EPP
ENDEREÇO: RUA FREI GABRIEL, Nº 844
BAIRRO: UNIVERSITARIO CEP: 88509070 - LAGES/SC
CNPJ: 83.195.305/0001-23
PROCESSO: 25351.137810/2004-01 AUTORIZ/MS: 0.40976.2
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: MARCIO I. TANAKA COMERCIO
ENDEREÇO: av governador julio campos N693
BAIRRO: CENTRO CEP: 78550000 - SINOP/MT
CNPJ: 04.201.690/0001-06
PROCESSO: 25351.614981/2007-01 AUTORIZ/MS: 0.51484.5
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: ANDRADE E PEREIRA MEDICAMENTOS LTDA
ENDEREÇO: RUA JOAO MOREIRA SALES 195
BAIRRO: CENTRO CEP: 37600000 - CAMBUÍ/MG
CNPJ: 14.450.306/0001-54
PROCESSO: 25351.761351/2011-01 AUTORIZ/MS: 0.81951.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/COSMÉTICOS/PERFUMES/PRODUTOS DE HIGIENE
DISPENSACÃO DE MEDICAMENTOS, INCLUSIVE SUJEITOS A CONTROLE ESPECIAL

EMPRESA: S.G. PEREIRA ME
ENDEREÇO: RUA CORONEL JOSÉ NARCISO Nº 715
BAIRRO: CENTRO CEP: 64200460 - PARNÁIBA/PI
CNPJ: 00.769.084/0001-22
PROCESSO: 25351.183019/2002-01 AUTORIZ/MS: 0.08567.1
ATIVIDADE/CLASSE:
COMÉRCIO ALIMENTOS PERMITIDOS/CORRELATOS/PRODUTOS DE HIGIENE

EMPRESA SOLICITANTE: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.
CNPJ: 33.247.743/0001-10
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.00.107.1
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL Nº: 1.20.188.4
EMPRESA CERTIFICADA: Assen Rod Odessa SimbH
ENDEREÇO: Industriestrasse 12-16, 21843, Bad Odessa
PAÍS: Alemanha
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/ Formas Farmacéuticas:
Sólidos não esteréis: comprimidos revestidos.
Líquidos não esteréis: emulsões e soluções.

EMPRESA SOLICITANTE: Laboratórios B. Braun S/A
CNPJ: 21.673.254/0001-02
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.00.083.3
EMPRESA CERTIFICADA: B. Braun Medical S.A.
ENDEREÇO: Route de Saure 9, CH-1023 Craisier
PAÍS: Suíça
Certificado de Boas Práticas para as (a) Linhas de Produção/ Formas Farmacéuticas (a):
Produtos esteréis: Soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).

EMPRESA SOLICITANTE: Instituto Biocimex Indústria Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 33.258.401/0001-23
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.00.063.7
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL Nº: 1.20.188.8
EMPRESA CERTIFICADA: Dow-Kook Pharmaceutical Company Ltd
ENDEREÇO: 33-19, Yongso 2-gil, Gwanghye-on-yeon, Incheon-gun, Chungcheong-Bukdo
PAÍS: Coreia do Sul
Certificado de Boas Práticas para as (a) Linhas de Produção/ Formas Farmacéuticas (a):
Produtos não esteréis: emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

EMPRESA SOLICITANTE: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 02.683.177/0008-23
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.01.200.3
EMPRESA CERTIFICADA: Fisons Limited T/A Aventis Pharma (Holmes Chapel)
ENDEREÇO: 72 London Road, Holmes Chapel, Cheshire, CW4 9BE
PAÍS: Reino Unido
Certificado de Boas Práticas para as (a) Linhas de Produção/ Formas Farmacéuticas (a):
Líquidos não esteréis: suspensões.

EMPRESA SOLICITANTE: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.
CNPJ: 33.247.743/0001-10
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.00.107.1
EMPRESA CERTIFICADA: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare LP
ENDEREÇO: 320 South Broadway, Saint Louis, Missouri 63102
PAÍS: Estados Unidos da América
Certificado de Boas Práticas para as (a) Linhas de Produção/ Formas Farmacéuticas (a):
Sólidos não esteréis: comprimidos.

EMPRESA SOLICITANTE: Fundação Para o Bemestar Popular - FURP
CNPJ: 47.640.754/0001-19
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.01.010.1
EMPRESA CERTIFICADA: Nuvanti Pharma Steen BV
ENDEREÇO: Scheffelaan 4353, Steen
PAÍS: Suíça
Certificado de Boas Práticas para as (a) Linhas de Produção/ Formas Farmacéuticas (a):
Sólidos não esteréis: comprimidos e suspensões orais.

EMPRESA: Prati Darschang & Cia Ltda.
CNPJ: 73.856.993/0001-50
ENDEREÇO: Rua Misogoro Tanaka
Nº: 145
BAIRRO: Centro Industrial Nilton Antunes
CEP: 85903-630
MUNICÍPIO: Toledo
UF: PR
Autorização de Funcionamento nº: 1.02.568.5
Autorização Especial nº: 1.22.108.1
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/ Formas Farmacéuticas:
Sólidos não esteréis: comprimidos, comprimidos revestidos, pós, cápsulas e granulados;
Sembolados não esteréis: cremas, pomadas, géis e loções;
Líquidos não esteréis: emulsões, xampus, elixires, soluções, xampus, suspensões, colírios e loções;
Antibióticos penicilínicos: comprimidos, cápsulas e pós.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102014012700041

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



ASSUNTO DA PETIÇÃO: 768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, 7328 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS.
 NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 689487/11-9, 675810/11-0
 MOTIVO: Descumprimento do art. 7º da RDC 39/2013.
 RAZÃO SOCIAL: Natan Comércio Ltda.
 CNPJ: 02.771.547/0001-16
 ASSUNTO DA PETIÇÃO: 770 - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - (CERTIFICAÇÃO DE BOAS PRÁTICAS) de DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM
 NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 726822/10-0
 MOTIVO: Descumprimento do art. 7º da RDC 39/2013.
 RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 61.072.393/0001-33
 INDÚSTRIA INTERNACIONAL: Onco Therapies Limited
 ASSUNTO DA PETIÇÃO: 7326 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS exceto MERCOSUL.
 NÚMERO DO EXPEDIENTE: 0517874/13-6.

MOTIVO: Art. 8º §2º da RDC 39/2013.
 RAZÃO SOCIAL: Orient Mix Fitoterápicos do Brasil Ltda.
 CNPJ: 73.657.876/0001-89.
 ASSUNTO DA PETIÇÃO: 770 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS.
 NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 0189265/13-7.
 MOTIVO: Descumprimento do art. 7º da RDC 39/2013.
 RAZÃO SOCIAL: Polyana Distribuidora de Medicamentos Ltda. - EPP
 CNPJ: 63.848.345/0001-10
 ASSUNTO DA PETIÇÃO: 770 - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - (CERTIFICAÇÃO DE BOAS PRÁTICAS) de DISTRIBUIÇÃO E/OU ARMAZENAGEM
 NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 584776/11-2
 MOTIVO: Descumprimento do art. 7º da RDC 39/2013.
 RAZÃO SOCIAL: Produtos Farmacêuticos Millet Ronx Ltda.
 CNPJ: 33.388.182/0001-79
 ASSUNTO DA PETIÇÃO: 7328 - MEDICAMENTOS (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS.
 NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 020333/12-0
 MOTIVO: Descumprimento do art. 7º da RDC 39/2013.

RAZÃO SOCIAL: R2 Soluções em Radiofarmácia Ltda.
 CNPJ: 09.240.065/0002-60
 ASSUNTO DA PETIÇÃO: 7329 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS.
 NÚMERO DO EXPEDIENTE: 0538924/13-1
 MOTIVO: Descumprimento do Art. 7º da RDC nº 39/2013.
 EMPRESA IMPORTADORA: Fundação Oswaldo Cruz
 CNPJ: 33.781.055/0001-35
 EMPRESA FABRICANTE: Sanofi Pasteur
 ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 70141 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de BIOLÓGICOS E BIOTECNOLÓGICOS exceto MERCOSUL
 NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.711603/2012-39
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do art. 7º da RDC 39/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.426, DE 3 DE JULHO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014, alterada pela Portaria nº 1.055, de 18 de junho de 2014, publicada no DOU de 23 de junho de 2014, resolve:

Art. 1º Conceder às(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A(s) presente(s) Certificação(ões) terá(ão) validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

Empresa Fabricante: Farmaco Uruguayo S.A.	
Endereço: Av. Damaso Antonio Larrabaga, 4479, Montevideo	
País: Uruguai	
Empresa Importadora: Evolabis Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 05.042.410/0001-19
Autorização de Funcionamento n.º:	1059806
Processo:	25351.621734/2013-00
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co KG	
Endereço: Dr. Boehringer-Gasse 5-11, A-1121 Viena	
País: Áustria	
Empresa Importadora: Novartis Biotecnologia S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento n.º:	1000685
Processo:	25351.020385/2014-58
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):	
Insumo farmacêutico ativo biológico: betainterferona 1b.	

Empresa Fabricante: Norwich Pharmaceuticals, Inc	
Endereço: Route 12, North Norwich, New York 13814	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Importadora: Sanofi Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento n.º:	1013003
Processo:	25351.744821/2013-73
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).	

Empresa Fabricante: CSL Behring LLC	
Endereço: P.O. Box 511, Kankakee, IL 60901	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Importadora: CSL Behring Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 62.969.589/0001-98
Autorização de Funcionamento n.º:	1001510
Processo:	25351.014806/2014-94
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica e pós liofilizados.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102014070700199

EMPRESA: Geyer Medicamentos S.A.	CNPJ: 92.670.801/0001-82
ENDEREÇO: Rua Pelotas	
N.º: 320	BAIRRO: Floresta
CEP: 90.220-110	
MUNICÍPIO: Porto Alegre	UF: RS
Autorização de Funcionamento n.º:	1004431
Processo:	25351.014727/2014-42 e 25351.014737/2014-64
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Líquidos não estéreis: suspensões e soluções.	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): comprimidos.	
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

EMPRESA: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
ENDEREÇO: Rua Barão de Petrópolis	
N.º: 311	BAIRRO: Rio Comprido
CEP: 20251-061	
MUNICÍPIO: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento n.º:	1004929
Autorização Especial n.º:	1201836
Processo:	25351.752065/2013-76
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.	

EMPRESA: Hypofarma - Instituto de Hipodermia e Farmácia Ltda.	CNPJ: 17.174.657/0001-78
ENDEREÇO: Rua Dr. Irineu Marcellini	
N.º: 303	BAIRRO: São Geraldo
CEP: 33805-330	
MUNICÍPIO: Ribeirão das Neves	UF: MG
Autorização de Funcionamento n.º:	1003877
Autorização Especial n.º:	1217653
Processo:	25351.011568/2014-28
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.427, DE 3 DE JULHO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014, alterada pela Portaria nº 1.055, de 18 de junho de 2014, publicada no DOU de 23 de junho de 2014, considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder às(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

Empresa: Compras Comercial Farmacêutica e Hospitalar Ltda.	CNPJ: 96.845.896/0001-89
Endereço: Rua Opala	
N.º: 300	Bairro: Santa Isabel
CEP: 45825-570	
Município: Eunápolis	UF: BA
Autorização de Funcionamento n.º:	1.05.789-8
Autorização Especial n.º:	1.21.451-8
Processo:	25351.430509/2013-91
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem	
Medicamentos.	

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



Empresa: DFL Indústria e Comércio S.A.	CNPJ: 33.112.665/0001-46
Endereço: Estrada do Guaraná	
N.º: 2059	Bairro: Jacarepaguá
Município: Rio de Janeiro	CEP: 22713-002
	UF: RJ
Autorização de Funcionamento n.º: 1001771	
Processo(s): 25351.089104/2014-17 e 25351.089099/2014-04	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Semissólidos não estéreis: géis.	

Empresa: Farmace Indústria Químico-Farmacêutica Cearense Ltda	CNPJ: 06.628.333/0001-46
Endereço: Rodovia Dr. Antônio Lírio Caliqu, Km 02	
N.º: S/N	Bairro: Sítio Barreiras
Município: Barbalha	CEP: 63180000
	UF: CE
Autorização de Funcionamento n.º: 1010851	
Processo(s): 25351.121778/2014-31	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Abbott Laboratories Argentina S.A.	
Endereço: Avenida Valentín Vergara 7989, Localidad de Ingeniero Allan - Partido de Florencio Varela - Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa Importadora: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento n.º: 1005531	Autorização Especial n.º: 1200034
Processo(s): 25351.138197/2014-80 e 25351.125165/2014-84	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós.	
Líquidos não estéreis: soluções aerossóis e suspensões.	

Empresa Fabricante: Laboratório IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palpa nº. 2870, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa Importadora: Glenniark Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 44.363.661/0001-57
Autorização de Funcionamento n.º: 1010130	
Processo(s): 25351.120893/2014-47	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	

Empresa: Takeda Pharma Ltda.	CNPJ: 60.597.775/0008-40
Endereço: Rodovia SP. 340, KM 133,5	
N.º: S/N	Bairro: João Aldo Nassif
Município: Jaguariúna	CEP: 13820-000
	UF: SP

Autorização de Funcionamento n.º: 1006398	
Processo(s): 25351.060164/2014-36, 25351.060188/2014-86, 25351.060179/2014-93 e 25351.060201/2014-52	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, grânulos e pós.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis, óvulos, portaldas e supositórios.	
Líquidos não estéreis: emulsões, suspensões, soluções e xaropes.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Janssen Pharmaceutica N.V.	
Endereço: Janssen Pharmaceuticaaan 3, B-2440, Geel	
País: Bélgica	
Empresa Importadora: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento n.º: 1012361	Autorização Especial n.º: 1201654
Processo(s): 25351.065415/2014-02	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: pós.	

Empresa Fabricante: Laboratorios IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palpa n.º. 2870, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa Importadora: Cristália Produtos Químicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 44.734.671/0001-51
Autorização de Funcionamento n.º: 1002981	
Processo(s): 25351.154419/2014-04	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica e esterilização terminal) e pós liofilizados.	

Empresa: Neolatina Comércio e Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.541.132/0001-15
Endereço: VPR-03, Quadra 2-A, Módulos 20/21	
N.º: s/n	Bairro: DAIA
Município: Anápolis	CEP: 75132020
	UF: GO
Autorização de Funcionamento n.º: 1002945	
Processo(s): 25351.152257/2014-00	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos Estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.588, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o disposto no inciso X do art. 7º, da Lei 9.782, de 26 de janeiro de 1999,

considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Resolução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005;

considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas da(s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

EMPRESA IMPORTADORA: Biolab Sanus Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 49.475.833/0001-06

EMPRESA FABRICANTE: Alfa Wassermann S.P.A.
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 769 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL.

EMPRESA FABRICANTE: Gilead Sciences Farmacêutica do Brasil Ltda.
CNPJ: 15.670.288/0001-89

EMPRESA FABRICANTE: Gilead Sciences Inc.
ASSUNTO DA PETIÇÃO: 769/MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102014091500203

OTIVO DO INDEFERIMENTO: O expediente foi protocolado sem Revisão Periódica de Produto para todos os medicamentos inseridos no escopo do pedido de certificação, em desacordo com o parágrafo único, inciso II, § 2º, Art. 2º, da RDC nº. 204/2005 e §§ 1º e 2º do Art. 3º da RDC 25/2011.

EMPRESA IMPORTADORA: Actelion Pharmaceuticals do Brasil Ltda.
CNPJ: 05.240.939/0001-47

EMPRESA FABRICANTE: Almac Pharma Services
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 769 MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL.

NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.283707/2014-13

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O expediente foi protocolado sem Revisão Periódica de Produto, em desacordo com o parágrafo único, inciso II, § 2º, Art. 2º, da RDC nº. 204/2005 e §§ 1º e 2º do Art. 3º da RDC 25/2011.

EMPRESA IMPORTADORA: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica S.A.
CNPJ: 56.998.982/0001-07

EMPRESA FABRICANTE: Bristol-Myers Squibb S.R.L.
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 769 - Medicamentos - (Certificação de BPF) de Indústria Internacional de Sólidos não Estéreis exceto Mercosul.

NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.149037/2014-51

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O expediente foi protocolado sem Revisão Periódica de Produto para todos os medicamentos inseridos no escopo do pedido de certificação, em desacordo com o parágrafo único, inciso II, § 2º, Art. 2º, da RDC nº. 204/2005 e §§ 1º e 2º do Art. 3º da RDC 25/2011.

EMPRESA IMPORTADORA: Gilead Sciences Farmacêutica do Brasil Ltda.
CNPJ: 15.670.288/0001-89

EMPRESA FABRICANTE: Gilead Sciences Inc.
ASSUNTO DA PETIÇÃO: 769/MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL.

NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.267644/2014-18

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O expediente foi protocolado sem Revisão Periódica de Produto, em desacordo com o parágrafo único, inciso II, § 2º, Art. 2º, da RDC nº. 204/2005 e §§ 1º e 2º do Art. 3º da RDC 25/2011.

EMPRESA IMPORTADORA: Nova Química Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 72.593.791/0001-11

EMPRESA FABRICANTE: Ranbaxy Laboratories Limited
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): Certificação de BPF de Indústria Internacional de Sólidos Não Estéreis, exceto Mercosul.

NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.238743/2014-14

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: ausência do Anexo II - Descrição de Produtos do Formulário de Petição e Arquivo Mestre da Planta - AMP (Site Master File - SMF) e Revisões Periódicas de Produto (RPP) em meio eletrônico, em desacordo com o disposto no § 1º, art. 3º, da resolução RDC nº. 25, de 16 de junho de 2011.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.589, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, resolve:

Art. 1º. Tornar insubsistente a publicação da Concessão de Boas Práticas de Fabricação para a empresa constante do anexo desta Resolução, publicada pela Resolução - RE nº 3.349, de 29 de agosto de 2014, no Diário Oficial da União nº. 167, de 01 de setembro de 2014, Seção 1, página 55 e suplemento páginas 120 e 121.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

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



Empresa: DFL Indústria e Comércio S/A.	CNPJ: 33.112.665/0001-46
Endereço: Estrada do Gueronguê	
N.º: 2059	Bairro: Jacarepaguá
Município: Rio de Janeiro	CEP: 22713-002
UF: RJ	
Autorização de Funcionamento n.º: 1001771	
Processo(s): 25351.089104/2014-17 e 25351.089099/2014-04	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Semissólidos não estéreis: géis.	

Autorização de Funcionamento n.º: 1006398	
Processo(s): 25351.060164/2014-36, 25351.060188/2014-86, 25351.060179/2014-93 e 25351.060201/2014-52	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, grânulos e pós.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis, óvulos, pomadas e supositórios.	
Líquidos não estéreis: emulsões, suspensões, soluções e xaropes.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Farmace Indústria Químico-Farmacêutica Cearense Ltda	CNPJ: 06.628.333/0001-46
Endereço: Rodovia Dr. Antônio Lirio Callou, Km 02	
N.º: S/N	Bairro: Sítio Barreiras
Município: Barbalha	CEP: 63180000
UF: CE	
Autorização de Funcionamento n.º: 1010851	
Processo(s): 25351.121778/2014-31	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Janssen Pharmaceutica N.V.	
Endereço: Janssen Pharmaceuticaaan 3, B-2440, Geel	
País: Bélgica	
Empresa Importadora: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento n.º: 1012361	Autorização Especial n.º: 1201654
Processo(s): 25351.065415/2014-02	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: pós.	

Empresa Fabricante: Abbott Laboratories Argentina S.A.	
Endereço: Avenida Valentin Vergara 7989, Localidad de Ingeniero Allan - Partido de Florencio Varela - Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa Importadora: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento n.º: 1005531	Autorização Especial n.º: 1200034
Processo(s): 25351.138197/2014-80 e 25351.125165/2014-84	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós.	
Líquidos não estéreis: soluções agridosas e suspensões.	

Empresa Fabricante: Laboratorios IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palpa n.º. 2870, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa Importadora: Cristália Produtos Químicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 44.734.671/0001-51
Autorização de Funcionamento n.º: 1002981	
Processo(s): 25351.154419/2014-04	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica e esterilização terminal) e pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Laboratório IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palpa n.º. 2870, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
País: Argentina	
Empresa Importadora: Glenmark Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 44.363.661/0001-57
Autorização de Funcionamento n.º: 1010130	
Processo(s): 25351.120893/2014-47	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	

Empresa: Neolatina Comércio e Indústria Farmacêutica Ltda.	
Endereço: VPR-03, Quadra 2-A, Módulos 20/21	
N.º: s/n	Bairro: DAIA
Município: Anápolis	CEP: 75132020
UF: GO	
Autorização de Funcionamento n.º: 1002945	
Processo(s): 25351.152257/2014-00	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos Estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa: Takeda Pharma Ltda.	CNPJ: 60.397.775/0008-40
Endereço: Rodovia SP 340, KM 133,5	
N.º: S/N	Bairro: João Aldo Nassif
Município: Jaguariúna	CEP: 13820-000
UF: SP	

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.588, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o disposto no inciso X do art. 7º, da Lei 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Resolução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005; considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas da(s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

EMPRESA IMPORTADORA: Biolab Sanus Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 49.475.833/0001-06
EMPRESA FABRICANTE: Alfa Wassermann S.P.A.
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 769 - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS (Certificação de BPF) de Indústria Internacional de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto Mercosul.
NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.112490/2014-36

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O expediente foi protocolado sem Revisão Periódica de Produto para todos os medicamentos inseridos no escopo do pedido de certificação, em desacordo com o parágrafo único, inciso II, § 2º, Art. 2º, da RDC nº. 204/2005 e §§ 1º e 2º do Art. 3º da RDC 25/2011.

EMPRESA IMPORTADORA: Actelion Pharmaceuticals do Brasil Ltda.
CNPJ: 05.240.939/0001-47
EMPRESA FABRICANTE: Almac Pharma Services

ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 769 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL.
NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.283707/2014-13

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O expediente foi protocolado sem Revisão Periódica de Produto, em desacordo com o parágrafo único, inciso II, § 2º, Art. 2º, da RDC nº. 204/2005 e §§ 1º e 2º do Art. 3º da RDC 25/2011.

EMPRESA IMPORTADORA: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica S.A.
CNPJ: 56.998.982/0001-07

EMPRESA FABRICANTE: Bristol-Myers Squibb S.R.L.
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 769 - Medicamentos - (Certificação de BPF) de Indústria Internacional de Sólidos não Estéreis exceto Mercosul.

NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.149037/2014-51
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O expediente foi protocolado sem Revisão Periódica de Produto para todos os medicamentos inseridos no escopo do pedido de certificação, em desacordo com o parágrafo único, inciso II, § 2º, Art. 2º, da RDC nº. 204/2005 e §§ 1º e 2º do Art. 3º da RDC 25/2011.

EMPRESA IMPORTADORA: Gilead Sciences Farmacêutica do Brasil Ltda.
CNPJ: 15.670.288/0001-89

EMPRESA FABRICANTE: Gilead Sciences Inc.
ASSUNTO DA PETIÇÃO: 769/MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL.

NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.267644/2014-18
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O expediente foi protocolado sem Revisão Periódica de Produto, em desacordo com o parágrafo único, inciso II, § 2º, Art. 2º, da RDC nº. 204/2005 e §§ 1º e 2º do Art. 3º da RDC 25/2011.

EMPRESA IMPORTADORA: Nova Química Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 72.593.791/0001-11
EMPRESA FABRICANTE: Ranbaxy Laboratories Limited

ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): Certificação de BPF de Indústria Internacional de Sólidos Não Estéreis, exceto Mercosul.
NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.238743/2014-14

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: ausência do Anexo II - Descrição de Produtos do Formulário de Petição e Arquivo Mestre da Planta - AMP (Site Master File - SMF) e Revisões Periódicas de Produto (RPP) em meio eletrônico, em desacordo com o disposto no § 1º, art. 3º, da resolução RDC nº. 25, de 16 de junho de 2011.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.589, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, resolve:

Art. 1º. Tornar insubsistente a publicação da Concessão de Boas Práticas de Fabricação para a empresa constante do anexo desta Resolução, publicada pela Resolução - RE nº 3.349, de 29 de agosto de 2014, no Diário Oficial da União nº. 167, de 01 de setembro de 2014, Seção 1, página 55 e suplemento páginas 120 e 121.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/visualizar/acta.html>, pelo código 10102014091500203

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



RESOLUÇÃO - RE Nº 1.946, DE 22 DE MAIO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 402, de 31 de março de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso X do art. 7º, da Lei 9.782, de 26 de janeiro de 1999;

considerando o disposto no inciso IV do art. 41, da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006;

considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Resolução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005;

considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas da(s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

EMPRESA IMPORTADORA: Biolab Sanus Farmacêutica Ltda
CNPJ: 49.475.833/0001-06

EMPRESA FABRICANTE: Emcure Pharmaceuticals Limited
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 769 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL

NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.724421/2012-97
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (RDC Nº 17/2010).

EMPRESA IMPORTADORA: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.
CNPJ: 33.247.743/0001-10

EMPRESA FABRICANTE: GlaxoSmithKline Biologicals
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 70141- Certificação de BPF de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de biológicos e biotecnológicos, exceto MERCOSUL

NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.430330/2013-86
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não foi apresentada a avaliação do impacto sobre a situação de validação de limpeza dos equipamentos utilizados na produção da vacina adsorvida difteria, tétano e pertussis (acelular, hepatite B) (recombinante), poliomicelite 1, 2, 3 (inativada) e Haemophilus influenzae B (conjugada), contrariando o artigo 11 da RDC nº 204/05.

RAZÃO SOCIAL: Laboratório Regius Ltda.
CNPJ: 92.691.187/0001-35

ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 7368 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de LÍQUIDOS ESTÉREIS; 7327 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de LÍQUIDOS

NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 0046016/12-8 e 699391/11-5.

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (RDC Nº 17/2010) no que diz respeito ao sistema de tratamento de ar e sistema de tratamento de água.

EMPRESA IMPORTADORA: Boehringer Ingelheim do Brasil Química e Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 60.831.658/0001-77

EMPRESA FABRICANTE: Catalent Italy S.P.A.
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 769 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL

NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.605147/2013-64
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Em desacordo com a RDC 17/2010. A empresa fabricante compartilha área fabril e equipamentos com preparações biológicas contendo micro-organismos vivos.

EMPRESA IMPORTADORA: Mabra Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 09.545.589/0001-88

EMPRESA FABRICANTE: Mipharm S.p.A.
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 769 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL

NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.197776/2013-59
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (RDC Nº 17/2010).

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.947, DE 22 DE MAIO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 402, de 31 de março de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A(s) presente(s) Certificação(ões) terá(ão) validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

Empresa Fabricante: Baxter Healthcare Corporation
Endereço: 1700 Rancho Conejo Boulevard, Thousand Oaks, CA 91320
País: Estados Unidos da América

Empresa Importadora: Baxter Hospitalar Ltda.
CNPJ: 49.351.786/0001-80

Autorização de Funcionamento nº: 1006839
Processo: 25351.675759/2013-21

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Produtos estéreis: pos liofilizados.

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Consumer Healthcare LP
Endereço: 65 Windham Blvd., Aiken, SC 29805
País: Estados Unidos da América

Empresa Importadora: Glaxosmithkline Brasil Ltda.
CNPJ: 33.247.743/0001-10

Autorização de Funcionamento nº: 1001071
Processo: 25351.705399/2013-10

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Sólidos não estéreis: pastilhas.

Empresa Fabricante: Madaus Pharmaceuticals Private Limited
Endereço: Kundaim Industrial Estate, Kundaim, Ponda, Goa 403115
País: Índia

Empresa Importadora: Takeda Pharma Ltda.
CNPJ: 60.397.775/0001-74

Autorização de Funcionamento nº: 1006398
Processo: 25351.694758/2013-85

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Sólidos não estéreis: Grânulos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.948, DE 22 DE MAIO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 402, de 31 de março de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o parecer da área técnica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa constante no ANEXO, a Inclusão de Forma Farmacêutica no Certificado de Boas Práticas de Fabricação vigente.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/intercambio.html>, pelo código 10102014052000071

Art. 2º A presente inclusão mantém a data de validade de 21/01/2015, conforme publicação original dada pela RE nº. 201 de 18/01/2013, publicada no Diário Oficial da União nº 14, de 21 de janeiro de 2013, seção 1, página 28 e em suplemento da seção 1, página 78.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

EMPRESA SOLICITANTE: Biogen Idec Brasil Produtos Farmacêuticos Ltda.
CNPJ: 07.946.222/0001-74

AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.06.993-8

EMPRESA CERTIFICADA: Biogen Idec Inc.
ENDEREÇO: 5000 Davis Drive, Research Triangle Park, North Carolina 27709
PAÍS: Estados Unidos da América

Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):
Insumos: natalizumabe, betainterferona 1a e allanonacoguer.

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.949, DE 22 DE MAIO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 402, de 31 de março de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: EUTICALS S.P.A
ENDEREÇO: VIA VOLTURNO, 45/48, QUINTO DE STAMPI ROZZANO - 20089
PAÍS: ITÁLIA

EMPRESA SOLICITANTE: ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA
CNPJ: 43.426.626/0001-77

AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.00147-8
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL Nº: 1.20563-9

PROCESSO Nº: 25351.077414/2014-61

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS:
Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por Fermentação:
ciclosporina

EMPRESA FABRICANTE: EUTICALS S.P.A
ENDEREÇO: VIA VOLTURNO, 45/48, QUINTO DE STAMPI ROZZANO - 20089
PAÍS: ITÁLIA

EMPRESA SOLICITANTE: EMS S/A
CNPJ: 57.507.378/0003-65

AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.00235-1
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL Nº: 1.20867-1

PROCESSO Nº: 25351.093616/2014-10

CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS:
Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por Fermentação:
ciclosporina

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



Empresa Fabricante: Fidia Farmaceutici S.P.A.	
Endereço: Via Ponte della Fabbrica 3/A, 35031, Abano Terme, Padova	
País: Itália	
Empresa Importadora: TRB Pharma Indústria Química e Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.455.192/0001-15
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.341-7	
Processo(s): 25351.607030/2013-49 e 25351.613099/2013-92	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: hialuronato de sódio Produtos Estéreis: Solução parenteral de pequeno volume com esterilização terminal (granul).	

Empresa Fabricante: Lemery S.A. de C.V.	
Endereço: Martirios de Rio Blanco nº 54, Huichapan, C.P. 16030	
País: México	
Empresa Importadora: Biosintética Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 53.162.095/0001-06
Autorização de Funcionamento n.º: 1.01.213-1	
Processo(s): 25351.634450/2013-99	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos estéreis citotóxicos: póis liofilizados.	

Empresa: Mabra Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 09.545.589/0001-88
Endereço: Rodovia BR 153, Km 5,5 Bloco A		
N.º: S/N	Bairro: Zona Rural	CEP: 74675-090
Município: Goiânia	UF: GO	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.07.794-7		
Processo(s): 25351.551354/2013-96 e 25351.551344/2013-74		
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos. Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica.		

Empresa: Nortis Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 05.127.216/0001-36
Endereço: Rua João Guilherme		
N.º: 500	Bairro: Parque Industrial Nafin	CEP: 86042290
Município: Londrina	UF: PR	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.740-7		
Processo(s): 25351.741511/2013-26		
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não estéreis: cápsulas e pós.		

Empresa Fabricante: Novartis Farmacêutica S.A.	
Endereço: Ronda de Santa Maria 158, 08210 Barberá del Vallès, Barcelona	
País: Espanha	
Empresa Importadora: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.047-2 Autorização Especial n.º: 1.21.911-7	
Processo(s): 25351.644299/2013-89	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: cápsulas (granul) e comprimidos revestidos (granul).	

Empresa Fabricante: Pfizer Ireland Pharmaceuticals	
Endereço: Grange Castle Business Park, Clondalkin, Dublin 22	
País: Irlanda	
Empresa Importadora: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento n.º: 1.02.110-1	
Processo: 25351.392563/2013-06 e 25351.392721/2013-93	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção: Insumo farmacêutico ativo biológico: etanercepte e polissacarídeos pneumocócicos 1, 3, 5, 6A, 6B, 7F, 18C e 19F conjugados à proteína difterica (CRM 197). Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Rovi Contract Manufacturing S.L.	
Endereço: Julián Camarillo, 35, 28037, Madrid	
País: Espanha	
Empresa Importadora: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00235-1 Autorização Especial n.º: 1.20867-1	
Processo(s): 25351.579232/2013-78	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica.	

Empresa Fabricante: Takeda GmbH	
Endereço: Robert-Bosch-Strasse 8, D-78234 Singen	
País: Alemanha	
Empresa Importadora: Takeda Pharma Ltda.	CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.639-8	
Processo(s): 25351.581182/2013-33	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Líquidos não estéreis: suspensões	

Empresa Fabricante: Corden Pharma S.p.A.	
Endereço: Viale dell'Industria, 3 - Caponago (MB)	
País: Itália	
Empresa Importadora: AstraZeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento n.º: 1.01.618-1 Autorização Especial n.º: 1.20.230-8	
Processo(s): 25351.562646/2013-43	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno e grande volume (com esterilização terminal). Produtos estéreis carbapenêmicos: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Corden Pharma GmbH	
Endereço: Otto-Uahn-Strasse, 68723 Plankstadt	
País: Alemanha	
Empresa Importadora: AstraZeneca do Brasil Ltda.	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento n.º: 1.01.618-1	
Processo: 25351.635918/2013-84	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).	

Empresa: Guerbet Produtos Radiológicos Ltda.		CNPJ: 42.180.406/0001-43
Endereço: Rua André Rocha		
N.º: 3.000	Bairro: Jacarepaguá	CEP: 22710-561
Município: Rio de Janeiro	UF: RJ	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.04.980-1		
Processo: 25351.603922/2013-67		
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).		

Empresa Fabricante: Novartis Pharmaceutical Corporation	
Endereço: 25 Old Mill Road, Suffern, New York	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Importadora: Novartis Biotecnologias S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.068-5 Autorização Especial n.º: 1.20.868-3	
Expediente(s): 1008723/13-1 e 813304/11-2	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: comprimidos. Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas.	

Empresa Fabricante: Sanofi Pasteur SA	
Endereço: Avenue Marcel Merieux, 1541 - Marcy L'Etoile	
País: França	
Empresa Importadora: Instituto Butantan	CNPJ: 61.821.344/0001-56
Autorização de Funcionamento n.º: 1.02.234-0	
Processo: 25351.523099/2013-06	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Claris Lifesciences Limited- Unidade 1	
Endereço: Village Chacharwadi, Vasana, Taluka Sanand, Ahmedabad- 382 213, Gujarat State	
País: Índia	
Empresa Importadora: Claris Produtos Farmacêuticos do Brasil Lt- da	CNPJ: 02.455.073/0001-01
Autorização de Funcionamento n.º: 1.04.277-2 Autorização Especial n.º: 1.20.646-6	
Processo(s): 25351.705439/2013-13	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos estéreis: emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal), emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	



Empresa Fabricante: Fidia Farmaceutici S.P.A.
Endereço: Via Ponte della Fabbrica 3/A, 35031, Abano Terme, Padova
País: Itália
Empresa Importadora: TRB Pharma Indústria Química e Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.455.192/0001-15
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.341-7
Processo(s): 25351.607030/2013-49 e 25351.613099/2013-92
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção: Insumos farmacêuticos ativos biológicos: hialuronato de sódio Produtos Estéreis: Solução parenteral de pequeno volume com esterilização terminal (granel)

Empresa Fabricante: Lemery S.A. de C.V.
Endereço: Martires de Rio Blanco nº 54, Huichapan, C.P. 16030
País: México
Empresa Importadora: Biosimétrica Farmacêutica Ltda. CNPJ: 53.162.095/0001-06
Autorização de Funcionamento n.º: 1.01.213-1
Processo(s): 25351.634450/2013-99
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados.

Empresa: Mabra Farmacêutica Ltda. CNPJ: 09.545.589/0001-88
Endereço: Rodovia BR 153, Km 5,5 Bloco A
N.º: S/N Bairro: Zona Rural CEP: 74675-090
Município: Goiânia UF: GO
Autorização de Funcionamento n.º: 1.07.794-7
Processo(s): 25351.551354/2013-96 e 25351.551344/2013-74
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos. Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica.

Empresa: Nortis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 05.127.216/0001-36
Endereço: Rua João Guilherme
N.º: 500 Bairro: Parque Industrial Nalin CEP: 86042290
Município: Londrina UF: PR
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.740-7
Processo(s): 25351.741511/2013-26
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não estéreis cefalosporínicos: cápsulas e pós.

Empresa Fabricante: Novartis Farmacêutica S.A.
Endereço: Ronda de Santa Maria 158, 08210 Barberà del Vallès, Barcelona
País: Espanha
Empresa Importadora: Sandoz do Brasil Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.047-2 Autorização Especial n.º: 1.21.911-7
Processo(s): 25351.644299/2013-89
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: cápsulas (granel) e comprimidos revestidos (granel).

Empresa Fabricante: Pfizer Ireland Pharmaceuticals
Endereço: Grange Castle Business Park, Clonsilla, Dublin 22
País: Irlanda
Empresa Importadora: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento n.º: 1.02.110-1
Processo: 25351.392563/2013-06 e 25351.392721/2013-93
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção: Insumo farmacêutico ativo biológico: clamcepte e polissacarídeos pneumocócicos 1, 3, 5, 6A, 6B, 7E, 18C, e 19F conjugados a proteína difterica (CRM 197). Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Rovi Contract Manufacturing S.L.
Endereço: Julián Camarillo, 35, 28037, Madrid
País: Espanha
Empresa Importadora: EMS S/A CNPJ: 57.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00235-1 Autorização Especial n.º: 1.20867-1
Processo(s): 25351.579232/2013-78
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica.

Empresa Fabricante: Takeda GmbH
Endereço: Robert-Bosch-Strasse 8, D-78224 Singen
País: Alemanha
Empresa Importadora: Takeda Pharma Ltda. CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.639-8
Processo(s): 25351.581182/2013-33
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Líquidos não estéreis: suspensões

Empresa Fabricante: Corden Pharma S.p.A.
Endereço: Viale dell'Industria, 3 - Caponago (MB)
País: Itália
Empresa Importadora: AstraZeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento n.º: 1.01.618-1 Autorização Especial n.º: 1.20.230-8
Processo(s): 25351.562646/2013-43
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos estéreis: emulsões parenterais de pequeno e grande volume (com esterilização terminal). Produtos estéreis carbapenêmicos: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Corden Pharma GmbH
Endereço: Otto-Hahn-Strasse, 68723 Plankstadt
País: Alemanha
Empresa Importadora: AstraZeneca do Brasil Ltda. CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento n.º: 1.01.618-1
Processo: 25351.635918/2013-84
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granel).

Empresa: Guerbet Produtos Radiológicos Ltda. CNPJ: 42.180.406/0001-43
Endereço: Rua André Rocha
N.º: 3.000 Bairro: Jacarepaguá CEP: 22710-561
Município: Rio de Janeiro UF: RJ
Autorização de Funcionamento n.º: 1.04.980-1
Processo: 25351.603922/2013-67
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Novartis Pharmaceutical Corporation
Endereço: 25 Old Mill Road, Summit, New York
País: Estados Unidos da América
Empresa Importadora: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.068-5 Autorização Especial n.º: 1.20.868-3
Expediente(s): 1008723/13-1 e 813304/11-2
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: comprimidos. Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas.

Empresa Fabricante: Sanofi Pasteur SA
Endereço: Avenue Marcel Méricieux, 1541 - Marcy L'Etoile
País: França
Empresa Importadora: Instituto Butantan CNPJ: 61.821.344/0001-56
Autorização de Funcionamento n.º: 1.02.234-0
Processo: 25351.523099/2013-06
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Claris Lifesciences Limited- Unidade 1
Endereço: Village Chacharvadi, Vasana, Taluka Sunand, Ahmedabad- 382 213, Gujarat State
País: Índia
Empresa Importadora: Claris Produtos Farmacêuticos do Brasil Lt- CNPJ: 02.455.073/0001-01
Autorização de Funcionamento n.º: 1.04.277-2 Autorização Especial n.º: 1.20.646-6
Processo(s): 25351.705439/2013-13
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos estéreis: emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal), emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal), soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).



ANEXO

Empresa Fabricante: Balkanpharma-Dupnitsa AD
Endereço: 3 Samokovsko Shosse Street, Dupnitsa, 2600
País: Bulgária
Empresa Importadora: Actavis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.492-9 Autorização Especial n.º: 1.20.183-6
Processo(s): 25351.274616/2013-34
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Emcare Pharmaceuticals Limited
Endereço: Plot No. P-1, I.T.B.T. Park, Phase - II, M.I.D.C. Hinjewadi, Pune - 411057
País: Índia
Empresa Importadora: Bioblab Santos Farmacêutica Ltda. CNPJ: 49.475.833/0001-06
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.974-4
Processo(s): 25351.732222/2013-51
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Glaxo-Wellcome S.A.
Endereço: Avda. Extremadura, 3-09400 - Aranda de Duero (Burgos)
País: Espanha
Empresa Importadora: Glaxosmithkline Brasil Ltda. CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.107-1 Autorização Especial n.º: 1.20.188-4
Processo(s): 25351.496372/2013-55
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos. Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e envelopes.

Empresa: Indústria Farmacêutica Melcon do Brasil S.A. CNPJ: 04.338.716/0001-54
Endereço: VP.2 Quadra 5
N.º: Mod. 7 Bairro: Distrito Industrial - Data CEP: 75132-055
Município: Anápolis UF: GO
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.589-7
Processo(s): 25351.116208/2014-72
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Ivers-Lec AG
Endereço: Kirchbergstrasse 160, 3400 Burgdorf
País: Suíça
Empresa Importadora: Eisai Laboratórios Ltda. CNPJ: 08.416.362/0001-70
Autorização de Funcionamento n.º: 1.07.310-4 Autorização Especial n.º: 1.23.431-1
Processo(s): 25351.395525/2013-82
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária).

Empresa Fabricante: León Pharma S.A.
Endereço: Polígono Industrial Navatejera, C/ La Vallina, s/n, Villajimbre-León
País: Espanha
Empresa Importadora: Eurofarma Laboratórios S.A. CNPJ: 61.190.096/0001-92
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.043-8
Processo(s): 25351.542460/2013-13
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis hormonais: Comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG
Endereço: Lohmannstrasse 2, 56626, Andernach
País: Alemanha

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/annuairegistrat.html>, pelo código 10102014060200086

Empresa Importadora: Mundipharma Brasil Prod. Médicos e Farm. Lt. CNPJ: 15.127.898/0001-30
Autorização de Funcionamento n.º: 1.09.198-1 Autorização Especial n.º: 1.01.541-4
Processo(s): 25351.610399/2013-14
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: adesivos.

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.
Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, NC 27893
País: Estados Unidos da América
Empresa Importadora: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Lt. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.029-0 Autorização de Funcionamento Especial n.º: 1.21.930-2
Processo(s): 25351.621306/2013-68
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos. Sólidos não estéreis: granulados (embalagem primária e secundária).

Empresa: Sanyal Comércio e Indústria Ltda. CNPJ: 61.068.755/0001-12
Endereço: Rua Nicolau Alayan
N.º: 441 Bairro: Interlagos CEP: 04802000
Município: São Paulo UF: SP
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.714-6
Autorização Especial n.º: 1.22.873-2
Processo(s): 25351.726456/2013-41, 25351.726414/2013-15 e 25351.726427/2013-14
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos. Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis, pomadas. Líquidos não estéreis: suspensões, soluções, emulsões, elixires, xaropes.

Empresa Fabricante: Shire Human Genetic Therapies
Endereço: 400 Shire Way, Lexington, MA 02421
País: Estados Unidos da América
Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento n.º: 1.06.979-1
Processo(s): 25351.624442/2013-35
Certificado de Boas Práticas para Insumos(s): Insumos farmacêuticos ativos biológicos (purificação e inativação viral): allagalsidase e alfavaglicrase.

Empresa Fabricante: Takeda GmbH
Endereço: Robert-Bosch-Strasse 8, D-78224 Singen
País: Alemanha
Empresa Importadora: Takeda Pharma Ltda. CNPJ: 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.639-8
Processo(s): 25351.585945/2013-20
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa: Libbs Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.230.314/0005-07
Endereço: Rua Alberto Correia Franclort
N.º: 88 Bairro: Bairro dos Oliveiras CEP: 06807-461
Município: Embu das Artes UF: SP
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.033-3
Autorização Especial n.º: 1.21.800-3
Processo(s): 25351.729188/2013-22; 25351.731508/2013-14; 25351.729275/2013-38 e 25351.729161/2013-01
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e xaropes. Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica), soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica). Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

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



Autorização de Funcionamento nº: 1.03569-5
Processo(s): 25351.613122/2013-81
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
Sólidos não estéreis: cápsulas.

Autorização de Funcionamento nº: 1.00370-7
Processo(s): 25351.054399/2014-55
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
Líquidos não estéreis: Suspensões aerossóis.

Empresa Fabricante: Excella GmbH
Endereço: Nürnberger Str. 12, 90537, Feucht
País: Alemanha
Empresa Importadora: Merck S.A. **CNPJ:** 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.089-8
Processo(s): 25351.006788/2014-97
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa Fabricante: Natco Pharma Limited
Endereço: Kolhur, Mahaboobnagar District, Andhra Pradesh
País: Índia
Empresa Importadora: Natcofarma do Brasil Ltda. **CNPJ:** 08.157.293/0001-27
Autorização de Funcionamento nº: 1.08.261-1 **Autorização Especial nº:** 1.22.585-8
Processo: 25351.414763/2013-76
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Sólidos não estéreis citotóxicos: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Intas Pharmaceuticals Limited
Endereço: Sarkhej-bavlai Plot 457/458, Matoda, Ahmedabad, Gurajat, Índia - 382 210
País: Índia
Empresa Importadora: Accord Farmacéutica Ltda. **CNPJ:** 64.171.697-0001-46
Autorização de Funcionamento nº: 1.05.537-7 **Autorização Especial nº:** 1220236
Processo(s): 25351.649578/2013-46 e 25351.649546/2013-32
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, comprimidos mastigáveis e cápsulas
Sólidos não estéreis citotóxicos: comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica e esterilização terminal), pós liofilizados
Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica e esterilização terminal), pós liofilizados

Empresa Fabricante: Novartis Pharma SAS
Endereço: 8 rue de l'Industrie, 68330 Huningue
País: França
Empresa Importadora: Novartis Biotecnologia S.A. **CNPJ:** 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.058-5
Processo(s): 25351.564327/2013-16
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):
Insumos farmacéuticos ativos biológicos: secuninumabe e basiliximabe.

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals d.d.
Endereço: Perzonalni 47, SI-2391 Prevalje
País: Eslovênia
Empresa Importadora: Ache Laboratórios Farmacéuticos S.A. **CNPJ:** 60.659.463/0001-91
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.573-9
Processo(s): 25351.066365/2014-88
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
Sólidos não estéreis penicilínicos: pós.

Empresa Fabricante: Pharmathen International SA
Endereço: Industrial Park, 5th Block, 69300, Sapes, Rodopi
País: Grécia
Empresa Importadora: EMS S/A **CNPJ:** 57.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.235-1
Processo(s): 25351.036969/2014-71
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
Sólidos não estéreis: cápsulas.

Empresa Fabricante: Lek Pharmaceuticals D.D.
Endereço: Perzonalni 47, SI-2391 Prevalje
País: Eslovênia
Empresa Importadora: Biosintética Farmacéutica Ltda. **CNPJ:** 53.162.095/0001-06
Autorização de Funcionamento nº: 1.01.213-1
Processo: 25351.054421/2014-14
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Forma Farmacéutica:
Sólidos não estéreis penicilínicos: pós.

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Saglik Urunleri Ilaclari Sanayi ve Ticaret A.S.
Endereço: GOSB Ihsan Dede Cad. 900. Sok. TR-41480 Gebze - Kocaeli
País: Turquia
Empresa Importadora: Novartis Biotecnologia S.A. **CNPJ:** 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento nº: 1.00068-5
Processo: 25351.704460/2013-13
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Forma Farmacéutica:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos

Empresa Fabricante: Madaus Pharmaceuticals Private Limited.
Endereço: Kundaim Industrial Estate, Kundaim, Ponda, Goa 403115
País: Índia
Empresa Importadora: Takeda Pharma Ltda. **CNPJ:** 60.397.775/0001-74
Autorização de Funcionamento nº: 1.00639-8
Processo: 25351.694758/2013-85
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Forma Farmacéutica:
Sólidos não estéreis: granulados.

Empresa Fabricante: Strides ArcoLab Limited
Endereço: No. 36/7, Surajajakkanahalli, Indlavadi Cross, Anekal Taluk, Bangalore
País: Índia
Empresa Importadora: Aspen Pharma Indústria Farmacéutica **CNPJ:** 02.433.631/0001-20
Autorização de Funcionamento nº: 1.03764-8
Processo(s): 25351.386643/2013-80
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas moles.

Empresa Fabricante: Medispray Laboratories Pvt. Ltd.
Endereço: 344/345 Kundaim Industrial Estate, Kundaim, Goa 403115
País: Índia
Empresa Importadora: Laboratório Teuto Brasileiro S/A **CNPJ:** 17.159.229/0001-76

Empresa Fabricante: Teva Pharmaceutical Industries LTD.
Endereço: 18 Eli Hurvitz Street, Industrial Zone, Kfar Saba, 44102
País: Israel
Empresa Importadora: Teva Farmacéutica Ltda. **CNPJ:** 05.333.542/0001-08

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102014072100107

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



ANEXO

EMPRESA: VIA EXPRESSA TRANSPORTE URGENTE E LOGÍSTICA LTDA
 ENDEREÇO: RUA SOLDADO OTTO UNGER, Nº 65
 BAIRRO: PARQUE NOVO MUNDO CEP: 02187010 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 07.290.099/0001-52
 PROCESSO: 25351.282135/2012-23
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Solicitação de Renovação peticionada após vencimento da autorização, contrariando a Lei 9.782/99. Deverá ser realizado novo pedido de concessão.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.110, DE 14 DE AGOSTO DE 2014

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

Art. 1º. Alterar Autorização de Funcionamento para Empresas de Medicamentos, constantes do anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: J. T. MOREIRA DA SILVA - ME
 ENDEREÇO: RUA GETULIO VARGAS, 852-C
 BAIRRO: CENTRO CEP: 65700000 - BACARAL/MA
 CNPJ: 17.029.351/0001-28
 PROCESSO: 25351.042105/2013-17 AUTORIZ/MS: 1.09500.3
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: SURYA DENTAL COMÉRCIO DE PRODUTOS ODONTOLÓGICOS E FARMACÉUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA MELVIM JONES, Nº 823
 BAIRRO: PARQUE INDUSTRIAL BANDEIRANTES CEP: 87070030 - MARINGÁ/PR
 CNPJ: 00.814.559/0001-55
 PROCESSO: 25023.150442/2007-43 AUTORIZ/MS: 1.07026.4
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: 3LOG SOLUÇÕES DE LOGÍSTICA INTEGRADA LTDA
 ENDEREÇO: Avenida Cachoeira 1007
 BAIRRO: Vila Pindorama CEP: 06413000 - BARUERI/SP
 CNPJ: 07.923.809/0001-34
 PROCESSO: 25351.629616/2012-43 AUTORIZ/MS: 1.09477.5
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

EMPRESA: DMED FARMACÉUTICA LTDA-ME
 ENDEREÇO: AVENIDA COMENDADOR TELES, Nº 2337 - SOBRELOJA
 BAIRRO: VILAR DO TELES CEP: 25561162 - SÃO JOÃO DE MERITI/RJ
 CNPJ: 03.546.054/0001-45
 PROCESSO: 25351.340716/2006-91 AUTORIZ/MS: 1.06836.6
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: KEDRION BRASIL DISTRIBUIDORA DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA
 ENDEREÇO: Rua Desvio Bucarest, quadra 255, Lote 11
 BAIRRO: Jardim Novo Mundo CEP: 74703100 - GOIANIA/GO
 CNPJ: 09.284.952/0001-59
 PROCESSO: 25351.312206/2008-96 AUTORIZ/MS: 1.07577.8
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 EMPRESA: SANFARMA COMÉRCIO DE MEDICAMENTOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA RADIALISTA WOLNEY SILVA, Nº 390-CONJ. MÉDICE II
 BAIRRO: LUZIA CEP: 49048320 - ARACAJU/SE
 CNPJ: 00.895.119/0001-70
 PROCESSO: 25000.021510/99-28 AUTORIZ/MS: 1.04378.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: MEDICAMENTO
 DISTRIBUIR: MEDICAMENTO
 EXPEDIR: MEDICAMENTO
 TRANSPORTAR: MEDICAMENTO

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.142, DE 15 DE AGOSTO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacéutica, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: DSM Pharmaceuticals, Inc.
 Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina, 27834
 País: Estados Unidos da América
 Empresa Importadora: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos Lt. CNPJ: 33.009.945/0001-23 da.
 Autorização de Funcionamento nº: 1001004
 Processo(s): 25351.037928/2014-72
 Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
 Produtos estéreis: pós liofilizados

Empresa Fabricante: Jubilant HollisterStier, LLC
 Endereço: 3525 North Regal Street, Spokane, Washington 99207
 País: Estados Unidos da América
 Empresa Importadora: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
 Autorização de Funcionamento nº: 1000290
 Processo(s): 25351.726333/2013-15
 Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal

Empresa Fabricante: Patheon Puerto Rico, Inc
 Endereço: Slate Road 670 Km 2.7 - 00674 - Manati
 País: Porto Rico
 Empresa Importadora: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda CNPJ: 02.685.377/0001-57
 Autorização de Funcionamento nº: 1913003 Autorização Especial nº: 1201671
 Processo: 25351.744817/2013-16
 Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Forma Farmacêutica:
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul)

Empresa Fabricante: DSM Pharmaceuticals Inc.
 Endereço: 5900 Martin Luther King Jr. Highway, Greenville, North Carolina 27834
 País: Estados Unidos da América

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/ctd/index.cfm>, pelo código 10102014081800155

Empresa Importadora: Laboratórios Pfizer Ltda. CNPJ: 46.070.368/0001-69
 Autorização de Funcionamento nº: 1002166
 Processo: 25351.100769/2014-61
 Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
 Produtos estéreis (formulação e envase): pós liofilizados.

Empresa: Cimed Indústria de Medicamentos Ltda. CNPJ: 02.814.497/0002-98
 Endereço: Rua Cel. Armando Rubens Storino
 N.º: 2750 Bairro: Jardim Paraíso CEP: 37.550-000
 Município: Pouso Alegre UF: MG
 Autorização de Funcionamento nº: 1043810
 Autorização Especial nº: 1224485
 Processo(s): 25351.143392/2014-57 e 25351.143508/2014-74
 Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas:
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.
 Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas e pós.

Empresa Fabricante: Synco Biopartners B.V.
 Endereço: Panshouvelweg 30, 1105 BJ Amsterdam
 País: Holanda
 Empresa Importadora: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
 Autorização de Funcionamento nº: 1000685 Autorização Especial nº: 1208683
 Processo(s): 25351.161260/2014-14
 Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Polissacarídeo meningocócico do grupo C e proteína CRM197

Empresa Fabricante: AbbVie Ltd.
 Endereço: Km 58.0 Carretera 2 Cruce Dávilla Barceloneta Porto Rico 00617
 País: Estados Unidos da América
 Empresa Importadora: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda CNPJ: 56.998.701/0012-79
 Autorização de Funcionamento nº: 1005531 Autorização Especial nº: 1200034
 Processo(s): 25351.067631/2014-47
 Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
 Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).

Empresa Fabricante: Novartis Vaccines and Diagnostics S.R.L.
 Endereço: Via Fiorentina, 1 - 53100 - Siena
 País: Itália
 Empresa Importadora: Novartis Biociências S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
 Autorização de Funcionamento nº: 1000685
 Processo(s): 25351.161301/2014-47
 Certificado de Boas Práticas para Insumos:
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: vírus da Influenza subunitário e inativado tipo A (H1N1 e H3N2) e tipo B e vesículas da membrana externa (QMV) de Neisseria meningitidis grupo B

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



DIÁRIO OFICIAL DA UNIÃO

República Federativa do Brasil - Imprensa Nacional

Em circulação desde 1º de outubro de 1862

Suplemento ao N.º 122

Brasília - DF, segunda-feira, 30 de junho de 2014



Sumário

PÁGINA

Ministério da Saúde 1

Ministério da Saúde

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA SUPERINTENDÊNCIA DE INSPEÇÃO SANITÁRIA

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.304, DE 27 DE JUNHO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014,

considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

EMPRESA FABRICANTE: SANDOZ GMBH	
ENDEREÇO: BIOCHEMIESTRAßE 10 A-6250 KUNDL, TYROL.	
PAÍS: ÁUSTRIA	
EMPRESA SOLICITANTE: LABORÁTORIOS PFIZER LTDA	CNPJ: 46.070.868/0001-69
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.002.16-6	
PROCESSO Nº: 25351.533724/2013-93	
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS:	
Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por semissíntese: Ampicilina sódica estéril (etapa de esterilização)	
Obs.: A fabricação deste insumo farmacêutico ativo envolve ainda a etapa de síntese química realizada pela seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 249/2005:	
Sandoz Industrial Products S.A. Ctra. Granollers - Cardener C-251, Km 4,3 - E08520 Lés Franqueses Del Vallés / Barcelona, Espanha.	

EMPRESA FABRICANTE: SANDOZ GMBH	
ENDEREÇO: BIOCHEMIESTRAßE 10 A-6250 KUNDL, TYROL.	
PAÍS: ÁUSTRIA	
EMPRESA SOLICITANTE: NOVARTIS BIO- CIÊNCIAS S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.00068-5	

TABELA DE PREÇOS DE JORNAIS AVULSOS			
Páginas	Distrito Federal	Demais Estados	
de 02 a 28	R\$ 0,30	R\$ 1,40	
de 32 a 76	R\$ 0,50	R\$ 2,00	
de 80 a 156	R\$ 1,10	R\$ 2,60	
de 160 a 250	R\$ 1,50	R\$ 3,00	
de 254 a 500	R\$ 3,00	R\$ 4,50	
- Acima de 500 páginas = preço de tabela mais excedente de páginas multiplicado por R\$ 0,0107			

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102014063000001

PROCESSO Nº: 25351.522812/2013-31	
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS:	
Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por fermentação: Ciclosporina crua	
Obs.: A fabricação deste insumo farmacêutico ativo envolve ainda a etapa de purificação realizada pela seguinte planta, que também deve possuir Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido, conforme estabelece a RDC 249/2005:	
Novartis Ringaskiddy Limited. Ringaskiddy, County Cork, Irlanda.	

EMPRESA FABRICANTE: F. I. S. - FABBRICA ITALIANA SINTETICI S.P.A.	
ENDEREÇO: Viale Millano 26, Alte di Montecchio Maggiore, Vicenza - 36075	
PAÍS: Itália	
EMPRESA SOLICITANTE: Merck Sharp e Dohme Farmaceutica Ltda.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.00029-0	AUTORIZAÇÃO ESPECIAL Nº: 1.21930-2

PROCESSO Nº: 25351.184757/2013-52	
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS:	
Insumo(s) farmacêutico(s) ativo(s) obtido(s) por síntese química: efavirenz	

EMPRESA FABRICANTE: SUVEN LIFE SCIENCES LTD - UNIT 3	
ENDEREÇO: Plot No. 262, 263, 270 & 271 IDA, Pasbanylaram, Medak District, Andhra Pradesh, 502 307	
PAÍS: INDIA	
EMPRESA SOLICITANTE: Instituto Terapêu- tico Delta Ltda.	CNPJ: 33.173.097/0002-74
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.00440-9	
PROCESSO Nº: 25351.731720/2013-37	
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: penicilamina	

EMPRESA FABRICANTE: SUVEN LIFE SCIENCES LTD - UNIT 3	
ENDEREÇO: Plot No. 262, 263, 270 & 271 IDA, Pasbanylaram, Medak District, Andhra Pradesh, 502 307	
PAÍS: INDIA	
EMPRESA SOLICITANTE: MEIZLER UCB BIOPHARMA S.A	CNPJ: 64.711.500/0001-14
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.02361-9	
PROCESSO Nº: 25351.743044/2013-11	
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: penicilamina	

EMPRESA FABRICANTE: NEULAND LABORATORIES LTD. - UNIT 1	
ENDEREÇO: 347, 473, 474 & 490/2, Veerabhadraswamy Temple Road, Jinnaram Mandal, Bonthapally, Medak District, Andhra Pradesh - 502313	
PAÍS: Índia	
EMPRESA SOLICITANTE: Isofarma Industrial Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.281.006/0001-00
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO Nº: 1.05170-8	
PROCESSO Nº: 25351.632099/2013-75	
CERTIFICADO DE BOAS PRÁTICAS DE FABRICAÇÃO DE INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVOS:	
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: ciprofloxacino (etapa de síntese e purificações finais)	
Obs.: A fabricação deste insumo farmacêutico ativo envolve ainda etapas de síntese química do intermediário cloridrato de ciprofloxacino, realizadas pela	

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



Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção:

Insumos farmacêuticos ativos biológicos: vírus atenuado da rubéola, vírus atenuado do sarampo, polissacarídeo de 23 sorotipos de *S. Pneumonia*, toxóide diftérico, toxóide tetânico, vírus inativados da poliomielite 1, 2 e 3, toxóide Pertussis (acelular), polissacarídeo de *Haemophilus influenzae* tipo b.

Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Schering-Plough (Brinny) Company
Endereço: Brinny, Innishannon, Co. Cork
País: Irlanda

Empresa Importadora: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.171-1 Autorização Especial nº: 1202845
Processo: 25351.391814/2013-66

Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção:

Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos: alfaferinterferona 2b.
Produtos estéreis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Stichting Sanquin Bloedvoorziening
Endereço: Plesmanlaan 125, 1066 CX Amsterdam, The Netherlands
País: Holanda

Empresa Importadora: Blau Farmacêutica S/A CNPJ: 58.430.828/0001-60
Autorização de Funcionamento nº: 1.01.637-7
Processos: 25351.355292/2013-34 e 25351.681399/2013-51

Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção:

Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, complexo protrombínico, inibidor da esterase C1 e imunoglobulina G.
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

Empresa: Theodoro F Sobral & Cia Ltda CNPJ: 06.597.801/0001-62
Endereço: Rua Bento Leão
N.º: 25 Bairro: Centro CEP: 64.800-000
Município: Floriano UF: PI

Autorização de Funcionamento nº: 1009636
Processos: 25351.598470/2013-99; 25351.598478/2013-18; 25351.598482/2013-69

Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas:
Sólidos não estéreis: comprimidos.
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: elixires, emulsões, soluções, suspensões e xaropes.

Empresa: Agila Especialidades Farmacêuticas Ltda. CNPJ: 11.643.096/0001-22
Endereço: Estrada Dr. Lourival Martins Beda
N.º: 1.118 Bairro: Donana CEP: 28.110-000
Município: Campos dos Goytacazes UF: RJ

Autorização de Funcionamento nº: 1.08.830-7
Processos(s): 25351.271504/2013-58

Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:
Produtos estéreis carbapenêmicos: pós (com preparação asséptica).

Empresa: Gerned Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.992.062/0009-12
Endereço: Estrada Municipal de Jaguariúna
N.º: 254 Bairro: Tanquinho Velho CEP: 13820-000
Município: Jaguariúna UF: SP

Autorização de Funcionamento nº: 1.00.583-3
Processo: 25351.671821/2013-69

Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.

Empresa Fabricante: Hospira S.P.A.
Endereço: Via Fosse Ardentine, 2 - 20060 Liscate (MI)
País: Itália

Empresa Importadora: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento nº: 1005531
Processo: 25351.579155/2013-84

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Produtos estéreis: Soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica e esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Pharmachemie B.V.
Endereço: Swensweg 5, 2031 GA Haarlem
País: Holanda

Empresa Importadora: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento nº: 1012361
Processo: 25351.745220/2013-94

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Produtos estéreis citotóxicos: Pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production
Endereço: Avenue Du Bearn, Idron 64320
País: França

Empresa Importadora: Merck S/A CNPJ: 33.069.212/0001-84
Autorização de Funcionamento nº: 1000898 Autorização Especial nº: 1201759
Processo: 25351.743015/2013-94

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Produtos estéreis: Pós liofilizados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.202, DE 12 DE JUNHO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 962, de 6 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014,

considerando o disposto no inciso X do art. 7º, da Lei 9.782, de 26 de janeiro de 1999;

considerando o disposto no inciso IV do art. 41, da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006;

considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Resolução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005;

considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas da(s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

EMPRESA IMPORTADORA: Actelion Pharmaceuticals do Brasil Ltda.
CNPJ: 05.240.939/0001-47

EMPRESA FABRICANTE: Patheon France
ASSUNTO DA PETIÇÃO: 769 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL DE SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL
NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.676578/2013-14
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento dos artigos 2º (XVII) e 3º da RDC nº 25/11. A empresa não apresentou justificativa aplicável para a não apresentação da RPP do medicamento. A solicitação foi feita pelo estabelecimento inscrito no CNPJ nº 05.240.939/0001-47, mas foi declarado que o recebimento, controle de qualidade, armazenamento e distribuição do medicamento serão realizados pelo estabelecimento inscrito no CNPJ nº 05.240.939/0003-03, o qual não possui cadastro no sistema DATAVISA. Não foi apresentada cópia do Certificado de Boas Práticas de Fabricação válido emitido pela autoridade sanitária do país onde está instalado o estabelecimento produtor.

RAZÃO SOCIAL: Schering-Plough Indústria Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 03.560.974/0001-18

ASSUNTO DA PETIÇÃO: 7329 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL DE PRODUTOS ESTÉREIS.
NÚMERO DO EXPEDIENTE: 0167573/14-7
MOTIVO: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (RDC nº 17/2010)

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.203, DE 12 DE JUNHO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 962, de 6 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014,

considerando o art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A(s) presente(s) Certificação(ões) terá(ão) validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

Empresa Fabricante: Novartis Consumer Health AS
Endereço: Route l'Etraz, 1260 Nyon
País: Suíça

Empresa Importadora: Novartis Biotecnologias S.A. CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento nº: 1000685
Processo: 25351.746286/2013-67

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Semi-sólidos não estéreis: cremes e géis.

Empresa Fabricante: Vetier Pharma Fertigung GmbH & Co. KG.
Endereço: Mooswiesen 2, 88214 Ravensburg
País: Alemanha

Empresa Importadora: CSL Behring Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 62.969.589/0001-98
Autorização de Funcionamento nº: 1001510
Processo: 25351.728728/2013-71

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Produtos estéreis: Pós liofilizados.



EMPRESA: EXPRESSA 92 DROGARIA E ARTIGOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA ME
 ENDEREÇO: ESTRADA GENERAL CANROBERT DA COSTA 92
 BAIRRO: REALENGO CEP: 21710400 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 17.753.479/0001-30
 PROCESSO: 25351.540704/2013-94
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizado, emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando a Resolução RDC nº 17/2013.
 EMPRESA: DROGARIA CR ESPERANÇA LTDA - ME

ENDERECO: av avolino alves machado, 42
 BAIRRO: jardim pinhal CEP: 07120000 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 07.999.435/0001-30
 PROCESSO: 25351.561331/2013-95
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Endereço constante do Relatório de Inspeção/Licença diverge daquele cadastrado no formulário de petição, em desacordo com o Art. 7º da Resolução RDC nº 17/2013.
 EMPRESA: MENDES & ALMEIDA LTDA ME
 ENDEREÇO: AV. FEB. N 134

BAIRRO: PONTE NOVA CEP: 78115000 - VÁRZEA GRANDE/MT
 CNPJ: 08.154.823/0001-83
 PROCESSO: 25351.318500/2012-98
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença Sanitária emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 7º da Resolução RDC nº 17/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.803, DE 26 DE SETEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GOLÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa: Comercial 3 Albe Ltda	CNPJ: 74.400.052/0001-91
Endereço: Avenida Jacobus Baldi	
N.º: 745 Complemento	Bairro: Jardim Fim de Semana
7077/711	CEP: 05847-000
Município: São Paulo	UF: SP
Autorização de Funcionamento n.º: 1.10848-7	
Autorização Especial n.º: 1.10156-6	
Expediente: 737074/11-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem	
Medicamentos.	

Empresa: Expressa Distribuidora de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 06.234.797/0001-78
Endereço: SAAN Quadra 03 Lote 665	
N.º: S/N	Bairro: Asa Norte
	CEP: 70632-300
Município: Brasília	UF: DF
Autorização de Funcionamento n.º: 1.06026-8	
Autorização Especial n.º: 1.21481-1	
Expediente: 773126/11-4	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem	
Medicamentos.	

Empresa: Goiânia Médica Produtos Hospitalares Ltda.	CNPJ: 01.468.098/0001-79
Endereço: Av. Segunda Radial, Quadra 119, lote 02	
N.º: 308	Bairro: Setor Pedro Ludovico
	CEP: 74820-090
Município: Goiânia	UF: GO
Autorização de Funcionamento n.º: 1.11179-2	
Autorização Especial n.º: 1.21252-1	
Processo: 25351.679719/2013-53	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem	
Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.804, DE 26 DE SETEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GOLÇALVES ARAÚJO RIOS

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102014092900145

ANEXO

Empresa: Daiichi Sankyo Brasil Farmaceutica Ltda	CNPJ: 60.874.187/0001-84
Endereço: Alameda Xingu	
N.º: 766	Bairro: Alphaville
	CEP: 06455-030
Município: Barueri	UF: SP
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00454-8	
Autorização Especial n.º: 1.20332-0	
Processo(s): 25351.481045/2013-67 e 25351.481056/2013-14	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Semissólidos: geis e pomadas.	

Empresa Fabricante: Enestia Belgium N.V.	
Endereço: Klocknerstraat 1, Hamont-Achel, B-3930.	
País: Bélgica	
Empresa Importadora: AstraZeneca do Brasil Ltda	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Autorização de Funcionamento n.º: 1.01618-1	
Processo(s): 25351.304895/2014-80	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa: Laboratório Catarinense S.A.	CNPJ: 84.684.620/0001-87
Endereço: Rua Dr. João Colin	
N.º: 1.053	Bairro: América
	CEP: 89204-001
Município: Joinville	UF: SC
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00066-8	
Autorização Especial n.º: 1.30023-3	
Expedientes: 997686/11-8 e 997697/11-3	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Líquidos não estéreis: soluções e xaropes.	

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG	
Endereço: Lohmannstrasse, 2 56620 - Andernach	
País: Alemanha	
Empresa Importadora: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.555.143/0001-13
Autorização de Funcionamento n.º: 1.08610-7	Autorização Especial n.º: 1.23312-1
Processo(s): 25351.225693/2014-13	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: adesivos.	

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH	
Endereço: Neutraßer Ring 1, 51063 Köln - Cologne	
País: Alemanha	
Empresa Importadora: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 13.651.943/0001-26
Autorização de Funcionamento n.º: 1.09298-7	
Processo: 25351.234053/2014-75	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Líquidos não estéreis: soluções.	

Empresa: Natulab Laboratório S.A.	CNPJ: 02.456.955/0001-83
Endereço: Rua II	
N.º: 02 - Galpão 03	Bairro: Urbis II
	CEP: 44574-150
Município: Santo Antônio de Jesus	UF: BA
Autorização de Funcionamento n.º: 1.03841-3	
Processo(s): 25351.105163/2014-35, 25351.105190/2014-14 e 25351.112175/2014-11	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, cápsulas, comprimidos efervescentes e pós.	
Líquidos não estéreis: soluções, suspensões, emulsões, xaropes e acrosóis.	
Semissólidos não estéreis: cremes, pomadas e geis.	

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Produktions GmbH	
Endereço: Öflinger Str. 44 D-79664, Wehr Baden-Württemberg	
País: Alemanha	
Empresa Importadora: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 13.651.943/0001-26

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



Empresa Importadora: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Lt- da.	CNPJ: 44.734.671/0001-51
Autorização de Funcionamento nº: 1.00298-1	
Processo(s): 25351.201559/2014-17 e 25351.201547/2014-31	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: toxina botulínica A.	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG	
Endereço: Lohmannstrasse, 2 56626 - Andernach	
País: Alemanha	
Empresa Importadora: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento nº: 1.01236-1	
Processo(s): 25351.296977/2014-41	
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Forma Farmacêutica:	
Sólidos não estéreis hormonais: adesivos.	

Empresa Fabricante: MedImmune, LCC Frederick Manufacturing Center	
Endereço: 633 Research Court, Frederick, Maryland (MD) 21703	
País: Estados Unidos	
Empresa Importadora: Abbott Laboratórios do Brasil Lt- da.	CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento nº: 1.00553-1	
Processo(s): 25351.649424/2013-36	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: palivizumabe.	
Empresa Fabricante: MedImmune, LCC Frederick Manufacturing Center	
Endereço: 633 Research Court, Frederick, Maryland (MD) 21703	
País: Estados Unidos	
Empresa Importadora: Abbvie Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento nº: 1.09860-7	
Processo(s): 25351.273058/2014-73	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: palivizumabe.	

Empresa Fabricante: Pfizer Global Supply Japan Inc. Nagoya Plant	
Endereço: Aza 5-Gochi 2-Banchi, Taketoyo-cho, Chita-gun, Aichi.	
País: Japão	
Empresa Importadora: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento nº: 1.02110-1	
Processo(s): 25351.341503/2014-06	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis penicilínicos: pós (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd.	
Endereço: Indrad 382 721, Tal: Kadi, Indrad, Dist.: Mehsana	
País: Índia	
Empresa Importadora: Torrent do Brasil Ltda.	CNPJ: 33.078.528/0001-32
Autorização de Funcionamento nº: 1.00525-3	
Autorização Especial nº: 1.20.121-1	
Processo(s): 25351.300454/2014-46	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Vifor SA	
Endereço: Route de Moncor 10, 1752 Villars-Sur-Glâne	
País: Suíça	
Empresa Importadora: Apsen Farmacêutica S.A.	CNPJ: 62.462.015/0001-29

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102014111700167

Autorização de Funcionamento nº: 1.00118-8
Processo: 25351.022475/2014-45
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Forma Farmacêutica:
Sólidos não estéreis: cápsulas (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Watson Laboratories, Inc.	
Endereço: 575/577/579 Chipeta Way, Salt Lake City, UT 84108 - 1222	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Importadora: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento nº: 1.00492-9	
Autorização Especial nº: 1.20183-6	
Processo(s): 25351.268095/2014-70 e 25351.268093/2014-11	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/ Formas Farmacêuticas:	
Semissólidos não estéreis hormonais: géis.	
Sólidos não estéreis hormonais: adesivos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.479, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o disposto no inciso X do art. 7º, da Lei 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Resolução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005; considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas da(s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA IMPORTADORA: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.
CNPJ: 33.247.743/0001-10
EMPRESA FABRICANTE: GlaxoSmithKline Austrália Pty LTD.
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 769 medicamentos - (certificação de BPF) de indústria internacional de sólidos não estéreis, exceto MERCOSUL
NUMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351753758/2013-07
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: negativa em cumprir com a data inicialmente agendada para inspeção, conforme previsto no §2º do art. 8º da Resolução RDC nº. 39, de 14 de agosto de 2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.480, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A(s) presente(s) Certificação (ões) terá (ão) validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

Empresa Fabricante: Gedeon Richter Plc.	
Endereço: H-1103 Budapest, Gyömrői út. 19-21	
País: Hungria	
Empresa Importadora: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 10.555.143/0001-13
Autorização de Funcionamento nº: 1.08610-7	
Processo(s): 25351.285888/2014-90	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.481, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o parecer da área técnica e que as empresas cumprem os requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s), na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde.

Art. 2º A(s) presente(s) certificação(ões) terá(ão) validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

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



EMPRESA SOLICITANTE: Laboratórios Ferring Ltda
CNPJ: 74.232.034/0001-48
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.02.876-9
EMPRESA CERTIFICADA: Ferring Pharmaceutical China CO., Ltd.
ENDEREÇO: Ferring Road, National Health Technology Park, Zhongshan City, Guangdong Province
PAIS: China
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Sólidos não estéreis: pós

EMPRESA SOLICITANTE: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.
CNPJ: 56.998.701/0001-16
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.553-1
EMPRESA CERTIFICADA: Fournier Laboratoires Ireland Ltd.
ENDEREÇO: Ann Grove, Carrigrohilly, Co. Cork
PAIS: Irlanda
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.

EMPRESA SOLICITANTE: Biotest Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 33.348.731/0001-81
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.914-7
EMPRESA CERTIFICADA: Human BioPlasma LLC
ENDEREÇO: II-2100 Gödöllő, Töbcsesi Mihály út 80
PAIS: Hungria
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Criopasta de fator VIII de coagulação, fração II da imunoglobulina, fração III da imunoglobulina, criopasta de fração II/III da imunoglobulina e fração III da imunoglobulina tratada com ácido octanoico.

EMPRESA: Johnson & Johnson Industrial Ltda **CNPJ:** 59.748.988/0001-14
ENDEREÇO: Rodovia Presidente Dutra S/N Km 154
N.º: S/N **BAIRRO:** Jd das Indústrias **CEP:** 12240-907
MUNICÍPIO: São José dos Campos **UF:** SP
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.721-1
Autorização Especial n.º: 1.21.325-3
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:
Sólidos não estéreis: Adesivos.

EMPRESA SOLICITANTE: Merck S.A.
CNPJ: 33.069.212/0001-84
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.089-8
EMPRESA CERTIFICADA: Merck Serono S.p.A.
ENDEREÇO: Zona Industrial de Modugno, I-70123, Bari
PAIS: Itália
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal e preparação aseptica) e pós liofilizados.

EMPRESA SOLICITANTE: Novo Nordisk Farmacêutica do Brasil Ltda.
CNPJ: 82.277.955/0001-55
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.01.766-2
EMPRESA CERTIFICADA: Novo Nordisk A/S
ENDEREÇO: Hallas Alle, 4400 Kalunborg
PAIS: Dinamarca
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Embalagem secundária de produtos estéreis.

EMPRESA: Solabá Biotecnológica Ltda **CNPJ:** 03.402.014/0001-20
ENDEREÇO: Rua 52001, s/n, Lotes 236 B e 237 C
N.º: s/n **BAIRRO:** Distrito Florianópolis **CEP:** 87105-060
MUNICÍPIO: Maringá **UF:** PR
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.194-1
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):
Insumo farmacêutico ativo biológico: Sulfato de Condroitina

EMPRESA: Vitapan Indústria Farmacêutica Ltda **CNPJ:** 30.222.814/0001-31
ENDEREÇO: Rua VP 01 Qd 2 Módulo 01
N.º: s/n **BAIRRO:** DAIA **CEP:** 75132-020
MUNICÍPIO: Anápolis **UF:** GO
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.392-3
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: elixires, soluções, suspensões, emulsões, xaropes e xampus.

RESOLUÇÃO - RE Nº 935, DE 14 DE MARÇO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o disposto no inciso X do art. 7º, da Lei 9.782, de 26 de janeiro de 1999;

considerando o disposto no inciso IV do art. 41, da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006;

considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Resolução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005;

considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indefinir o(s) Pedido(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas da(s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102014031700100

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: Laboratório de Extratos Alergênicos Ltda.
CNPJ: 28.614.626/0001-07.
ASSUNTO DA PETIÇÃO: 7329 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL DE PRODUTOS ESTÉREIS.
NUMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 0293709/12-3.
MOTIVO: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (RDC Nº 17/2010).
RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: LFB - HEMODERIVADOS E BIOTECNOLOGIA LTDA **CNPJ:** 07.207.572/0001-95
INDÚSTRIA INTERNACIONAL: LFB BIOMEDICAMENTS
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 70141 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de BIOLÓGICOS E BIOTECNOLÓGICOS exceto MERCOSUL
NUMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 0013558/12-5
MOTIVO: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação (Artigos 140, 147 e 477 da Resolução RDC nº 17/10 e item 12.4 do anexo I da Resolução RDC 249/05).

RESOLUÇÃO - RE Nº 936, DE 14 DE MARÇO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

EMPRESA: CIAMED - Distribuidora de Medicamentos Ltda. **CNPJ:** 05.782.733/0001-49
ENDEREÇO: Rua Severino Augusto Pretto
N.º: 560 **BAIRRO:** Santo Antônio **CEP:** 95960-000
MUNICÍPIO: Encantado **UF:** RS
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.785-3
Autorização Especial n.º: 1.21.499-5
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem
Medicamentos.

EMPRESA: OCS Distribuidora de Produtos Hospitalares Ltda. **CNPJ:** 05.390.782/0001-36
ENDEREÇO: Rua Japurá
N.º: 1267 **BAIRRO:** Praça 14 **CEP:** 69025-020
MUNICÍPIO: Manaus **UF:** AM
Autorização de Funcionamento n.º: 1.06.785-0
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem
Medicamentos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 938, DE 14 DE MARÇO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A(s) presente(s) Certificação(ões) terão(o) validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

EMPRESA SOLICITANTE: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.
CNPJ: 56.998.701/0001-16
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00553-1
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL N.º: 1.20003-4
EMPRESA CERTIFICADA: Abbott Healthcare SAS
ENDEREÇO: Route de Belleville, Lieu dit Maillard, 01400 Chatillon sur Chalaronne
PAIS: França
PROCESSO: 25351.557800/2013-37
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Sólidos não estéreis: Cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

EMPRESA SOLICITANTE: Novartis Biociências S.A.
CNPJ: 56.994.502/0001-30
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00068-5
AUTORIZAÇÃO DE ESPECIAL N.º: 1.20400-5
EMPRESA CERTIFICADA: Delpharm Hünneke S.A.S
ENDEREÇO: 26 rue de La Chapelle, 68330 Hünneke
PAIS: França
PROCESSO: 25351.558012/2013-38
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Líquidos não estéreis: soluções e suspensões.

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



Empresa: DFL Indústria e Comércio S/A	CNPJ: 33.112.665/0001-46
Endereço: Estrada do Guarepunguê	
N.º: 2059	Bairro: Jacarepaguá
Município: Rio de Janeiro	CEP: 22713-002
	UF: RJ
Autorização de Funcionamento n.º: 1001771	
Processo(s): 25351.089104/2014-17 e 25351.089099/2014-04	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	
Semi-sólidos não estéreis: géis.	

Empresa: Farmacêutica Indústria Química-Farmacêutica Cearense Ltda	CNPJ: 06.628.333/0001-46
Endereço: Rodovia Dr. Antônio Lirio Callou, Km 02	
N.º: S/N	Bairro: Sítio Barreiras
Município: Barbalha	CEP: 63180000
	UF: CE
Autorização de Funcionamento n.º: 1010851	
Processo(s): 25351.121778/2014-31	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Abbott Laboratories Argentina S.A.	
Endereço: Avenida Valentin Vergara 7989, Localidad de Ingeniero Allan - Partido de Florencio Varela - Buenos Aires	
Pais: Argentina	
Empresa Importadora: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento n.º: 1095531	Autorização Especial n.º: 1200034
Processo(s): 25351.138197/2014-80 e 25351.125165/2014-84	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós.	
Líquidos não estéreis: soluções acuosas e suspensões.	

Empresa Fabricante: Laboratório IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palpa n.º 2870, Ciudad Autónoma de Buenos Aires	
Pais: Argentina	
Empresa Importadora: Glenmark Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 44.363.661/0001-57
Autorização de Funcionamento n.º: 1010130	
Processo(s): 25351.120893/2014-47	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	

Empresa: Takeda Pharma Ltda.	CNPJ: 60.397.775/0008-40
Endereço: Rodovia SP 340, KM 133,5	
N.º: S/N	Bairro: João Aldo Nassif
Município: Jaguariúna	CEP: 13820-000
	UF: SP

Autorização de Funcionamento n.º: 1006398	
Processo(s): 25351.060164/2014-36, 25351.060188/2014-86, 25351.060179/2014-93 e 25351.060201/2014-52	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados e pós.	
Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis, óvulos, pomadas e supositórios.	
Líquidos não estéreis: emulsões, suspensões, soluções e xaropes.	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Janssen Pharmaceutica N.V.	
Endereço: Janssen Pharmaceuticaaan 3, B-2440, Geel	
Pais: Bélgica	
Empresa Importadora: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento n.º: 1012361	Autorização Especial n.º: 1201654
Processo(s): 25351.065415/2014-02	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: pós.	

Empresa Fabricante: Laboratorios IMA S.A.I.C.	
Endereço: Palpa n.º: 2870, Ciudad Autónoma de Buenos Aires.	
Pais: Argentina	
Empresa Importadora: Cristália Produtos Químicos e Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 44.734.671/0001-51
Autorização de Funcionamento n.º: 1002981	
Processo(s): 25351.154419/2014-04	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica e esterilização terminal) e pós liofilizados.	

Empresa: Neolatina Comércio e Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.541.132/0001-15
Endereço: VPR-03, Quadra 2-A, Módulos 20/21	
N.º: s/n	Bairro: DAIA
Município: Anápolis	CEP: 75132020
	UF: GO
Autorização de Funcionamento n.º: 1002945	
Processo(s): 25351.152257/2014-00	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos Estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.588, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o disposto no inciso X do art. 7º, da Lei 9.782, de 26 de janeiro de 1999;

considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Resolução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005;

considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas da(s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS
ANEXO

EMPRESA IMPORTADORA: Biolab Sanus Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 49.475.833/0001-06
EMPRESA FABRICANTE: Alia Wassermann S.P.A.
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 769 - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS (Certificação de BPF) - de Indústria Internacional de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL.
NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.112490/2014-36

OTIVO DO INDEFERIMENTO: O expediente foi protocolado sem Revisão Periódica de Produto para todos os medicamentos inseridos no escopo do pedido de certificação, em desacordo com o parágrafo único, inciso II, § 2º, Art. 2º, da RDC nº. 204/2005 e §§ 1º e 2º do Art. 3º da RDC 25/2011.

EMPRESA IMPORTADORA: Actelion Pharmaceuticals do Brasil Ltda.
CNPJ: 05.240.939/0001-47

EMPRESA FABRICANTE: Almac Pharma Services
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 769 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL.
NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.283707/2014-13

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O expediente foi protocolado sem Revisão Periódica de Produto, em desacordo com o parágrafo único, inciso II, § 2º, Art. 2º, da RDC nº. 204/2005 e §§ 1º e 2º do Art. 3º da RDC 25/2011.

EMPRESA IMPORTADORA: Bristol-Myers Squibb Farmacêutica S.A.
CNPJ: 56.998.982/0001-07

EMPRESA FABRICANTE: Bristol-Myers Squibb S.R.L.
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 769 - Medicamentos - (Certificação de BPF) de Indústria Internacional de Sólidos não Estéreis exceto Mercosul.
NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.149037/2014-51

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O expediente foi protocolado sem Revisão Periódica de Produto para todos os medicamentos inseridos no escopo do pedido de certificação, em desacordo com o parágrafo único, inciso II, § 2º, Art. 2º, da RDC nº. 204/2005 e §§ 1º e 2º do Art. 3º da RDC 25/2011.

EMPRESA IMPORTADORA: Gilead Sciences Farmacêutica do Brasil Ltda.
CNPJ: 15.670.288/0001-89

EMPRESA FABRICANTE: Gilead Sciences Inc.
ASSUNTO DA PETIÇÃO: 769/MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, exceto MERCOSUL.

NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.267644/2014-18

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O expediente foi protocolado sem Revisão Periódica de Produto, em desacordo com o parágrafo único, inciso II, § 2º, Art. 2º, da RDC nº. 204/2005 e §§ 1º e 2º do Art. 3º da RDC 25/2011.

EMPRESA IMPORTADORA: Nova Química Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 72.593.791/0001-11

EMPRESA FABRICANTE: Ranbaxy Laboratories Limited
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): Certificação de BPF de Indústria Internacional de Sólidos Não Estéreis, exceto Mercosul.

NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.238743/2014-14

MOTIVO DO INDEFERIMENTO: ausência do Anexo II - Descrição de Produtos do Formulário de Petição e Arquivo Mestre da Planta - AMP (Site Master File - SMF) e Revisões Periódicas de Produto (RPP) em meio eletrônico, em desacordo com o disposto no § 1º, art. 3º, da resolução RDC nº. 25, de 16 de junho de 2011.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.589, DE 12 DE SETEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, resolve:

Art. 1º. Tornar insubsistente a publicação da Concessão de Boas Práticas de Fabricação para a empresa constante do anexo desta Resolução, publicada pela Resolução - RE nº 3.349, de 29 de agosto de 2014, no Diário Oficial da União nº. 167, de 01 de setembro de 2014, Seção 1, página 55 e suplemento páginas 120 e 121.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS



Autorização de Funcionamento nº: 1000290	Autorização Especial nº: 1204985
Processo: 25351.421840/2013-58	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: comprimidos.	

Empresa Fabricante: Schering-Plough, S.A. de C.V.	
Endereço: Av. 16 de Septiembre No- 301, Col. Xaltocan, Deleg. Xochimilco, C.P. 16090, México, D.F.	
País: México	
Empresa Importadora: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento nº: 1070568	
Processos: 25351.643796/2013-47	
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Sólidos não estéreis: comprimidos (embalagem primária e secundária).	

Empresa Fabricante: Auxilium Pharmaceuticals, Inc.	
Endereço: 102 Wimer Road, Hershban, PA.	
País: Estados Unidos da América.	
Empresa Importadora: Actelion Pharmaceuticals do Brasil Ltda	CNPJ: 05.240.939/0001-47
Autorização de Funcionamento nº: 1055381	
Processos: 25351.592541/2012-11	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):	
Insumos farmacêuticos biológicos ativos: colagenase <i>Clostridium histolyticum</i>	

Empresa Fabricante: Jubilant Hollisterstier LLC	
Endereço: 16751 Route Transcanadienne, Kirkland, QC	
País: Canadá	
Empresa Importadora: Actelion Pharmaceuticals do Brasil Ltda	CNPJ: 05.240.939/0001-47
Autorização de Funcionamento nº: 1055381	
Processos: 25351.592547/2012-70	
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Produtos estéreis: embalagem secundária	

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Limited - Unit XII	
Endereço: Survey nº 314, Bachupally Village, Quthbullapur Mandal, Ranga Reddy Dist., Andhra Pradesh	
País: Índia	
Empresa Importadora: Antibióticos do Brasil Ltda.	CNPJ: 05.439.635/0001-03
Autorização de Funcionamento nº: 1055622	
Processos: 25351.232104/2013-57	
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Produtos estéreis penicilínicos: pós (com preparação asséptica).	

Empresa: GlaxoSmithKline Brasil Ltda		CNPJ: 33.247.743/0001-10
Endereço: Estrada dos Bandeirantes		
N.º: 8464	Bairro: Jacarepaguá	CEP: 22.783-110
Município: Rio de Janeiro		UF: RJ
Autorização de Funcionamento nº: 1.00107-1		
Processo: 25351.286465/2013-70		
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:		
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, pós efervescentes.		
Sólidos não estéreis: pastilhas (embalagem primária e secundária).		
Sólidos não estéreis: embalagem secundária.		

Empresa Fabricante: Ranbaxy Laboratories Limited	
Endereço: Industrial Area 3, Dewas, 455001, Madhya Pradesh	
País: Índia	
Empresa Importadora: Ranbaxy Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 73.663.650/0001-90
Autorização de Funcionamento nº: 1023528	
Autorização Especial nº: 1209692	
Processos: 25351.111888/2013-16 e 25351.111894/2013-15	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis carbanêmicos: pós.	
Sólidos não estéreis: pós, comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas.	
Sólidos não estéreis cefalosporínicos: pós, comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas.	
Sólidos não estéreis penicilínicos: pós, comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/atomica/diario.html>, pelo código 10102014050500124

Empresa Fabricante: Octapharma SAS	
Endereço: 72 rue du Marechal Foch, 67380 Lingolsheim	
País: França	
Empresa Importadora: Octapharma Brasil Ltda.	CNPJ: 02.552.927/0001-60
Autorização de Funcionamento nº: 1039712	
Processos: 25351.637240/2013-50	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção:	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, fator VIII de coagulação, fator II de coagulação/ fator VII de coagulação/ fator IX de coagulação/ fator X (complexo protrombínico), fator IX de coagulação, imunoglobulina humana normal e plasma vírus inativado.	
Produtos Estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica, soluções parenterais de grande volume com preparação asséptica e pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Sanofi-Aventis de México S.A. de C.V.	
Endereço: Acueducto del Alto Lerma, nº 2, Zona Industrial Ocoyoacac, C.P. 52740, Estado de México	
País: México	
Empresa Importadora: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento nº: 1013003	
Processos: 25351.584734/2013-62 e 25351.585965/2013-63	
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós com preparação asséptica.	
Líquidos não estéreis: suspensões.	

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Limited - Unit XII	
Endereço: Survey nº 314, Bachupally Village, Quthullapur Mandal, Ranga Reddy Dist., Andhra Pradesh	
País: Índia	
Empresa Importadora: Aurobindo Pharma Indústria Farmacêutica Lt.	CNPJ: 04.301.884/0001-75
Autorização de Funcionamento nº: 1051679	
Processos: 25351.069487/2013-18 e 25351.456315/2012/2012-00	
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Produtos estéreis penicilínicos: pós (com preparação asséptica).	

Empresa: Equiplux Indústria Farmacêutica Ltda.		CNPJ: 01.784.792/0001-03
Endereço: Rua Thubergia, Quadra K		
N.º: 233	Bairro: Setor Expansul	CEP: 74.986-710
Município: Aparecida de Goiânia		UF: GO
Autorização de Funcionamento nº: 1017722		
Processo: 25351.520720/2013-95		
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:		
Produtos estéreis: Soluções parenterais de pequeno e grande volume (com esterilização terminal)		

Empresa: TRD Pharma Indústria Química e Farmacêutica Ltda		CNPJ: 61.455.192.0002-04
Endereço: R. Hildebrando Siqueira		
N.º: 149	Bairro: Americanópolis	CEP: 04334-150
Município: São Paulo		UF: SP
Autorização de Funcionamento nº: 1003417		
Processos: 25351.417053/2012-26, 25351.475908/2012-05 e 25351.475900/2012-86		
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:		
Sólidos não estéreis: cápsulas e cápsulas moles.		
Semissólidos não estéreis: embalagem secundária.		
Produtos estéreis: embalagem secundária.		

Empresa Fabricante: Menarini - Von Heyden GmbH	
Endereço: Leipziger Strasse 7-13, 01097, Dresden.	
País: Alemanha	
Empresa Importadora: Biolab Sanus Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 49.475.833/0001-06
Autorização de Funcionamento nº: 1009744	
Processo: 25351.659512/2013-61	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção:	
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.	

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



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.567, DE 11 DE JULHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o parecer da área técnica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa constante no ANEXO, a Inclusão de Forma Farmacéutica no Certificado de Boas Práticas de Fabricação vigente.

Art. 2º A presente inclusão mantém a data de validade de 13/02/2015, conforme publicação original dada pela RE nº. 449 de 08/02/2013, publicada no Diário Oficial da União nº 29, de 13 de fevereiro de 2013, suplemento da seção 1, página 87.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: MSD International GmbH (Singapore Branch)	
Endereço: 21 Tuas South Avenue 6, 637766	
País: Singapura	
Empresa Importadora: Schering-Plough Indústria Farmacéutica Lt- da	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.171-1	Autorização Especial nº: 1.20.284-5
Processo: 25992.006937/77	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s): Sólidos: comprimidos e comprimidos revestidos (granul).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.568, DE 11 DE JULHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o parecer da área técnica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa constante no ANEXO, a Inclusão de Forma Farmacéutica no Certificado de Boas Práticas de Fabricação vigente.

Art. 2º A presente inclusão mantém a data de validade de 15/10/2014, conforme publicação original dada pela RE nº. 4.365 de 10 de Outubro de 2012, publicada no Diário Oficial da União nº 199, de 15 de Outubro de 2012, seção 1, página 49 e em suplemento da seção 1, páginas 58 e 60.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: Unichem Laboratories Ltd	
Endereço: Village Bhatnagi Kalan, Baddi, Distt Solan, Himachal Pradesh	
País: Índia	
Empresa Importadora: Unichem Farmacéutica do Brasil	CNPJ: 05.399.786/0001-85
Autorização de Funcionamento nº: 1.05649-4	Autorização Especial nº: 1.23144-1
Processo: 25351.175209/2012-18	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s): Sólidos: Comprimidos e comprimidos revestidos. Incluindo ainda: Antibióticos penicilínicos: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos Produtos Sujeitos a Controle Especial: comprimidos	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.569, DE 11 DE JULHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacéutica, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: AbbVie Inc.	
Endereço: 1 N. Waukegan Road, North Chicago, IL 60064	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Importadora: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.928.701/0001-16
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.553-1	
Processo(s): 25351.649412/2013-66	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção: Produtos Estéreis: embalagem secundária	

Empresa Fabricante: Allergan Sales LLC	
Endereço: 8301 Mars Drive, PO Box 2675, Waco, Texas	
País: Estados Unidos da América	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102014071400109

Empresa Importadora: Allergan Produtos Farmacéuticos Ltda.	CNPJ: 43.426.626/0001-77
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.147-8	
Processo(s): 25351.709969/2013-11	
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Formas Farmacéuticas: Produtos estéreis: emulsões, soluções e suspensões.	

Empresa Fabricante: Apotex Inc.	
Endereço: 50 Steinway Boulevard, Etobicoke, Ontário, Canadá, M9W 6Y3.	
País: Canadá	
Empresa Importadora: Chiesi Farmacéutica Ltda.	CNPJ: 61.363.032/0001-46.
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.058-0.	
Processo: 25351.713718/2012-01.	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s): Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: B. Braun Melsungen AG	
Endereço: Plant A, Carl Braun - Strasse 1, 34212 Melsungen	
País: Alemanha	
Empresa Importadora: Laboratórios B. Braun S.A.	CNPJ: 31.673.254/0001-02
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.085-3	Autorização Especial nº: 1.21.991-3
Processo(s): 25351.067124/2014-60	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s): Produtos estéreis: emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal), emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Eminent Services Corporation	
Endereço: 7495 New Technology Way, Frederick, MD 21703	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Importadora: Shire Farmacéutica Brasil Ltda	CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento nº: 1.06979-1	
Processo: 25351.262284/2013-86	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s): Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Biologicals	
Endereço: 637 Rue des Aulnois, 59230 Saint-Amand-Les-Eaux	
País: França	
Empresa Importadora: GlaxoSmithKline Brasil Ltda	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.107-1	
Processo(s): 25351.420330/2013-86	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção: Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume com preparação aséptica e pós liofilizados. Produtos estéreis: embalagem secundária	

Empresa Fabricante: Hetero Labs Limited	
Endereço: APJIC Formulation SEZ, S.Nº. 440 e 411, Jadhcherla (Mandala), Mahaboob Nagar (District), Pin-509301 Andhra Pradesh	
País: Índia	
Empresa Importadora: Sanofi do Brasil Indústria Farmacéutica	CNPJ: 61.286.487/0001-16
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.047-2	Autorização Especial nº: 1.21.911-7
Processo(s): 25351.132876/2013-17	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s): Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados	

Empresa: Hipolabor Farmacéutica Ltda.	
Endereço: Rodovia BR 262, Km 12,3	
CNPJ: 19.570.720/0001-10	
N.º S/N	Bairro: Borges
Município: Sabará	CEP: 34735-010
UF: MG	
Autorização de Funcionamento nº: 1.01.343-0	
Autorização Especial nº: 1.20.282-8	
Processo(s): 25351.030152/2014-96, 25351.029998/2014-16, 25351.030163/2014-37 e 25351.030126/2014-47	
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacéuticas: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos. Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes. Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).	

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



Empresa Fabricante: Inpac i Lund AB
Endereço: Aldermansgatan 2, Box 15, SE-221 00 Lund
País: Suécia
Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda. CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento n.º: 1.06.979-1
Processo(s): 25351.140447/2013-48
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção:
Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa: Laboris Farmacêutica Ltda
Endereço: Rua das Oficinas CNPJ: 03.860.313/0001-08
N.º: 188
Bairro: Engenho de Dentro CEP: 20770-010
Município: Rio de Janeiro UF: RJ
Autorização de Funcionamento n.º: 1050872
Processo(s): 25351.297952/2013-17
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas:
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Laphal Industries
Endereço: 248 avenue de la Victoire, ZI 13106 Rousset
País: França
Empresa Importadora: Teva Farmacêutica Ltda. CNPJ: 05.333.542/0001-08
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.573-1
Processo(s): 25351.749667/2013-92
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêuticas(s):
Sólidos não estéreis hormonais: cápsulas moles (embalagem primária e secundária)

Empresa: Novamed Fabricação de Produtos Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 12.424.020/0001-79
Endereço: Av. Torquato Tinajós
N.º: 17.703
Bairro: Área de Transição CEP: 690410-25
Município: Manaus UF: AM
Autorização de Funcionamento n.º: 1.10.647-2
Autorização Especial n.º: 1.10.696-1
Processo: 25351.275013/2014-65
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas:
Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas.

Empresa Fabricante: OM Pharma S.A.
Endereço: Rua da Indústria, n.º 02, Bairro Quinta Grande
País: Portugal
Empresa Importadora: Cosmed Indústria de Cosméticos e Medicamentos S/A CNPJ: 61.082.426/0002-07
Autorização de Funcionamento n.º: 1078177
Processo: 25351.638353/2013-61
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Forma Farmacêutica:
Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): granulados

Empresa Fabricante: Pharmachemie B. V.
Endereço: Swensweg 5, 2031 GA Haarlem
País: Holanda
Empresa Importadora: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento n.º: 1.01.300-3
Processo: 25351.452727/2013-19
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa Fabricante: Pierre Fabre Medicament Production
Endereço: Avenue Du Béarn, 64320 Idron
País: França
Empresa Importadora: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento n.º: 1.02.110-1
Processo: 25351.037779/2014-71
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Sandoz Grup Saglik Urunleri Ilaclari Sanayi ve Ticaret A.S.
Endereço: GOSI1 Ihsan Dede Cad. 900. Sok. TR-41480 Gebze - Kocaeli
País: Turquia

Empresa Importadora: Sandoz do Brasil Industria Farmacêutica Ltda CNPJ: 61.286.647/0001-16
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.472-2
Processo: 25351.753730/2013-44
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Forma Farmacêutica:
Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos

Empresa Fabricante: Takeka GmbH
Endereço: Lehnitzstrasse 70-98, D-16515 Oranienburg
País: Alemanha
Empresa Importadora: United Medical Ltda. CNPJ: 68.949.239/0001-46
Autorização de Funcionamento n.º: 1.02.576-2
Autorização Especial n.º: 1.20.659-1
Processo(s): 25351.699185/2013-09
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Forma Farmacêutica:
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa: União Química Farmacêutica Nacional S/A CNPJ: 60.665.981/0005-41
Endereço: Rua José Pedro de Souza
N.º: 105
Bairro: Aeroporto CEP: 37550-000
Município: Pouso Alegre UF: MG
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.497-7
Autorização Especial n.º: 1.20.945-9
Processo(s): 25351.594261/2013-88
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacêuticas:
Produtos Estéreis: Solução parenteral de pequeno volume (com esterilização final e preparação asséptica), suspensão parenteral de pequeno volume (com esterilização final e preparação asséptica), pós esterilizados.
Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Unichem Laboratories Ltd.
Endereço: C-31 & 32, Industrial Area, Meerut Road, Ghaziabad (U.P.)
País: Índia
Empresa Importadora: Laboratório Teuto Brasileiro S.A. CNPJ: 17.159.229/0001-76
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.370-7
Processo: 25351.546062/2013-32
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Zhejiang Hisun Pharmaceutical CO., Ltd.
Endereço: Nº 46, Waisha Road, Jiaojiang District, Taizhou City, Zhejiang, Nº 56, Binhai Road, Jiaojiang District, Taizhou City, Zhejiang.
País: China
Empresa Importadora: EMS Sigma Pharma Ltda. CNPJ: 00.923.140/0001-31
Autorização de Funcionamento n.º: 1.03.569-5
Autorização Especial n.º: 1.20.478-6
Expediente: 0140701/12-5
Certificado de Boas Práticas para Insumos:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: acarbose.

Empresa Fabricante: Zhejiang Huahai Pharmaceutical Co., Ltd.
Endereço: Xunqiao, Linhai, Zhejiang
País: China
Empresa Importadora: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda. CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.029-0
Autorização Especial n.º: 1.21.930-2
Processo(s): 25351.441006/2013-59
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos



Empresa Importadora: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.100-4	Autorização Especial nº: 1.20.456-1
Processo: 25351.279155/2013-17	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s): Insumo farmacêutico ativo biológico: hialuronidase humana recombinante.	

Empresa Fabricante: Aptalis Pharmatech, Inc.	
Endereço: 845 Center Drive, Vandalia, OH 45377	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Importadora: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento nº: 1.02.214-1	
Processo: 25351.289713/2013-58	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: cápsulas (granul).	

Empresa Fabricante: Opecrin S.p.A	
Endereço: Corlo, Formigine (MO), Via Pacinotti 3	
País: Itália	
Empresa Importadora: Chiesi Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.058-0	
Processo: 25351.620317/2013-18	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s): Insumo farmacêutico ativo biológico: fração fosfolipídica de pulmão porcino.	

EMPRESA: Laboratório Teuto Brasileiro S/A	CNPJ: 17.159.229/0001-76
ENDERECO: Via Principal 07D Quadra 13	
N.º: Módulo 11	BAIRRO: Daia
MUNICÍPIO: Anápolis	CEP: 75132-140
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.370-7	UF: GO
Autorização Especial nº: 1.20.395-9	
Processos: 25351.516995/2013-86, 25351.517048/2013-91, 25351.517085/2013-81 e 25351.517052/2013-48	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos. Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos e pós. Sólidos não estéreis cefalosporínicos: comprimidos e pós. Semisólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: elixires, soluções, suspensões, emulsões, xampus e xaropes. Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal e com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal e com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings Corporation	
Endereço: 4300 Oak Park, Sanford, NC 27330	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Importadora: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento nº: 1.02.110-1	
Processo: 25351.392510/2013-23	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s): Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Polissacarídeos pneumocócicos 3, 4, 6B, 9V, 14, 18C, 19A e 23F conjugados a proteína difterica (CRM 197) e polissacarídeo meningocócico do grupo C.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.324, DE 10 DE ABRIL DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 402, de 31 de março de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A(s) presente(s) Certificação(ões) terá(ão) validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

Empresa Fabricante: Abbott Biologicals B.V.	
Endereço: Veerweg 12, 8121 AA OLST	
País: Holanda	
Empresa Importadora: Novartis Biotecnologias S.A.	CNPJ: 56.994.502/0098-62
Autorização de Funcionamento nº: 1000685	Autorização Especial nº: 1208683
Processo: 25351.611786/2013-25	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos estéreis: Soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal.	

EMPRESA: Boffar Ltda.	CNPJ: 18.324.343/0001-77
ENDERECO: Rua Alair Marques Rodrigues	
N.º: 516	BAIRRO: Santa Amélia
MUNICÍPIO: Belo Horizonte	CEP: 31560-220
Autorização de Funcionamento nº: 1005711	UF: MG
Processos: 25351.611816/2013-32, 25351.611832/2013-60 e 25351.611812/2013-26	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não estéreis: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, pastilhas e pós. Semi-sólidos não estéreis: Cremes; géis, pastas e pomadas. Líquidos não estéreis: Colutórios; elixires; emulsões; líquidos; óleos; soluções, suspensões, xaropes e xampus.	

EMPRESA: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.258.401/0001-03
ENDERECO: Rua Antônio João	
N.º: 168,194 e 218	BAIRRO: Cordovil
MUNICÍPIO: Rio de Janeiro	CEP: 21250-150
Autorização de Funcionamento nº: 1000637	UF: RJ
Processo: 25351.594273/2013-58	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas: Produtos estéreis carbapenêmicos: Pós (com preparação asséptica). Produtos estéreis cefalosporínicos: Pós (com preparação asséptica).	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102014041400164

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

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.323, DE 10 DE ABRIL DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 402, de 31 de março de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso X do art. 7º, (da Lei 9.782, de 26 de janeiro de 1999;

considerando o disposto no inciso IV do art. 41, da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006;

considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Resolução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005;

considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas da(s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: Hisamitsu Farmacêutica do Brasil Ltda.

CNPJ: 49.383.250/0001-47

INDÚSTRIA INTERNACIONAL: Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc.

ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 7325 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL DE SEMI-SÓLIDOS, exceto MERCOSUL e 769 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL DE SÓLIDOS, exceto MERCOSUL.

NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 0182051/12-6 e 0182082/12-6.

MOTIVO: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (RDC Nº 17/2010).

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: EMS S/A

CNPJ: 57.507.378/0003-65

INDÚSTRIA INTERNACIONAL: Ohly GmbH

ASSUNTO DA PETIÇÃO: 70224 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos, exceto MERCOSUL.

NÚMERO DO EXPEDIENTE: 0873808/13-4

MOTIVO: Em desacordo com o parágrafo único, inciso II, § 2º, Art. 2º, da Resolução RDC nº 204/2005 e §§ 1º e 3º do Art. 3º da Resolução RDC nº 25/2011. Não foi apresentado Certificado de Boas Práticas de Fabricação, válido, emitido pela Autoridade Sanitária do País onde está instalado o estabelecimento produtor.

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: Laboratórios Pfizer Ltda.

CNPJ: 46.070.868/0001-69

INDÚSTRIA INTERNACIONAL: Protalix Ltd.

ASSUNTO DA PETIÇÃO: 70224 MEDICAMENTOS (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVO BIOLÓGICOS, exceto MERCOSUL.

NÚMERO DO EXPEDIENTE: 0862257/13-4

MOTIVO: Em desacordo com artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005. Não foi apresentado Certificado de Boas Práticas de Fabricação, válido, emitido pela Autoridade Sanitária do País onde está instalado o estabelecimento produtor.



Empresa Fabricante: Saviar Lifetec Corporation Tainan Branch Injection Plant
Endereço: 4F, nº 12 - 16 - 8 & 5F, nº 12, Chuangye Rd., Xinsli Dist., Tainan 74144
País: Taiwan
Empresa Importadora: Química Haller Ltda.
CNPJ: 33.036.815/0001-80
Autorização de Funcionamento nº: 1002013
Processo(s): 25351.033041/2014-32
Certificado de Boas Práticas para at(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
Produtos estéreis carbapenêmicos: pós com preparação asséptica.

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & Co. KG
Endereço: Eisenbahnstr. 2-4, 88085 Langenargen
País: Alemanha
Empresa Importadora: Octapharma Brasil Ltda.
CNPJ: 02.552.927/0001-60

Autorização de Funcionamento nº: 1039712
Processo(s): 25351.478791/2013-12
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Forma Farmacéutica:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

Empresa: Wasser Farma Ltda.
CNPJ: 01.564.260/0001-52
Endereço: Rua José Bonifácio
N.º: 29
Bairro: Todos os Santos
Município: Rio de Janeiro
UF: RJ
CNPJ: 20770-240
Autorização de Funcionamento nº: 1045873
Processo(s): 25351.488357/2013-61
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacéuticas:
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.350, DE 29 DE AGOSTO DE 2014

A Superintendente Substituída de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, e

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º. Conceder Autorização Especial para Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacêuticos, constantes do anexo desta Resolução, de acordo com a Portaria nº 344 de 12 de maio de 1998 e suas atualizações, observando-se as proibições e restrições estabelecidas.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

EMPRESA: FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO MILLETEC LTDA
 ENDEREÇO: RUA CATEQUÊSE, Nº598
 BAIRRO: JARDIM CEP: 09090400 - SANTO ANDRÉ/SP
 CNPJ: 05.567.121/0001-33
 PROCESSO: 25351.467465/2014-00 AUTORIZ/MS: 1.11502.7
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: FARMÁCIA HEMOFARMA ARAÇATUBA LTDA
 ME
 ENDEREÇO: RUA AMÉRICO DO SUL, Nº 406
 BAIRRO: JARDIM BRASÍLIA CEP: 16025300 - ARAÇATUBA/SP
 CNPJ: 68.304.336/0001-81
 PROCESSO: 25351.470567/2014-02 AUTORIZ/MS: 1.11499.8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: FARMÁCIA MEDALHA MILAGROSA LTDA
 ENDEREÇO: PRAÇA DA LIBERDADE, Nº 33
 BAIRRO: CENTRO CEP: 75780000 - IPAMERIGUO
 CNPJ: 02.107.456/0001-80
 PROCESSO: 25351.099605/2014-02 AUTORIZ/MS: 1.10078.7
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: ALQUIMIA MODERNA COMÉRCIO DE MEDICAMENTO LTDA-EPP
 ENDEREÇO: Av. Lomas Valentinas, 1209
 BAIRRO: PEDREIRA CEP: 66087440 - BELÉM/PA
 CNPJ: 10.990.854/0001-16
 PROCESSO: 25351.476985/2014-03 AUTORIZ/MS: 1.11496.7
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO FOTOSSÍNTESE LTDA
 ENDEREÇO: RUA BARAO DE LAGUNA 09/101
 BAIRRO: SANTA CRUZ CEP: 23515050 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 06.214.519/0003-10
 PROCESSO: 25351.490708/2014-03 AUTORIZ/MS: 1.11504.4
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: FARMÁCIA PHARMA CAMPOS LTDA
 ENDEREÇO: RUA QUINTINO BOCAIUVA 34B
 BAIRRO: CENTRO CEP: 37270000 - CAMPO BELO/MG
 CNPJ: 04.273.055/0001-26
 PROCESSO: 25351.289159/2014-07 AUTORIZ/MS: 1.10603.0
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: C BORTOLUZZI & CIA LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA SOUZA NAVES Nº 1241
 BAIRRO: CENTRO CEP: 85301190 - LARANJEIRAS DO SUL/PR
 CNPJ: 79.342.119/0003-64
 PROCESSO: 25351.473213/2014-10 AUTORIZ/MS: 1.11483.1
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS

EMPRESA: FARMÁCIA E PERFUMARIA HEMA LTDA - ME
 ENDEREÇO: AV JOÃO JULIO DE FARIA, 396
 BAIRRO: NOVA ERA CEP: 37170000 - BOA ESPERANÇA/MG
 CNPJ: 12.065.716/0001-56
 PROCESSO: 25351.483608/2014-12 AUTORIZ/MS: 1.11515.2
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: alves e silva ltda
 ENDEREÇO: rua tiradentes, 440
 BAIRRO: centro CEP: 38700134 - PATOS DE MINAS/MG
 CNPJ: 12.991.067/0001-14
 PROCESSO: 25351.473608/2014-12 AUTORIZ/MS: 1.11479.9
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: MEDIÇÃO 5M FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA - ME
 ENDEREÇO: ESTRADA FRANCISCO DA CRUZ NUNES, Nº 9321, LOJA 101
 BAIRRO: ITAIPU CEP: 24350310 - NITERÓI/RJ
 CNPJ: 07.649.002/0001-55
 PROCESSO: 25351.467470/2014-12 AUTORIZ/MS: 1.11492.2
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: BOTANICA MANIPULAÇÃO LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA DR. PEDRO PAULINO DA COSTA, 456
 BAIRRO: CENTRO CEP: 37958000 - MONTE SANTO DE MINAS/MG
 CNPJ: 11.993.575/0001-79
 PROCESSO: 25351.473615/2014-14 AUTORIZ/MS: 1.11473.7
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: BUENO CAMARGO PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA-ME
 ENDEREÇO: RUA 22, No.43 QD:34 LT.05,
 BAIRRO: VILA LEONOR CEP: 76630000 - ITABERAÍ/GO
 CNPJ: 12.298.079/0001-68
 PROCESSO: 25351.473606/2014-15 AUTORIZ/MS: 1.11498.4
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: L A CHIAIINI
 ENDEREÇO: AV VILLE ROY 5455 C
 BAIRRO: CENTRO CEP: 69301000 - BOA VISTA/RR
 CNPJ: 06.072.766/0001-68
 PROCESSO: 25351.476974/2014-15 AUTORIZ/MS: 1.11470.6
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: IRMÃOS TEIXEIRA COMÉRCIO DE PROD. FARMACÊUTICOS LTDA
 ENDEREÇO: Av. Presidente Epitácio Pessoa, nº1019
 BAIRRO: Bairro dos Estados CEP: 58030000 - JOÃO PESSOA/PB
 CNPJ: 18.595.179/0001-32
 PROCESSO: 25351.483568/2014-17 AUTORIZ/MS: 1.11510.4
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: Farmagistral Farmácia Ltda. - ME
 ENDEREÇO: Av: Ana Costa, nº 257
 BAIRRO: Encruzilhada CEP: 11060001 - SANTOS/SP
 CNPJ: 57.365.645/0001-45
 PROCESSO: 25351.490711/2014-19 AUTORIZ/MS: 1.11488.0
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: BIOPHITUS FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA ME
 ENDEREÇO: RUA PASCAL 1002
 BAIRRO: CAMPO BELO CEP: 04616003 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 01.288.978/0001-63
 PROCESSO: 25351.483606/2014-23 AUTORIZ/MS: 1.11519.7
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: TEREZINHA BATISTA FARMÁCIA ME
 ENDEREÇO: RUA BARAO DO RIO BRANCO, 296
 BAIRRO: VILA VELHA CEP: 18870000 - FARTURA/SP
 CNPJ: 18.792.517/0001-26
 PROCESSO: 25351.483613/2014-25 AUTORIZ/MS: 1.11511.8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: Florapharma medicamentos especiais ltda me

ENDEREÇO: Rua visconde do rio branco nº 605
 BAIRRO: centro CEP: 12020040 - TAUBATÉ/SP
 CNPJ: 15.186.928/0001-80
 PROCESSO: 25351.476972/2014-26 AUTORIZ/MS: 1.11472.3
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO SINETE LTDA
 ENDEREÇO: RUA DA MOOCA, Nº 2287
 BAIRRO: MOOCA CEP: 03103003 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 05.404.331/0001-08
 PROCESSO: 25351.473611/2014-28 AUTORIZ/MS: 1.11476.8
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: DENISE PASSALONGO QUINTINO ME
 ENDEREÇO: RUA GENERAL OSORIO, Nº 650
 BAIRRO: CENTRO CEP: 13630020 - PIRASSUNUNGA/SP
 CNPJ: 00.960.087/0001-49
 PROCESSO: 25351.113390/2014-31 AUTORIZ/MS: 1.10073.9
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: farmacia silva barbieri
 ENDEREÇO: rua marechal floriano peixoto 27
 BAIRRO: centro CEP: 36415000 - CONGONHAS/MG
 CNPJ: 01.302.336/0002-52
 PROCESSO: 25351.467468/2014-35 AUTORIZ/MS: 1.11494.0
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: AMAZÔNIA FÓRMULA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA DIALMA BATISTA, Nº 1661, LOJA 246/247
 BAIRRO: CHIÁPADA CEP: 69010020 - MANAUS/AM
 CNPJ: 05.165.707/0002-52
 PROCESSO: 25351.487493/2014-35 AUTORIZ/MS: 1.11507.5
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: MOURA & BITTAR FARMÁCIA DE MANIPULAÇÃO LTDA - EPP
 ENDEREÇO: AV. CEARA, 1221 SALA 20
 BAIRRO: CENTRO CEP: 69900070 - RIO BRANCO/AC
 CNPJ: 18.090.256/0001-00
 PROCESSO: 25351.483611/2014-36 AUTORIZ/MS: 1.11513.5
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: ESSENCIAL PHARMA LTDA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA PANAMA, Nº 379, TERREO
 BAIRRO: PIRAVEVE CEP: 79740000 - IVINHEMAS/MS
 CNPJ: 05.756.565/0001-17
 PROCESSO: 25351.483594/2014-37 AUTORIZ/MS: 1.11524.3
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: FLORATTA - COMÉRCIO E MANIPULAÇÃO DE MEDICAMENTOS LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA RIO DE JANEIRO, 3135
 BAIRRO: CENTRO CEP: 78940000 - JARU/RO
 CNPJ: 05.982.370/0001-95
 PROCESSO: 25351.467482/2014-39 AUTORIZ/MS: 1.11489.3
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: urach e cervi ltda
 ENDEREÇO: RUA BENTO GONÇALVES, N. 243
 BAIRRO: centro CEP: 92500000 - GUAIBA/RS
 CNPJ: 04.522.878/0001-48
 PROCESSO: 25351.476986/2014-40 AUTORIZ/MS: 1.11517.0
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: DROGARIA E PERFUMARIA VILA ZELINA LTDA-ME
 ENDEREÇO: RUA JARDIM TAMOÍO, 1380
 BAIRRO: CI. RES. JOSE BONIFACIO CEP: 08253445 - SÃO PAULO/SP
 CNPJ: 08.377.456/0002-68
 PROCESSO: 25351.490709/2014-40 AUTORIZ/MS: 1.11501.3
 ATIVIDADE/CLASSE:
 MANIPULAR INSUMOS FARMACÊUTICOS
 EMPRESA: MARCELA LONGAS BARUFATI FARMÁCIA ME
 ENDEREÇO: AVENIDA TABAJARAS Nº 1073
 BAIRRO: CENTRO CEP: 17600360 - TUPÁ/SP

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assessoria/ckc/inf/inf>, pelo código 10102014090100122

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



Expedientes nºs: 0516432/14-0, 0516146/14-1,
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: Geolab Indústria Farmacêutica S/A	CNPJ: 03.485.572/0001-04
Endereço: Vila Primária 1B, Quadra 08-B, Lotes 01 A 08	
N.º: S/Nº	Bairro: DAIA
Município: Anápolis	CEP: 75133-600
	UF: GO
Autorização de Funcionamento nº: 1054232	
Autorização Especial nº: 1219061	
Expedientes nºs: 0702136/13-4 e 0949410/13-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pós e pós efervescentes.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	

Empresa Fabricante: Kern Pharma, SL	
Endereço: Poligon Industrial Colón II, Venus, 72 - 08228 Terrassa (Barcelona)	
País: Espanha	
Empresa Solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.190.096/0001-92
Autorização de Funcionamento nº: 1.00043-8	
Expedientes nºs: 0501794/14-7	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Klonal Laboratorios S.R.L.	
Endereço: Lamadriál 802 - Localidade de Quilmes- Provincia de Buenos Aires - Republica Argentina	
País: Argentina	
Empresa Solicitante: Opem Representação importadora, exportadora e distribuidora Ltda	CNPJ: 38.909.503/0001-57
Autorização de Funcionamento nº: 1.02748-7	
Expediente nº: 0939613/12-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Patheon Inc.	
Endereço: 111 Consumers Drive, Whitby, Ontario, L1N - 4Z5	
País: Canadá	
Empresa Solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0901-15
Autorização de Funcionamento nº: 1.07.056-8	
Expediente nº: 0283753/14-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Pharmacia & Upjohn Company	
Endereço: 7000 Portage Road, Kalamazoo, MI 49001	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento nº: 1.02.110-1	Autorização Especial nº: 1.20.306-1
Expediente nº: 0504695/14-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH	
Endereço: Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl	
País: Áustria	
Empresa Solicitante: Sanofi-Aventis Farmacêutica Ltda	CNPJ: 02-685.377/0901-57

Autorização de Funcionamento nº: 1.01300-3
Expediente nº: 0454376/14-9
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis penicilínicos: comprimidos revestidos e pós.

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH & CO.KG	
Endereço: Eisenbahnstr. 2-4, 88085 Langenargen, Baden - Württemberg	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Genzyme do Brasil Ltda	CNPJ: 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento nº: 1.02542-8	
Expediente nº: 0653463/14-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH	
Endereço: Herderstrasse 2 And Molkerei-Bauer-Strasse 18, 83512 Wasserburg	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Fundação Oswaldo Cruz	CNPJ: 33.781.055/0901-35
Autorização de Funcionamento nº: 1.01063-3	
Expediente nº: 0692343/14-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH	
Endereço: Herderstrasse 2 And Molkerei-Bauer-Strasse 18, 83512 Wasserburg	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Novartis Biotecnologia S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento nº: 1.00068-5	
Expediente nº: 0948214/14-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.873, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelos incisos X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONCALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: M.R. Pharma S.A.	
Endereço: Estados Unidos nº 5105, Localidad El Triangulo (1349), Malvinas Argentinas, de la provincia de Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa solicitante: MG Dosa - Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda	CNPJ: 11291.720/0001-70
Autorização de Funcionamento nº: 1.08606-4	
Expediente nº: 0522165/14-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Novo Nordisk A/S	
Endereço: Novo Nordisk Park, DK-2760 Maalov	
País: Dinamarca	
Empresa solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.190.096/0001-92



Empresa Importadora: Produtos Roche Químicos e Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 33.009.945/0001-23
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.100-4	Autorização Especial nº: 1.20.456-1
Processo: 25351.279155/2013-17	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):	
Insumo farmacêutico ativo biológico: hialuronidase humana recombinante.	

Empresa Fabricante: Aptalis Pharmatech, Inc.	
Endereço: 845 Center Drive, Vandalia, OH 45377	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Importadora: Zodiac Produtos Farmacêuticos S.A.	CNPJ: 55.980.684/0001-27
Autorização de Funcionamento nº: 1.02.214-1	
Processo: 25351.289713/2013-58	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não estéreis: cápsulas (granel).	

Empresa Fabricante: Opocin S.p.A	
Endereço: Corlo, Formigine (MO), Via Pacinotti 3	
País: Itália	
Empresa Importadora: Chiesi Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.363.032/0001-46
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.058-0	
Processo: 25351.620317/2013-18	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):	
Insumo farmacêutico ativo biológico: fração fosfolipídica de pulmão porcino.	

EMPRESA: Laboratório Teuto Brasileiro S/A	CNPJ: 17.159.229/0001-76
ENDERECO: Via Principal 07D Onadra 13	
N.º: Módulo 11	BAIRRO: Daia
MUNICÍPIO: Anápolis	CEP: 75132-140
Autorização de Funcionamento nº: 1.00.370-7	UF: GO
Autorização Especial nº: 1.30.395-9	
Processo: 25351.516995/2013-86, 25351.517048/2013-91, 25351.517085/2013-81 e 25351.517052/2013-48	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	
Sólidos não estéreis penicilínicos: cápsulas, comprimidos e pós.	
Sólidos não estéreis cefalosporínicos: comprimidos e pós.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: elixires, soluções, suspensões, emulsões, xampus e xaropes.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal e com preparação asséptica), suspensões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal e com preparação asséptica), pós liofilizados, soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Wyeth Pharmaceutical Division of Wyeth Holdings Corporation	
Endereço: 4300 Oak Park, Sanford, NC 27330	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Importadora: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento nº: 1.02.110-1	
Processo: 25351.392510/2013-23	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):	
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Polissacarídeos pneumocócicos 3, 4, 6B, 9V, 14, 18C, 19A e 23F conjugados a proteína difúrica (CRM 197) e polissacarídeo meningocócico do grupo C.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.324, DE 10 DE ABRIL DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 402, de 31 de março de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006,

considerando o art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A(s) presente(s) Certificação(ões) terá(ão) validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

Empresa Fabricante: Abbott Biologicals B.V.	
Endereço: Veerweg 12, 8121 AA OLST	
País: Holanda	
Empresa Importadora: Novartis Biotecnologias S.A.	CNPJ: 56.994.502/0098-62
Autorização de Funcionamento nº: 1000685	Autorização Especial nº: 1208683
Processo: 25351.611786/2013-25	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos estéreis: Soluções parenterais de pequeno volume com esterilização terminal.	

EMPRESA: Belfair Ltda.	CNPJ: 18.324.343/0001-77
ENDERECO: Rua Alair Marques Rodrigues	
N.º: 516	BAIRRO: Santa Amélia
MUNICÍPIO: Belo Horizonte	UF: MG
Autorização de Funcionamento nº: 1005711	
Processo: 25351.611816/2013-32, 25351.611832/2013-60 e 25351.611812/2013-26	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Sólidos não estéreis: Cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, pastilhas e pós.	
Semi-sólidos não estéreis: Cremes, géis, pastas e pomadas.	
Líquidos não estéreis: Colutórios; elixires; emulsões; líquidos; óleos; soluções, suspensões, xaropes e xampus.	

EMPRESA: Instituto Bioquímico Indústria Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.258.401/0001-03
ENDERECO: Rua Antônio João	
N.º: 168,194 e 218	BAIRRO: Cordovil
MUNICÍPIO: Rio de Janeiro	UF: RJ
Autorização de Funcionamento nº: 1000637	
Processo: 25351.594273/2013-58	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:	
Produtos estéreis carbapenêmicos: Pós (com preparação asséptica).	
Produtos estéreis cefalosporínicos: Pós (com preparação asséptica).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 1.323, DE 10 DE ABRIL DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 402, de 31 de março de 2014, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso X do art. 7º, da Lei 9.782, de 26 de janeiro de 1999;

considerando o disposto no inciso IV do art. 41, da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006;

considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Resolução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005;

considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas da(s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

FLAVIA NEVES ROCHA ALVES

ANEXO

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: Hisamitsu Farmacêutica do Brasil Ltda.

CNPJ: 49.383.250/0001-47

INDÚSTRIA INTERNACIONAL: Hisamitsu Pharmaceutical Co., Inc.

ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 7325 - MEDICAMENTOS -

(Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SEMI-SÓLIDOS, exceto MERCOSUL e 769 - MEDICAMENTOS -

(Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de SÓLIDOS, exceto MERCOSUL.

NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 0182051/12-6 e 0182082/12-6.

MOTIVO: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (RDC nº 17/2010).

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: EMS S/A

CNPJ: 57.507.378/0003-65

INDÚSTRIA INTERNACIONAL: Ohly GmbH

ASSUNTO DA PETIÇÃO: 70224 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos, exceto MERCOSUL.

NÚMERO DO EXPEDIENTE: 0873808/13-4

MOTIVO: Em desacordo com o parágrafo único, inciso II, § 2º, Art. 2º, da Resolução RDC nº. 204/2005 e §§ 1º e 3º do Art. 3º da Resolução RDC nº. 25/2011. Não foi apresentado Certificado de Boas Práticas de Fabricação, válido, emitido pela Autoridade Sanitária do País onde está instalado o estabelecimento produtor.

RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: Laboratórios Pfizer Ltda.

CNPJ: 46.070.868/0001-69

INDÚSTRIA INTERNACIONAL: Protalix Ltd.

ASSUNTO DA PETIÇÃO: 70224 MEDICAMENTOS (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL DE INSUMOS FARMACÊUTICOS ATIVO BIOLÓGICOS, exceto MERCOSUL.

NÚMERO DO EXPEDIENTE: 0862257/13-4

MOTIVO: Em desacordo com artigo 2º, parágrafo 2º, Item II, parágrafo único, da Resolução RDC nº 204/2005. Não foi apresentado Certificado de Boas Práticas de Fabricação, válido, emitido pela Autoridade Sanitária do País onde está instalado o estabelecimento produtor.



Expedientes n.ºs: 0516432/14-0, 0516146/14-1.
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos revestidos.
Produtos estéreis hormonais: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

Empresa: Geolab Indústria Farmacéutica S/A	CNPJ: 03-485.572/0001-04
Endereço: Vila Primária 1B, Quadra 08-B, Lotes 01 A 08	
N.º: S/Nº	Bairro: DAIA
CEP: 75133-600	UF: GO
Município: Anápolis	
Autorização de Funcionamento n.º: 1054232	
Autorização Especial n.º: 1219061	
Expedientes n.ºs: 0702136/13-1 e 0949910/13-3	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos, granulados, pós e pós efervescentes.	
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.	

Empresa Fabricante: Kern Pharma, SL	
Endereço: Poligon Industrial Colón II, Vanyus, 72 - 08228 Terrassa (Barcelona)	
País: Espanha	
Empresa Solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.190.096/0001-92
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00043-8	
Expedientes n.ºs: 0501794/14-7	
Certificado de Boas Práticas para um(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Klonal Laboratorios S.R.L.	
Endereço: Lamadrid 802 - Localidade de Quilmes- Provincia de Buenos Aires - Republica Argentina	
País: Argentina	
Empresa Solicitante: Opem Representação importadora, exportadora e distribuidora Ltda	CNPJ: 38.909.503/0001-57
Autorização de Funcionamento n.º: 1.02748-7	
Expediente n.º: 0939613/12-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: Patheon Inc.	
Endereço: 111 Consumers Drive, Whitby, Ontario, L1N - 4Z5	
País: Canadá	
Empresa Solicitante: Bayer S.A.	CNPJ: 18.459.628/0001-15
Autorização de Funcionamento n.º: 1.07.056-8	
Expediente n.º: 0283753/14-6	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Pharmacia & Upjohn Company	
Endereço: 7000 Portage Road, Kalamazoo, MI 49001	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Solicitante: Wyeth Indústria Farmacéutica Ltda.	CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento n.º: 1.02.110-1	Autorização Especial n.º: 1.20.306-1
Expediente n.º: 0504695/14-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Sandoz GmbH	
Endereço: Biochemiestrasse 10, 6250 Kundl	
País: Áustria	
Empresa Solicitante: Sanofi-Aventis Farmacéutica Ltda	CNPJ: 02-685.377/0001-57

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102014122200137

Autorização de Funcionamento n.º: 1.01300-3	
Expediente n.º: 0454376/14-9	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Sólidos não estéreis penicilínicos: comprimidos revestidos e pós.	

Empresa Fabricante: Vetter Pharma-Fertigung GmbH. & CO.KG.	
Endereço: Eisenbahnstr. 2-4, 88085 Langenargen, Baden - Württemberg.	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Genzyme do Brasil Ltda.	CNPJ: 68.132.950/0001-03
Autorização de Funcionamento n.º: 1.02542-8.	
Expediente n.º: 0653463/14-5	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH	
Endereço: Herderstrasse 2 And Molkerei-Bauer-Strasse 18, 83512 Wasserburg	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Fundação Oswaldo Cruz	CNPJ: 33.781.055/0001-35
Autorização de Funcionamento n.º: 1.01063-3	
Expediente n.º: 0692343/14-7	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Wasserburger Arzneimittelwerk GmbH	
Endereço: Herderstrasse 2 And Molkerei-Bauer-Strasse 18, 83512 Wasserburg	
País: Alemanha	
Empresa Solicitante: Novartis Biociências S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00068-5	
Expediente n.º: 0948214/14-8	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: pós liofilizados.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.873, DE 18 DE DEZEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelos inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: M.R. Pharma S.A.	
Endereço: Estados Unidos nº 5105, Localidad El Triangulo (1349), Malvinas Argentinas, de la provincia de Buenos Aires.	
País: Argentina	
Empresa solicitante: MG Dosa - Comércio de Produtos Farmacéuticos Ltda.	CNPJ: 11291.720/0001-70
Autorização de Funcionamento n.º: 1.08606-4	
Expediente n.º: 0522165/14-0	
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:	
Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Novo Nordisk A/S	
Endereço: Novo Nordisk Park, DK-2760 Maaloev	
País: Dinamarca	
Empresa solicitante: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.190.096/0001-92

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



RESOLUÇÃO - RE Nº 2.567, DE 11 DE JULHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o parecer da área técnica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa constante no ANEXO, a inclusão de Forma Farmacéutica no Certificado de Boas Práticas de Fabricação vigente.
 Art. 2º A presente inclusão mantém a data de validade de 13/02/2015, conforme publicação original dada pela RE nº. 449 de 08/02/2013, publicada no Diário Oficial da União nº 29, de 13 de fevereiro de 2013, suplemento da seção 1, página 87.
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: MSD International GmbH (Singapore Branch)	
Endereço: 21 Tuas South Avenue 6, 637766	
País: Singapura	
Empresa Importadora: Sebering - Plough Indústria Farmacéutica Lt.	CNPJ: 03.560.974/0001-18
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.171-1	Autorização Especial n.º: 1.20.284-5
Processo: 25992.00693777	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):	
Sólidos: comprimidos e comprimidos revestidos (granul).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.568, DE 11 DE JULHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o parecer da área técnica, resolve:

Art. 1º Conceder à Empresa constante no ANEXO, a inclusão de Forma Farmacéutica no Certificado de Boas Práticas de Fabricação vigente.
 Art. 2º A presente inclusão mantém a data de validade de 15/10/2014, conforme publicação original dada pela RE nº. 4.365 de 10 de Outubro de 2012, publicada no Diário Oficial da União nº 199, de 15 de Outubro de 2012, seção 1, página 49 e em suplemento da seção 1, páginas 58 e 60.
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: Unichem Laboratories Ltd	
Endereço: Village Bhatnuli Kalan, Baddi, Distt Solan, Himachal Pradesh	
País: Índia	
Empresa Importadora: Unichem Farmacéutica do Brasil	CNPJ: 05.399.786/0001-85
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05649-4	Autorização Especial n.º: 1.23144-1
Processo: 25351.175209/2012-18	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):	
Sólidos: Comprimidos e comprimidos revestidos.	
Incluído ainda:	
Antibióticos penicilínicos: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos	
Produtos Sufetos a Controle Especial: comprimidos	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.569, DE 11 DE JULHO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacéutica, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.
 Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
 Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: AbbVie Inc.	
Endereço: 1 N. Waukegan Road, North Chicago, IL 60064	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Importadora: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.	CNPJ: 56.998.701/0001-16
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.553-1	
Processo(s): 25351.649412/2013-66	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção:	
Produtos Estéreis: embalagem secundária	

Empresa Fabricante: Allergan Sales LLC	
Endereço: 8301 Mars Drive, PO Box 2675, Waco, Texas	
País: Estados Unidos da América	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/assessoria/cebrm>, pelo código 10102014071400109

Empresa Importadora: Allergan Produtos Farmacéuticos Ltda.	CNPJ: 43.426.626/0001-77
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.147-8	
Processo(s): 25351.709969/2013-11	
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Formas Farmacéuticas:	
Produtos estéreis: emulsões, soluções e suspensões.	

Empresa Fabricante: Apotec Inc.	
Endereço: 50 Steinway Boulevard, Etobicoke, Ontário, Canadá, M9W 6Y3.	
País: Canadá.	
Empresa Importadora: Chiesi Farmacéutica Ltda.	CNPJ: 61.363.032/0001-46.
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.058-0.	
Processo: 25351.713718/2012-01.	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):	
Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: B. Braun Melsungen AG	
Endereço: Plant A, Carl Braun - Strasse 1, 34212 Melsungen	
País: Alemanha	
Empresa Importadora: Laboratórios B. Braun S.A.	CNPJ: 31.673.254/0001-02
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.085-3	Autorização Especial n.º: 1.21.991-3
Processo(s): 25351.067124/2014-60	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):	
Produtos estéreis: emulsões parenterais de grande volume (com esterilização terminal), emulsões parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).	

Empresa Fabricante: Eminent Services Corporation	
Endereço: 7495 New Technology Way, Frederick, MD 21703	
País: Estados Unidos da América.	
Empresa Importadora: Shire Farmacéutica Brasil Ltda	CNPJ: 07.898.671/0001-60
Autorização de Funcionamento n.º: 1.06979-1	
Processo: 25351.262284/2013-86	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):	
Produtos estéreis: embalagem secundária.	

Empresa Fabricante: GlaxoSmithKline Biologicals	
Endereço: 637 Rue des Aulnois, 59230 Saint-Amand-Les-Eaux	
País: França	
Empresa Importadora: GlaxoSmithKline Brasil Ltda	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.107-1	
Processo: 25351.430330/2013-86	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção:	
Produtos estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume com preparação asséptica e pós liofilizados.	
Produtos estéreis: embalagem secundária	

Empresa Fabricante: Hetero Labs Limited	
Endereço: APIIC Formulation SEZ, S.Nº 440 e 411, Jadcherla (Mandala), Mahaboob Nagar (District), Pin-509301 Andhra Pradesh	
País: Índia	
Empresa Importadora: Sandoz do Brasil Indústria Farmacéutica	CNPJ: 61.286.487/0001-16
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.047-2	Autorização Especial n.º: 1.21.911-7
Processo(s): 25351.132876/2013-17	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):	
Produtos estéreis citotóxicos: pós liofilizados	

Empresa: Hipolabor Farmacéutica Ltda.	CNPJ: 19.570.720/0001-10
Endereço: Rodovia BR 262, Km 12,3	
N.º: S/N	Bairro: Borges
Município: Subará	CEP: 34735-010
Autorização de Funcionamento n.º: 1.01.343-0	UF: MG
Autorização Especial n.º: 1.20.282-8	
Processo(s): 25351.030152/2014-96, 25351.029998/2014-16, 25351.030163/2014-37 e 25351.030126/2014-47	
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacéuticas:	
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos.	
Semissólidos não estéreis: cremas, géis e pomadas.	
Líquidos não estéreis: emulsões, soluções, suspensões e xaropes.	
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal).	

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



Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção:
 Formulação de Produtos Estéreis: suspensões parenterais de pequeno volume com preparação asséptica.
 Formulação e Envase de Produtos Estéreis: pós liofilizados.
 Envase de Líquidos não estéreis: suspensões.

EMPRESA SOLICITANTE: Hospira Produtos Hospitalares Ltda.
 CNPJ: 06.283.144/0001-89
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.06.250-1
EMPRESA CERTIFICADA: Hospira Healthcare India Pvt. Ltd.
 ENDEREÇO: Plot nº B3-B4-B11-B14, B-21-B-23 & B31-B33, Sipcot Industrial Park, Irungattukottai, Kancheepuram District - 602 105
 PAÍS: Índia

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
 Produtos estéreis penicilínicos: pós liofilizados.
 Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).
 Produtos estéreis carbapenémicos: pós (com preparação asséptica).

EMPRESA: Indústria Farmacêutica Santa Terezinha Ltda. CNPJ: 79.648.523/0001-07
 ENDEREÇO: Rua Vidal Procópio Lahn
 N.º: 315 BAIRRO: Distrito Industrial CEP: 88.104-810
 MUNICÍPIO: São José UF: SC

Autorização de Funcionamento n.º: 1.01.570-4
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacéuticas:
 Semisólidos: Cremes, géis, pastas e pomadas.
 Líquidos não estéreis: elixires, soluções, suspensões, emulsões, xampus, xaropes e óleos.

EMPRESA SOLICITANTE: Panamerican Medical Supply Suprimentos Médicos Ltda.
 CNPJ: 01.329.816/0001-26
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.03.126-9
EMPRESA CERTIFICADA: Kamada Ltd.
 ENDEREÇO: Kibbutz Beit Kama, M.P. Negev 85325
 PAÍS: Israel

Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção:
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: anti-H antitripina e imunoglobulina anti-Rho (D). Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).

EMPRESA: Kin Master Produtos Químicos Ltda. CNPJ: 91.806.729/0002-96
 ENDEREÇO: Rua Miguel Vargas
 N.º: 595 BAIRRO: Berthier CEP: 99.025-380
 MUNICÍPIO: Passo Fundo UF: RS

Autorização de Funcionamento n.º: 1.01.015-8
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacéuticas:
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: heparina sódica e heparinóides, sulfato de condroitina, polisulfato de mucopolissacarídeo, micoglicano e sulodexida.

EMPRESA SOLICITANTE: Merck S.A.
 CNPJ: 33.069.212/0001-84
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.089-8
EMPRESA CERTIFICADA: Lupin Limited
 ENDEREÇO: Plot nº 15B, Phase 1A, Verna Industrial Area, Verna, Salcete, Goa
 PAÍS: Índia

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
 Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos.

EMPRESA SOLICITANTE: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Ltda.
 CNPJ: 45.987.013/0001-34
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.029-0
EMPRESA CERTIFICADA: Laboratoires Merck Sharp & Dohme - Chibret
 ENDEREÇO: Route de Marsat - Riom - 63963 Clermont Ferrand, Cedex 9
 PAÍS: França

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
 Produtos estéreis: soluções (com preparação asséptica) e pós liofilizados.
 Produtos estéreis carbapenémicos: pós liofilizados.

EMPRESA SOLICITANTE: Laboratórios Pfizer Ltda.
 CNPJ: 46.070.868/0001-69
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.216-6
EMPRESA CERTIFICADA: Pfizer Global Supply - Brandon, a Division of Pfizer Canada Inc.
 ENDEREÇO: 720, 17th Street East, Brandon, Manitoba, R7A 7H2
 PAÍS: Canadá

Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):
 Insumos Farmacêuticos Ativos Biológicos: Estrogênios Conjugados

EMPRESA SOLICITANTE: Laboratórios Pfizer Ltda.
 CNPJ: 46.070.868/0001-69
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.216-6
EMPRESA CERTIFICADA: Pfizer Pharmaceutical Ltd.
 ENDEREÇO: 22 Daqing Road, Datz, Dalian, P.R. 116600
 PAÍS: China

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
 Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).

EMPRESA SOLICITANTE: Takeda Pharma Ltda.
 CNPJ: 60.397.775/0001-74
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.639-8
EMPRESA CERTIFICADA: Piramal Healthcare UK Limited.
 ENDEREÇO: Earls Road Grangemouth, Stirlingshire, FK3 8XG.
 PAÍS: Reino Unido

Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):
 Insumo farmacêutico ativo biológico: brentuximabe vedotina (granel formulado).

EMPRESA SOLICITANTE: Mundipharma Brasil Produtos Médicos e Farmacêuticos Ltda.
 CNPJ: 15.127.898/0001-30
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.09.198-1
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL N.º: 1.01.541-4
EMPRESA CERTIFICADA: Sharp Corporation
 ENDEREÇO: 7451 Kleeber Way, Allentown, PA - 18106
 PAÍS: Estados Unidos da América

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
 Embalagem primária e secundária de sólidos não estéreis: comprimidos revestidos

EMPRESA SOLICITANTE: Eurofarma Laboratórios S/A.
 CNPJ: 61.190.096/0001-92
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.043-8
EMPRESA CERTIFICADA: Shenzhen Hepalink Pharmaceutical Co. Ltd.
 ENDEREÇO: 21 Langshan Road, Songpingshan, Nanshan District, Shenzhen
 PAÍS: China

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: heparina sódica.

EMPRESA SOLICITANTE: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Ltda.
 CNPJ: 44.734.671/0001-51
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.298-1
EMPRESA CERTIFICADA: Smith and Nephew Curacao N.V.
 ENDEREÇO: Industrial Park - Brixevengat, Kavel 1-5
 PAÍS: Curaçao, Antilhas Holandesas

Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):
 Insumo farmacêutico ativo biológico: colagenase (fermentação).

EMPRESA: Novafarma Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 06.629.745/0001-09
 ENDEREÇO: Avenida Brasil
 N.º: 1255 BAIRRO: Cidade Jardim CEP: 75080-240
 MUNICÍPIO: Anápolis UF: GO
Autorização de Funcionamento n.º: 1.01.402-4
Autorização Especial n.º: 1.21.941-1

Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacéuticas:
 Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), pós (com preparação asséptica).
 Produtos estéreis cefalosporínicos: pós (com preparação asséptica).
 Produtos estéreis penicilínicos: pós (com preparação asséptica).
 Produtos estéreis carbapenémicos: pós (com preparação asséptica).

EMPRESA SOLICITANTE: Meda Pharma Imp. e Exp. de Prod. Farmacêuticos Ltda.
 CNPJ: 13.651.943/0001-26
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.09.298-7
EMPRESA CERTIFICADA: Cipla Ltd.
 ENDEREÇO: Plot n. 9 & 10, Phase II, Indore Especial Economic Zone, Pithampur, Dist, Dhar (MP) - 454775
 PAÍS: Índia

Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
 Líquidos não estéreis: suspensões.



EMPRESA SOLICITANTE: Laboratórios Ferring Ltda
CNPJ: 74.232.034/0001-48
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.02.876-9
EMPRESA CERTIFICADA: Ferring Pharmaceutical China CO., Ltd.
ENDERECO: Ferring Road, National Health Technology Park, Zhongshan City, Guangdong Province
PAIS: China
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Sólidos não estéreis: pós

EMPRESA SOLICITANTE: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda
CNPJ: 56.998.701/0001-16
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.553-1
EMPRESA CERTIFICADA: Fournier Laboratoires Ireland Ltd.
ENDERECO: Anngrove, Carrigrohilly, Co. Cork
PAIS: Irlanda
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Sólidos não estéreis: cápsulas e comprimidos revestidos.

EMPRESA SOLICITANTE: Biotech Farmacêutica Ltda.
CNPJ: 33.348.731/0001-81
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.914-7
EMPRESA CERTIFICADA: Human BioPlazma LLC
ENDERECO: H-2100 Gödöllő, Tésistes Mihály út 80
PAIS: Hungria
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: Cripopasta de fator VIII de coagulação, fração II da imunoglobulina, fração III da imunoglobulina, cripopasta de fração II/III da imunoglobulina e fração III da imunoglobulina tratada com ácido octaóico.

EMPRESA: Johnson & Johnson Industrial Ltda **CNPJ:** 59.748.988/0001-14
ENDERECO: Rodovia Presidente Dutra S/N Km 154
N.º S/N **BAIRRO:** Jd das Indústrias **CEP:** 12240-907
MUNICIPIO: São José dos Campos **UF:** SP
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.721-1
Autorização Especial n.º: 1.21.325-3
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:
Sólidos não estéreis: Adesivos.

EMPRESA SOLICITANTE: Merck S.A.
CNPJ: 33.069.212/0001-84
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00.089-8
EMPRESA CERTIFICADA: Merck Serono S.p.A.
ENDERECO: Zona Industriale di Modugno, I-70123, Bari
PAIS: Itália
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal e preparação aseptica) e pós liofilizados.

EMPRESA SOLICITANTE: Novo Nordisk Farmacêutica do Brasil Ltda.
CNPJ: 82.277.955/0001-55
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.01.766-2
EMPRESA CERTIFICADA: Novo Nordisk A/S
ENDERECO: Hallas Alle, 4400 Kalundborg
PAIS: Dinamarca
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Embalagem secundária de produtos estéreis.

EMPRESA: Solabá Biotecnológica Ltda **CNPJ:** 05.402.014/0001-20
ENDERECO: Rua 52001, s/n, Lotes 236 B e 237 C
N.º s/n **BAIRRO:** Distrito Floriano **CEP:** 87105-060
MUNICIPIO: Maringá **UF:** PR
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.194-1
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s):
Insumo farmacêutico ativo biológico: Sulfato de Condrotina

EMPRESA: Vitapan Indústria Farmacêutica Ltda **CNPJ:** 30.222.814/0001-31
ENDERECO: Rua VP 01, Qd 2 Módulo 01
N.º s/n **BAIRRO:** DALA **CEP:** 75132-020
MUNICIPIO: Anápolis **UF:** GO
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.392-3
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas:
Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.
Semissólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas.
Líquidos não estéreis: elixires, soluções, suspensões, emulsões, xaropes e xampus.

RESOLUÇÃO - RE Nº 935, DE 14 DE MARÇO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o disposto no inciso X do art. 7º, da Lei 9.782, de 26 de janeiro de 1999; considerando o disposto no inciso IV do art. 41, da Portaria nº 354, de 11 de agosto de 2006; considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Resolução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005; considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indefereir o(s) Pedido(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas da(s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102014031700100

ANEXO

RAZÃO SOCIAL: Laboratório de Extratos Alergênicos Ltda.
CNPJ: 28.614.626/0001-07.
ASSUNTO DA PETIÇÃO: 7329 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS
NUMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 0293709/12-3.
MOTIVO: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos (RDC Nº 17/2010).
RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: LFB - HEMODERIVADOS E BIOTECNOLOGIA LTDA CNPJ: 07.207.572/0001-95
INDÚSTRIA INTERNACIONAL: LFB BIOMEDICAMENTS
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 70141 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de BIOLÓGICOS e BIOTECNOLÓGICOS exceto MERCOSUL
NUMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 0013558/12-5
MOTIVO: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação (Artigos 140, 147 e 477 da Resolução RDC nº 17/10 e item 12.4 do anexo I da Resolução RDC 249/05).

RESOLUÇÃO - RE Nº 936, DE 14 DE MARÇO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

EMPRESA: CIAMED - Distribuidora de Medicamentos Ltda. **CNPJ:** 05.782.733/0001-49
ENDERECO: Rua Severino Augusto Pirelo
N.º: 560 **BAIRRO:** Santo Antônio **CEP:** 95960-000
MUNICIPIO: Encantado **UF:** RS
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.785-3
Autorização Especial n.º: 1.21.499-5
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem

EMPRESA: OCS Distribuidor de Produtos Hospitalares Ltda **CNPJ:** 05.390.782/0001-36
ENDERECO: Rua Japuru
N.º: 1267 **BAIRRO:** Prava 14 **CEP:** 69025-020
MUNICIPIO: Manaus **UF:** AM
Autorização de Funcionamento n.º: 1.06.785-0
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem

RESOLUÇÃO - RE Nº 938, DE 14 DE MARÇO DE 2014

A Gerente-Geral Substituta de Inspeção, Monitoramento da Qualidade, Controle e Fiscalização de Insumos, Medicamentos, Produtos, Propaganda e Publicidade da Agência Nacional de Vigilância Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 340, de 5 de março de 2012, tendo em vista o disposto nos incisos I, II, IV e V do art. 41 e no inciso I, § 1º do art. 55 do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 354 de 11 de agosto de 2006, republicada no DOU de 21 de agosto de 2006, considerando o art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A(s) empresa(s) Certificação(ões) terá(ão) validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

EMPRESA SOLICITANTE: Abbott Laboratórios do Brasil Ltda.
CNPJ: 56.998.701/0001-16
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00553-1
AUTORIZAÇÃO ESPECIAL N.º: 1.20003-1
EMPRESA CERTIFICADA: Abbott Healthcare SAS
ENDERECO: Route de Belleville, Lieu dit Maillard, 01400 Chatillon sur Chalaronne
PAIS: França
PROCESSO: 25351.557800/2013-37
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Sólidos não estéreis: Cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

EMPRESA SOLICITANTE: Novartis Biociências S.A.
CNPJ: 56.994.502/0001-30
AUTORIZAÇÃO DE FUNCIONAMENTO N.º: 1.00068-5
AUTORIZAÇÃO DE ESPECIAL N.º: 1.20400-5
EMPRESA CERTIFICADA: Delpharm Hünigues S.A.S
ENDERECO: 26 rue de La Chapelle, 68330 Hünigues
PAIS: França
PROCESSO: 25351.558012/2013-38
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Líquidos não estéreis: soluções e suspensões.

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



EMPRESA: EXPRESSA 92 DROGARIA E ARTIGOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA ME
 ENDEREÇO: ESTRADA GENERAL CANROBERT DA COSTA 92
 BAIRRO: REALENGO CEP: 21710400 - RIO DE JANEIRO/RJ
 CNPJ: 17.753.479/0001-30
 PROCESSO: 25351.540704/2013-94
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença atualizado, emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando a Resolução RDC nº 17/2013.
 EMPRESA: DROGARIA CR ESPERANÇA LTDA - ME

ENDEREO: av avellino alvas machado, 42
 BAIRRO: jardim pinhal CEP: 07120000 - GUARULHOS/SP
 CNPJ: 07.999.435/0001-30
 PROCESSO: 25351.561331/2013-95
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: O Endereço constante do Relatório de Inspeção/Licença diverge daquele cadastrado no formulário de petição, em desacordo com o Art. 7º da Resolução RDC nº 17/2013.
 EMPRESA: MENDES & ALMEIDA LTDA ME
 ENDEREÇO: AV. FEB. N 134

BAIRRO: PONTE NOVA CEP: 78115000 - VÁRZEA GRANDE/MT
 CNPJ: 08.154.823/0001-83
 PROCESSO: 25351.318500/2012-98
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Não apresentação do Relatório de Inspeção/Licença Sanitária emitido pelo Órgão Sanitário competente, contrariando o Art. 7º da Resolução RDC nº 17/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.803, DE 26 DE SETEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem - área farmacêutica, resolve:

- Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.
- Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GOLÇALVES ARAUJO RIOS

ANEXO

Empresa: Comercial 2 Albe Ltda	CNPJ: 74.400.052/0001-91
Endereço: Avenida Jacobus Baldi	CEP: 05847-000
N.º: 745 Complemento	Bairro: Jardim Fim de Semana
7077/11	UF: SP
Município: São Paulo	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.10848-7	
Autorização Especial n.º: 1.10156-6	
Expediente: 737074/11-1	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem	
Medicamentos.	

Empresa: Expressa Distribuidora de Medicamentos Ltda.	CNPJ: 06.234.797/0001-78
Endereço: SAAN Quadra 03 Lote 665	CEP: 70632-300
N.º: S/N	Bairro: Asa Norte
	UF: DF
Município: Brasília	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.06026-8	
Autorização Especial n.º: 1.21481-1	
Expediente: 773126/11-4	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem	
Medicamentos.	

Empresa: Goiânia Médica Produtos Hospitalares Ltda.	CNPJ: 01.468.098/0001-79
Endereço: Av. Segundo Radial, Quadra 119, lote 02	CEP: 74820-090
N.º: 308	Bairro: Setor Pedro Ludovico
	UF: GO
Município: Goiânia	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.11179-2	
Autorização Especial n.º: 1.21252-1	
Processo: 25351.679719/2013-53	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem	
Medicamentos.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 3.804, DE 26 DE SETEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações.

considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Fabricação - área farmacêutica, resolve:

- Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação.
- Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.
- Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GOLÇALVES ARAUJO RIOS

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticacao.html>, pelo código 10102014092900145

ANEXO

Empresa: Daiichi Sankyo Brasil Farmaceutica Ltda	CNPJ: 60.874.187/0001-84
Endereço: Alameda Xingu	CEP: 06455-030
N.º: 766	Bairro: Alphaville
	UF: SP
Município: Barueri	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00454-8	
Autorização Especial n.º: 1.20332-0	
Processo(s): 25351.481048/2013-67 e 25351.481056/2013-14	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não esteréis: comprimidos e comprimidos revestidos.	
Semissólidos: géis e pomadas.	

Empresa Fabricante: Finestria Belgium N.V.	
Endereço: Klocknerstraat 1, Hamont-Achel, B-3930.	
Pais: Bélgica	CNPJ: 60.318.797/0001-00
Empresa Importadora: AstraZeneca do Brasil Ltda.	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.01618-1	
Processo(s): 25351.304895/2014-80	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Produtos esteréis: embalagem secundária.	

Empresa: Laboratório Catarinense S.A.	CNPJ: 84.684.620/0001-87
Endereço: Rua Dr. João Colin	CEP: 89204-001
N.º: 1.053	Bairro: América
	UF: SC
Município: Joinville	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00066-8	
Autorização Especial n.º: 1.20023-3	
Expediente: 997686/11-8 e 997697/11-3	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.	
Líquidos não esteréis: soluções e xaropes.	

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG	
Endereço: Lohmannstrasse, 2 56626 - Andernach	
Pais: Alemanha	CNPJ: 10.555.143/0001-13
Empresa Importadora: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda.	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.08610-7	Autorização Especial n.º: 1.22312-1
Processo(s): 25351.225693/2014-13	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não esteréis: adesivos.	

Empresa Fabricante: Meda Manufacturing GmbH	
Endereço: Neurath Ring 1, 51063 Köln - Cologne	
Pais: Alemanha	CNPJ: 13.651.943/0001-26
Empresa Importadora: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.09298-7	
Processo: 25351.234053/2014-75	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Líquidos não esteréis: soluções.	

Empresa: Natulab Laboratório S.A.	CNPJ: 02.456.955/0001-83
Endereço: Rua 11	CEP: 44574-150
N.º: 02 - Galpão 03	Bairro: Urubis II
	UF: BA
Município: Santo Antônio de Jesus	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.03841-3	
Processo(s): 25351.105163/2014-35, 25351.105190/2014-14 e 25351.142175/2014-11	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):	
Sólidos não esteréis: comprimidos, comprimidos revestidos, cápsulas, comprimidos efervescentes e pós.	
Líquidos não esteréis: soluções, suspensões, emulsões, xaropes e aerossóis.	
Semissólidos não esteréis: cremes, pomadas e géis.	

Empresa Fabricante: Novartis Pharma Produktions GmbH	
Endereço: Öflinger Str. 44 D-79664, Wehr Baden-Württemberg	
Pais: Alemanha	CNPJ: 13.651.943/0001-26
Empresa Importadora: Meda Pharma Importação e Exportação de Produtos Farmacêuticos Ltda.	

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



ANEXO

Empresa Fabricante: Balkanpharma-Dupnitsa AD	
Endereço: 3 Samokovsko Shusse Street, Dupnitsa, 2600	
País: Bulgária	
Empresa Importadora: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.492-9	Autorização Especial n.º: 1.20.183-6
Processo(s): 25351.274616/2013-34	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: Emurec Pharmaceuticals Limited	
Endereço: Plot No. P-1, I.T.B.T. Park, Phase - II, M.I.D.C. Hinjewadi, Pune - 411057	
País: Índia	
Empresa Importadora: Biulab Sanus Farmacêutica Ltda	CNPJ: 49.475.833/0001-06
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.974-4	
Processo(s): 25351.732222/2013-51	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica).	

Empresa Fabricante: Glaxo-Wellcome S.A.	
Endereço: Avda. Extremadura, 3-09400 - Aranda de Duero (Burgos)	
País: Espanha	
Empresa Importadora: Glaxosmithkline Brasil Ltda	CNPJ: 33.247.743/0001-10
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.107-1	Autorização Especial n.º: 1.20.188-4
Processo(s): 25351.496372/2013-55	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos. Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e envelopes.	

Empresa: Indústria Farmacêutica Melcon do Brasil S.A.		CNPJ: 04.338.716/0001-54
Endereço: VP.2 Quadra 5		
N.º: Mod. 7	Bairro: Distrito Industrial - Daia	CEP: 75132-055
Município: Anápolis		UF: GO
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.589-7		
Processo(s): 25351.116208/2014-72		
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos.		

Empresa Fabricante: Ivers-Lec AG	
Endereço: Kirchbergstrasse 160, 3400 Burgdorf	
País: Suíça	
Empresa Importadora: Eisai Laboratórios Ltda.	CNPJ: 08.416.262/0001-70
Autorização de Funcionamento n.º: 1.07.310-4	Autorização Especial n.º: 1.23.431-1
Processo(s): 25351.395525/2013-82	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (embalagem primária).	

Empresa Fabricante: León Pharma S.A.	
Endereço: Polígono Industrial Navatejera, C/ La Vallina, s/n, Villajimbruno-León	
País: Espanha	
Empresa Importadora: Eurofarma Laboratórios S.A.	CNPJ: 61.190.096/0001-92
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.043-8	
Processo(s): 25351.542460/2013-13	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis hormonais: Comprimidos revestidos.	

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG	
Endereço: Lohmannstrasse 2, 56626, Andernach	
País: Alemanha	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/autenticidade.html>, pelo código 10102014060200086

Empresa Importadora: Mundipharma Brasil Prod. Médicos e Farm. Lt.		CNPJ: 15.127.898/0001-30
Endereço: Rua...		
Autorização de Funcionamento n.º: 1.09.198-1	Autorização Especial n.º: 1.01.541-4	
Processo(s): 25351.610399/2013-14		
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: adesivos.		

Empresa Fabricante: Merck Sharp & Dohme Corp.	
Endereço: 4633 Merck Road, Wilson, NC 27893	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Importadora: Merck Sharp & Dohme Farmacêutica Lt.	CNPJ: 45.987.013/0001-34
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.029-9	Autorização de Funcionamento Especial n.º: 1.21.930-2
Processo(s): 25351.621306/2013-68	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos. Sólidos não estéreis: granulados (embalagem primária e secundária).	

Empresa: Sanval Comercio e Indústria Ltda		CNPJ: 61.068.755/0001-12
Endereço: Rua Nicolau Alayon		
N.º: 441	Bairro: Interlagos	CEP: 04802000
Município: São Paulo		UF: SP
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.714-6		
Autorização Especial n.º: 1.22.873-2		
Processo(s): 25351.726456/2013-41, 25351.726414/2013-15 e 25351.726427/2013-14.		
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos revestidos. Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis, pomadas. Líquidos não estéreis: suspensões, soluções, emulsões, elixires, xaropes.		

Empresa Fabricante: Shire Human Genetic Therapies		
Endereço: 400 Shire Way, Lexington, MA 02421		
País: Estados Unidos da América		
Empresa Importadora: Shire Farmacêutica Brasil Ltda.	CNPJ: 07.898.671/0001-60	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.06.979-1		
Processo(s): 25351.624442/2013-35		
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s): Insumos farmacêuticos ativos biológicos (purificação e inativação viral): alfa-galactosidase e alfa-lactoferrase.		

Empresa Fabricante: Takeda GmbH		
Endereço: Robert-Bosch-Strasse 8, D-78224 Singen		
País: Alemanha		
Empresa Importadora: Takeda Pharma Ltda.	CNPJ: 60.397.775/0001-74	
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.639-8		
Processo(s): 25351.385945/2013-20		
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s): Produtos estéreis: pós liofilizados.		

Empresa: Libbs Farmacêutica Ltda		CNPJ: 61.230.314/0005-07
Endereço: Rua Alberto Correia Francfort		
N.º: 88	Bairro: Bairro dos Oliveiras	CEP: 06807-461
Município: Embu das Artes		UF: SP
Autorização de Funcionamento n.º: 1.00.033-3		
Autorização Especial n.º: 1.21.800-3		
Processo(s): 25351.729188/2013-22; 25351.731508/2013-14; 25351.729275/2013-38 e 25351.729161/2013-01		
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós. Sólidos não estéreis hormonais: comprimidos e comprimidos revestidos. Semi-sólidos não estéreis: cremes, géis e pomadas. Líquidos não estéreis: soluções, suspensões e xaropes. Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica), soluções (com preparação asséptica) e suspensões (com preparação asséptica). Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica), soluções parenterais de grande volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.		

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



Autorização de Funcionamento n.º: 1000290 | Autorização Especial n.º: 1204985
 Processo: 25351.421840/2013-58
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
 Sólidos não estéreis: comprimidos.

Empresa Fabricante: Schering-Plough, S.A. de C.V.
 Endereço: Av. 16 de Septiembre No- 301, Col. Xaltocan, Deleg. Xochimilco, C.P. 16090, México, D.F.
 País: México
Empresa Importadora: Bayer S.A. | CNPJ: 18.459.628/0001-15
 Autorização de Funcionamento n.º: 1070568
 Processos: 25351.643796/2013-47
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacéuticas:
 Sólidos não estéreis: comprimidos (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Auxilium Pharmaceuticals, Inc.
 Endereço: 102 Witmer Road, Horsham, PA
 País: Estados Unidos da América
Empresa Importadora: Actelion Pharmaceuticals do Brasil Ltda | CNPJ: 05.240.939/0001-47
 Autorização de Funcionamento n.º: 1055381
 Processos: 25351.592541/2012-11
Certificado de Boas Práticas para Insumos(s):
 Insumos farmacêuticos biológicos ativos: colagenase *Clostridium histolyticum*

Empresa Fabricante: Jubilant Hollisterstier LLC
 Endereço: 16751 Route Transcanadienne, Kirkland, QC
 País: Canadá
Empresa Importadora: Actelion Pharmaceuticals do Brasil Ltda | CNPJ: 05.240.939/0001-47
 Autorização de Funcionamento n.º: 1055381
 Processos: 25351.592547/2012-70
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacéuticas:
 Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Limited - Unit XII
 Endereço: Survey nº 314, Bachupally Village, Quthbullapur Mandal, Ranga Reddy Dist., Andhra Pradesh
 País: Índia
Empresa Importadora: Antibióticos do Brasil Ltda | CNPJ: 05.439.635/0001-03
 Autorização de Funcionamento n.º: 1055622
 Processos: 25351.232104/2013-57
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacéuticas:
 Produtos estéreis penicilínicos: pós (com preparação asséptica).

Empresa: GlaxoSmithKline Brasil Ltda | CNPJ: 33.247.743/0001-10
 Endereço: Estrada dos Bandeirantes
 N.º: 8464 | Bairro: Jacarapaguá | CEP: 22.783-110
 Município: Rio de Janeiro | UF: RJ
 Autorização de Funcionamento n.º: 1.00107-1
 Processo: 25351.286465/2013-70
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacéuticas:
 Sólidos não estéreis: comprimidos, comprimidos efervescentes, comprimidos revestidos, pós efervescentes.
 Sólidos não estéreis: pastilhas (embalagem primária e secundária).
 Sólidos não estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Ranbaxy Laboratories Limited
 Endereço: Industrial Area 3, Devdas, 455001, Madhya Pradesh
 País: Índia
Empresa Importadora: Ranbaxy Farmacéutica Ltda | CNPJ: 73.663.650/0001-90
 Autorização de Funcionamento n.º: 1023528 | Autorização Especial n.º: 1209692
 Processos: 25351.111888/2013-16 e 25351.111894/2013-15
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacéutica(s):
 Produtos estéreis carbapenêmicos: pós.
 Sólidos não estéreis: pós, comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas.
 Sólidos não estéreis cefalosporínicos: pós, comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas.
 Sólidos não estéreis penicilínicos: pós, comprimidos, comprimidos revestidos e cápsulas.

Empresa Fabricante: Octapharma SAS
 Endereço: 72 rue du Maréchal Foch, 67380 Lingolsheim
 País: França
Empresa Importadora: Octapharma Brasil Ltda | CNPJ: 02.552.927/0001-60
 Autorização de Funcionamento n.º: 1039712
 Processos: 25351.637240/2013-50
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção:
 Insumos farmacêuticos ativos biológicos: albumina humana, fator VIII de coagulação, fator II de coagulação/ fator VII de coagulação/ fator IX de coagulação/ fator X (complexo protrombínico), fator IX de coagulação, imunoglobulina humana normal e plasma vírus inativado.
 Produtos Estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica, soluções parenterais de grande volume com preparação asséptica e pós liofilizados.

Empresa Fabricante: Sanofi-Aventis de México S.A. de C.V.
 Endereço: Aceducto del Alto Lerma, nº 2, Zona Industrial Ocoyoacac, C.P. 52740, Estado de México
 País: México
Empresa Importadora: Sanofi-Aventis Farmacéutica Ltda | CNPJ: 02.685.377/0001-57
 Autorização de Funcionamento n.º: 1013003
 Processos: 25351.584734/2013-62 e 25351.585965/2013-63
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacéuticas:
 Produtos estéreis cefalosporínicos: pós com preparação asséptica.
 Líquidos não estéreis: suspensões.

Empresa Fabricante: Aurobindo Pharma Limited - Unit XII
 Endereço: Survey nº 314, Bachupally Village, Quthbullapur Mandal, Ranga Roddy Dist., Andhra Pradesh
 País: Índia
Empresa Importadora: Aurobindo Pharma Indústria Farmacéutica Lt. | CNPJ: 04.301.884/0001-75
 Autorização de Funcionamento n.º: 1051679
 Processos: 25351.069487/2013-18 e 25351.456315/2012/2012-00
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/Formas Farmacéuticas:
 Sólidos não estéreis: cápsulas, comprimidos, comprimidos revestidos e pós.
 Produto estéreis penicilínicos: pós (com preparação asséptica).

Empresa: Equiplex Indústria Farmacéutica Ltda | CNPJ: 01.784.792/0001-03
 Endereço: Rua Thubergia, Quadra K
 N.º: 233 | Bairro: Setor Expansul | CEP: 74.986-710
 Município: Aparecida de Goiânia | UF: GO
 Autorização de Funcionamento n.º: 1017722
 Processo: 25351.520720/2013-95
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacéuticas:
 Produtos estéreis: Soluções parenterais de pequeno e grande volume (com esterilização terminal)

Empresa: TRB Pharma Indústria Química e Farmacéutica Ltda | CNPJ: 61.455.192.0002-04
 Endereço: R. Hildebrando Siqueira
 N.º: 149 | Bairro: Americanópolis | CEP: 04334-150
 Município: São Paulo | UF: SP
 Autorização de Funcionamento n.º: 1003417
 Processos: 25351.417053/2012-26, 25351.475908/2012-05 e 25351.475900/2012-86
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacéuticas:
 Sólidos não estéreis: cápsulas e cápsulas moles.
 Semissólidos não estéreis: embalagem secundária.
 Produtos estéreis: embalagem secundária.

Empresa Fabricante: Menarini - Von Heyden GmbH
 Endereço: Leipziger Strasse 7-13, 01097, Dresden.
 País: Alemanha
Empresa Importadora: Biolab Sanus Farmacéutica Ltda | CNPJ: 49.475.833/0001-06
 Autorização de Funcionamento n.º: 1009744
 Processo: 25351.659512/2013-61
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção:
 Sólidos não estéreis: comprimidos e comprimidos revestidos.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/acricidade.html>, pelo código 10102014050500124

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



Empresa Importadora: Cristália Produtos Químicos Farmacêuticos Lt- CNPJ: 44.734.671/0001-51 da.
Autorização de Funcionamento nº: 1.00298-1
Processo(s): 25351.201559/2014-17 e 25351.201547/2014-31
Certificado de Boas Práticas para insumo(s)/ Linha(s) de Produção:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: toxina botulínica A.
Produtos esteréis: pós liofilizados.

Empresa Fabricante: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG
Endereço: Lohmannstrasse, 2 56626 - Andemach
País: Alemanha
Empresa Importadora: Janssen-Cilag Farmacêutica Ltda. CNPJ: 51.780.468/0001-87
Autorização de Funcionamento nº: 1.01236-1
Processo(s): 25351.296977/2014-41
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Forma Farmacêutica:
Sólidos não esteréis hormonais: adesivos.

Empresa Fabricante: MedImmune, LCC Frederick Manufacturing Center
Endereço: 633 Research Court, Frederick, Maryland (MD) 21703
País: Estados Unidos
Empresa Importadora: Abbott Laboratórios do Brasil Lt- CNPJ: 56.998.701/0001-16 da.
Autorização de Funcionamento nº: 1.00553-1
Processos: 25351.649424/2013-36
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: palivizumabe.
Empresa Fabricante: MedImmune, LCC Frederick Manufacturing Center
Endereço: 633 Research Court, Frederick, Maryland (MD) 21703
País: Estados Unidos
Empresa Importadora: Abbvie Farmacêutica Ltda. CNPJ: 15.800.545/0001-50
Autorização de Funcionamento nº: 1.09860-7
Processos: 25351.273058/2014-73
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s)/ Linha(s) de Produção:
Insumos farmacêuticos ativos biológicos: palivizumabe.

Empresa Fabricante: Pfizer Global Supply Japan Inc, Nagoya Plant
Endereço: Aza 3-Gochi 2-Banchi, Taketoyo-cho, Chita-gun, Aichi.
País: Japão
Empresa Importadora: Wyeth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33
Autorização de Funcionamento nº: 1.02110-1
Processo(s): 25351.341503/2014-06
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Produtos esteréis policlínicos: pós (com preparação asséptica).

Empresa Fabricante: Torrent Pharmaceuticals Ltd
Endereço: Jharkhand 882 721, Tal: Kadi, Indrad, Dist: Mehsana
País: Índia
Empresa Importadora: Torrent do Brasil Ltda. CNPJ: 33.078.528/0001-32
Autorização de Funcionamento nº: 1.00523-3
Autorização Especial nº: 1.20.121-1
Processo(s): 25351.300454/2014-46
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Sólidos não esteréis: cápsulas, comprimidos e comprimidos revestidos.

Empresa Fabricante: Vifor SA
Endereço: P.O. Box 11, Menor 10, 1752 Vilassar de Odon
País: Suíça
Empresa Importadora: Aspen Farmacêutica S.A. CNPJ: 62.462.015/0001-29

Autorização de Funcionamento nº: 1.00118-8
Processo: 25351.022475/2014-45
Certificado de Boas Práticas para a Linha de Produção/ Forma Farmacêutica:
Sólidos não esteréis: cápsulas (embalagem primária e secundária).

Empresa Fabricante: Watson Laboratories, Inc.
Endereço: 575/577/579 Chipeta Way, Salt Lake City, UT 84108 - 1222
País: Estados Unidos da América
Empresa Importadora: Actavis Farmacêutica Ltda. CNPJ: 33.150.764/0001-12
Autorização de Funcionamento nº: 1.00492-9
Autorização Especial nº: 1.20183-6
Processos: 25351.268095/2014-70 e 25351.268093/2014-11
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/ Formas Farmacêuticas:
Semissólidos não esteréis hormonais: géis.
Sólidos não esteréis hormonais: adesivos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.479, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o disposto no inciso X do art. 7º, da Lei 9.782, de 26 de janeiro de 1999, considerando o disposto no inciso VI do art. 2º, da Resolução RDC nº 204 de 6 de julho de 2005, considerando o parecer da área técnica competente, resolve:

Art. 1º Indeferir o(s) Pedido(s) de Concessão de Certificado de Boas Práticas da(s) empresa(s) constante(s) no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA IMPORTADORA: GlaxoSmithKline Brasil Ltda.
CNPJ: 33.247.743/0001-10
EMPRESA FABRICANTE: GlaxoSmithKline Australia Pty LTD
ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 769 medicamentos - (certificação de BPF) de indústria internacional de sólidos não esteréis, exceto MERCOSUL
NUMEROS DO(S) PROCESSO(S): 25351753758/2013-07
MOTIVO DO INDEFERIMENTO: negativa em cumprir com a data inicialmente agendada para inspeção, conforme previsto no §2º do art. 8º da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.480, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A(s) presente(s) Certificação(ões) terá (ão) validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

Empresa Fabricante: Gedeon Richter Plc.
Endereço: H-1103 Budapest, Gyömrői út, 19-21
País: Hungria
Empresa Importadora: Grünenthal do Brasil Farmacêutica Ltda. CNPJ: 10.555.143/0001-13
Autorização de Funcionamento nº: 1.08610-7
Processo(s): 25351.285888/2014-90
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Forma(s) Farmacêutica(s):
Sólidos não esteréis hormonais: comprimidos revestidos.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.481, DE 14 DE NOVEMBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações, considerando o parecer da área técnica e que as empresas cumprem os requisitos de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem - área de produtos para a saúde, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s), na forma do ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e/ou Armazenagem de Produtos para Saúde.

Art. 2º A(s) presente(s) certificação(ões) terá(ão) validade de 2 (dois) anos a partir de sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

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

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/externo/ichd.html>, pelo código: 1019701411700167



ANEXO

EMPRESA: MRM FAZZINI FACUNDES TRANSPORTES - EPP
 ENDEREÇO: RUA SALVIANO JOSÉ DA SILVA Nº 250
 BAIRRO: ELDORADO CEP: 12238573 - SÃO JOSÉ DOS CAM-
 POS/SP
 CNPJ: 97.554.090/0001-02
 PROCESSO: 25351.175202/2013-92
 EXPS: 1004669/14-1 E 1041410/14-0
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Peticionamento com código de assunto incorreto, vinculado à Au-
 torização de Funcionamento de Correlatos. A Autorização de Fun-
 cionamento é concedida por classe de produtos e a empresa não
 possui Autorização para Medicamentos. A empresa deverá peticio-
 nar concessão de AFE para Medicamentos, conforme Lei 9782/99.
 EMPRESA: GAMMA COMÉRCIO IMPORTAÇÃO E EXPORTA-
 ÇÃO LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA SANTA CATARINA, Nº 66
 BAIRRO: VILA ALEXANDRIA CEP: 04635000 - SÃO PAU-
 LO/SP

CNPJ: 03.177.596/0001-98
 PROCESSO: 25000.002432/00-12
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 Não apresentação de documento vigente com dados atualizados, emi-
 tido pela autoridade sanitária local competente, que ateste o cum-
 primento dos requisitos técnicos para as atividades e classes plei-
 teadas, conforme disposto no artigo 15º e artigo 18º da RDC nº
 16/2014.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.602, DE 27 DE NOVEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas
 atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro
 de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do
 art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da
 Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de
 junho de 2014 e suas alterações, e

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de
 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de
 janeiro de 1999, resolve:
 Art. 1º. Cancelar, a pedido, a atividade/classe da Autorização
 Especial das Empresas de Medicamentos e de Insumos Farmacéu-
 ticos, constante no anexo desta Resolução.
 Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
 blicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

EMPRESA: ARMAZENS GERAIS FASSINA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA MARGINAL DA VIA ANCHIETA, Nº
 960
 BAIRRO: CHICO DE PAULA CEP: 11095007 - SANTOS/SP
 CNPJ: 44.611.234/0001-40
 PROCESSO: 25351.674221/2008-25 AUTORIZ/MS: 1.22178.2
 ATIVIDADE/CLASSE
 TRANSPORTAR: INSUMOS FARMACÉUTICOS/MEDICAMEN-
 TO

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.604, DE 27 DE NOVEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelos
 inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666,
 de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de
 2014, e suas alterações;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em
 legislação vigente, para a área de Insumos Farmacéuticos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de
 Fabricação de Insumos Farmacéuticos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa: Buschle & Lepper S/A	CNPJ: 84.684.471/0008-22
Endereço: Rua da Salina, 385	
Bairro: Salina	CEP: 89.247-000
Município: Balneário Barra Do Sul	UF: SC
Autorização de Funcionamento nº: 1.01745-1	
Expediente nº: 0207557/14-1	
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacéuticos Ativos	
Insumos farmacéuticos ativos obtidos por síntese química: hidróxido de magnésio, óxido de magnésio e carbonato de magnésio.	

Empresa Fabricante: Shijiazhuang Lonzeal Pharmaceutical Co. Ltd	
Endereço: No. 16, West Ring Road, Shenze, Hebei 052560 - Shijiazhuang	
País: China	
Empresa Solitante: CAQ - Casa Da Química Indústria e Comércio Ltda.	CNPJ: 61.451.290/0001-84
Autorização de Funcionamento Nº: 1.00805-0	Autorização Especial: 1.21739-4
Expediente nº: 0130312/14-1	
Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacéuticos Ativos:	
Insumo farmacéutico ativo obtido por síntese química: lamivudina	

Empresa Fabricante: Teva Czech Industries S.R.O.	
Endereço: Ostravská 29, Cp. 305, 747 70, Opava, Komárov	
País: República Tcheca	
Empresa Solitante: EMS S/A	CNPJ: 57.507.378/0003-65
Autorização de Funcionamento Nº: 1.00235-1	
Expediente nº: 0963403/14-7	

Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacéuticos Ativos:
 Insumo farmacéutico ativo obtido por semissíntese:
 cabegrolina

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.605, DE 27 DE NOVEMBRO DE 2014

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelos
 inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666,
 de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de
 2014, e suas alterações;

Considerando o descumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação, ou o de-
 scumprimento dos procedimentos de petições submetidas à análise, preconizados em legislação vigente,
 resolve:

Art. 1º Indeferir o Pedido de Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Far-
 macéuticos da empresa constante no anexo.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

ANEXO

Empresa Fabricante: Sinbiotik S.A. de C.V.	
Endereço: Nino Flavio Zavala 7, San Jeronimo Tepetitlacalco, Tlalnepantla - México	
Empresa Solitante: Laboratório Teuto Brasileiro S/A	
CNPJ: 17.159.229/0001-76	
Autorização de Funcionamento: 1003707	
Expediente: 0663730/14-2	
Motivo do Indeferimento: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacéuticos Ativos (RDC nº 249/2005).	

Empresa Fabricante: Sinbiotik S.A. de C.V.	
Endereço: Nino Flavio Zavala 7, San Jeronimo Tepetitlacalco, Tlalnepantla - México	
Empresa Solitante: União Química Farmacéutica Nacional S.A.	
CNPJ: 60.665.981/0001-18	
Autorização de Funcionamento: 1004977	
Expediente: 0315021/14-6	
Motivo do Indeferimento: Descumprimento das Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacéuticos Ativos (RDC nº 249/2005).	

Empresa Fabricante: Zhejiang Langhua Pharmaceutical CO., LTD.	
Endereço: Zhejiang Provincial Chemical and Medical Materials Base Linhai Zone, Linhai, Zhejiang - 317016 - China	
Empresa Solitante: Sandoz Do Brasil Indústria Farmacéutica Ltda.	
CNPJ: 61.236.647/0001-16	
Autorização de Funcionamento: 1000472	
Expediente: 0924831/13-5	
Motivo do Indeferimento: Empresa não cumpriu exigência dentro do prazo, em desacordo com a RDC 204/2005.	

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.607, DE 28 DE NOVEMBRO DE 2014

ANEXO

O Superintendente de Inspeção Sanitária no uso de suas
 atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro
 de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do
 art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da
 Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de
 junho de 2014 e suas alterações,

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de
 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de
 janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder Alteração na Autorização de Funciona-
 mento de Empresas de Produtos para a Saúde, constantes no anexo
 desta resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua pu-
 blicação.

BRUNO GONÇALVES ARAÚJO RIOS

EMPRESA: eurosilicone brasil importação e exportação ltda - epp
 ENDEREÇO: alameda araguaia - nº 230
 BAIRRO: alphaville industrial CEP: 06455000 - BARUERI/SP
 CNPJ: 11.015.655/0001-50
 PROCESSO: 25351.541348/2010-02
 U40X438L6580 (8.06749.3) AUTORIZ/MS:
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 IMPORTAR: CORRELATOS
 TRANSPORTAR: CORRELATOS
 EMPRESA: BRUNO GARISTO JUNIOR
 ENDEREÇO: Av. Lino José de Seixas, nº 941
 BAIRRO: Jardim dos Seixas CEP: 15061060 - SÃO JOSÉ DO RIO
 PRETO/SP
 CNPJ: 62.609.193/0001-30

ROCESSO: 25351.217711/2004-02 AUTORIZ/MS: 1M835W652LL5
 (8.02223.0)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATO
 DISTRIBUIR: CORRELATO
 EXPEDIR: CORRELATO
 EMPRESA: PROFARMA SPECIALTY S.A.
 ENDEREÇO: RUA JOÃO BETTEGA, Nº 6011 BARRAÇÃO C/D
 BAIRRO: CIDADE INDUSTRIAL DE CURITIBA CEP: 81350000 -
 CURITIBA/PR
 CNPJ: 81.887.838/0006-55
 PROCESSO: 25351.423638/2014-09 AUTORIZ/MS:
 97X4H7MMM06Y (8.10736.7)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS
 EMPRESA: AG MEDIC DISTRIBUIDORA LTDA - ME
 ENDEREÇO: RUA MARIANO PROCÓPIO, Nº 939
 BAIRRO: CENTRO CEP: 36035780 - JUIZ DE FORA/MG
 CNPJ: 17.878.617/0001-07

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/externa/ctd/leimr/>,
 pelo código 10102014120100129

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



ASSUNTO DA PETIÇÃO: 768 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, 7328 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF de INDÚSTRIA NACIONAL de SEMISSÓLIDOS NÃO ESTÉREIS, NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 689487/11-9, 675810/11-0 MOTIVO: Descumprimento do art. 7º da RDC 39/2013. RAZÃO SOCIAL: Natan Comércio Ltda. CNPJ: 02.771.547/0001-16

ASSUNTO DA PETIÇÃO: 770 - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - (CERTIFICAÇÃO DE BOAS PRÁTICAS) de DISTRIBUIÇÃO E/ OU ARMAGEMAGEM NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 726822/10-0 MOTIVO: Descumprimento do art. 7º da RDC 39/2013. RAZÃO SOCIAL DA EMPRESA SOLICITANTE: Wynth Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 61.072.393/0001-33

INDÚSTRIA INTERNACIONAL: Onco Therapies Limited ASSUNTO DA PETIÇÃO: 7326 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS exceto MERCOSUL. NÚMERO DO EXPEDIENTE: 0517874/13-6.

MOTIVO: Art. 8º §2º da RDC 39/2013. RAZÃO SOCIAL: Orient Mix Fitoterápicos do Brasil Ltda. CNPJ: 73.657.876/0001-89

ASSUNTO DA PETIÇÃO: 770 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS, NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 0189265/13-7. MOTIVO: Descumprimento do art. 7º da RDC 39/2013. RAZÃO SOCIAL: Polyana Distribuidora de Medicamentos Ltda. - EPP CNPJ: 63.848.345/0001-10

ASSUNTO DA PETIÇÃO: 770 - MEDICAMENTOS E INSUMOS FARMACÊUTICOS - (CERTIFICAÇÃO DE BOAS PRÁTICAS) de DISTRIBUIÇÃO E/ OU ARMAGEMAGEM NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 584776/11-2 MOTIVO: Descumprimento do art. 7º da RDC 39/2013. RAZÃO SOCIAL: Produtos Farmacêuticos Millet Roux Ltda. CNPJ: 33.388.182/0001-79

ASSUNTO DA PETIÇÃO: 7328 - MEDICAMENTOS (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de SÓLIDOS, NÚMERO(S) DO(S) EXPEDIENTE(S): 0203333/12-0 MOTIVO: Descumprimento do art. 7º da RDC 39/2013.

RAZÃO SOCIAL: R2 Soluções em Radiofarmácia Ltda. CNPJ: 09.240.065/0002-60

ASSUNTO DA PETIÇÃO: 7329 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA NACIONAL de PRODUTOS ESTÉREIS. NÚMERO DO EXPEDIENTE: 0538924/13-1 MOTIVO: Descumprimento do Art. 7º da RDC nº 39/2013. EMPRESA IMPORTADORA: Fundação Oswaldo Cruz CNPJ: 33.781.055/0001-35

EMPRESA FABRICANTE: Sanofi Pasteur ASSUNTO(S) DA(S) PETIÇÃO(ÕES): 70141 - MEDICAMENTOS - (Certificação de BPF) de INDÚSTRIA INTERNACIONAL de BIOLÓGICOS E BIOTECNOLÓGICOS exceto MERCOSUL NÚMERO(S) DO(S) PROCESSO(S): 25351.711603/2012-39 MOTIVO DO INDEFERIMENTO: Descumprimento do art. 7º da RDC 39/2013.

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.426, DE 3 DE JULHO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014, alterada pela Portaria nº 1.055, de 18 de junho de 2014, publicada no DOU de 23 de junho de 2014, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A(s) presente(s) Certificação(ões) terá(ão) validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

Empresa Fabricante: Farmaco Uruguayo S.A.	
Endereço: Av. Damaso Antonio Larrañaga, 4479, Montevideo	
País: Uruguai	
Empresa Importadora: Evolabis Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 05.042.410/0001-19
Autorização de Funcionamento n.º: 1059806	
Processo: 25351.621734/2013-00	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Formas Farmacêuticas: Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.	

Empresa Fabricante: Boehringer Ingelheim RCV GmbH & Co. KG	
Endereço: Dr. Boehringer-Gasse 5-11, A-1121 Viena	
País: Áustria	
Empresa Importadora: Novartis Biotecnologia S.A.	CNPJ: 56.994.502/0001-30
Autorização de Funcionamento n.º: 1000685	
Processo: 25351.020385/2014-58	
Certificado de Boas Práticas para Insumo(s): Insumo farmacêutico ativo biológico: betainterferona 1b.	

Empresa Fabricante: Norwich Pharmaceuticals, Inc.	
Endereço: Route 12, North Norwich, New York 13814	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Importadora: Sanofi Aventis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 02.685.377/0001-57
Autorização de Funcionamento n.º: 1013003	
Processo: 25351.744821/2013-73	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Formas Farmacêuticas: Sólidos não estéreis: comprimidos revestidos (granul).	

Empresa Fabricante: CSL Behring LLC	
Endereço: P.O. Box 511, Kankakee, IL 60901	
País: Estados Unidos da América	
Empresa Importadora: CSL Behring Comércio de Produtos Farmacêuticos Ltda.	CNPJ: 62.969.589/0001-98
Autorização de Funcionamento n.º: 1001510	
Processo: 25351.014806/2014-94	
Certificado de Boas Práticas para a(s) Linha(s) de Produção/ Formas Farmacêuticas: Produtos estéreis: soluções parenterais de pequeno volume com preparação asséptica e pós liofilizados.	

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/anunciadade.html>, pelo código 1010201407000199

EMPRESA: Geyer Medicamentos S.A.	CNPJ: 92.670.801/0001-82
ENDERECO: Rua Pelotas	
N.º: 320	BAIRRO: Floresta
MUNICIPIO: Porto Alegre	CEP: 90.220-110
	UF: RS
Autorização de Funcionamento n.º: 1004431	
Processo: 25351.014727/2014-42 e 25351.014737/2014-64	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas: Líquidos não estéreis: suspensões e soluções Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): comprimidos. Sólidos não estéreis: embalagem secundária.	

EMPRESA: Actavis Farmacêutica Ltda.	CNPJ: 33.150.764/0001-12
ENDERECO: Rua Barão de Petrópolis	
N.º: 311	BAIRRO: Rio Comprido
MUNICIPIO: Rio de Janeiro	CEP: 20251-061
	UF: RJ
Autorização de Funcionamento n.º: 1004929	
Autorização Especial n.º: 1201836	
Processo: 25351.752065/2013-76	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas: Sólidos não estéreis: comprimidos. Sólidos não estéreis (embalagem primária e secundária): cápsulas e comprimidos revestidos.	

EMPRESA: Hypofarma - Instituto de Hipodermia e Farmácia Ltda.	CNPJ: 17.174.657/0001-78
ENDERECO: Rua Dr. Innoo Marcellini	
N.º: 303	BAIRRO: São Geraldo
MUNICIPIO: Ribeirão das Neves	CEP: 33805-330
	UF: MG
Autorização de Funcionamento n.º: 1003877	
Autorização Especial n.º: 1217653	
Processo: 25351.011568/2014-28	
Certificado de Boas Práticas para as Linhas de Produção/Formas Farmacêuticas: Produtos estéreis: soluções parenterais de grande volume (com esterilização terminal) e soluções parenterais de pequeno volume (com esterilização terminal).	

RESOLUÇÃO - RE Nº 2.427, DE 3 DE JULHO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.021, de 18 de junho de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014, alterada pela Portaria nº 1.055, de 18 de junho de 2014, publicada no DOU de 23 de junho de 2014,

considerando o parecer da área técnica e que as empresas foram inspecionadas cumprindo os requisitos de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem - área farmacêutica, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SIMONE DE OLIVEIRA REIS RODERO

ANEXO

Empresa: Compras Comercial Farmacêutica e Hospitalar Ltda.	CNPJ: 96.845.896/0001-89
Endereço: Rua Opala	
N.º: 300	Bairro: Santa Isabel
Município: Eunápolis	CEP: 45825-570
	UF: BA
Autorização de Funcionamento n.º: 1.05.789-8	
Autorização Especial n.º: 1.21.451-8	
Processo: 25351.430509/2013-91	
Certificado de Boas Práticas de Distribuição e Armazenagem Medicamentos.	

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



ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.
 REEMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: AMAZÔNIA DISTRIBUIDORA LTDA
 ENDEREÇO: AVENIDA PRESIDENTE MEDICE, 1034
 BAIRRO: PARQUE PIAUI CEP: 6465390 - TIMON/MA
 CNPJ: 04.564.165/0001-47
 PROCESSO: 25351.754148/2014-86 AUTORIZ/MS: 3.06184.0
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.929, DE 23 DE DEZEMBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Conceder Alteração na Autorização de Funcionamento de Empresas de Saneantes Domissanitários, constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA: ALIANÇA INDÚSTRIA QUÍMICA LTDA
 ENDEREÇO: ESTRADA SEBASTIÃO PIASSA, 70
 BAIRRO: GLEBA NOVA UKRANIA CEP: 86810410 - APUCA-RANA/PR
 CNPJ: 06.306.095/0001-52
 PROCESSO: 25351.533568/2013-47 AUTORIZ/MS: 3.05606.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 EMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.933, DE 24 DE DEZEMBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pelos inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Insumos Farmacêuticos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 02 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

Empresa fabricante: Química Sintética, S.A.
Endereço: Calle Dulcinea, s/n, Alcalá de Henares, 28802 Madrid
País: Espanha
Empresa solicitante: Halex Istar Indústria Farmacêutica Ltda. CNPJ: 01.571.702/0001-98
Autorização de funcionamento nº: 1.00.311-3
Expediente nº: 0623536/14-1
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: ciprofloxacino.

Empresa fabricante: Neuland Laboratories Ltd. Unit II
Endereço: Plot Nº 92, 93, 94, 257, 258, 259, Ida, Pashamylaram, Isnapur, Medak District, Andhra Pradesh - 502 319, Bantbapatly
País: Índia
Empresa solicitante: Medley Farmacêutica Ltda. CNPJ: 10.588.595/0007-97
Autorização de funcionamento nº: 1.08.326-7
Expediente nº: 1043112/14-8
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Insumos Farmacêuticos Ativos:
Insumo farmacêutico ativo obtido por síntese química: cloridrato de ciprofloxacino.

Este documento pode ser verificado no endereço eletrônico <http://www.in.gov.br/ctencc/bc/de/hml>, pelo código 10102014122900112

FRACIONAR: SANEANTE DOMIS.
 IMPORTAR: SANEANTE DOMIS.
 REEMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: RAJIA PRODUTOS DE LIMPEZA LTDA EPP
 ENDEREÇO: RUA JOSE BATISTA SOARES, 117
 BAIRRO: CINEP CEP: 14176119 - SERTÃOZINHO/SP
 CNPJ: 03.960.059/0001-10
 PROCESSO: 25351.001622/01-79 AUTORIZ/MS: 3.02446.1
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: SANEANTE DOMIS.
 DISTRIBUIR: SANEANTE DOMIS.
 EMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 EXPEDIR: SANEANTE DOMIS.
 EXPORTAR: SANEANTE DOMIS.
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.
 FRACIONAR: SANEANTE DOMIS.
 REEMBALAR: SANEANTE DOMIS.
 TRANSPORTAR: SANEANTE DOMIS.
 EMPRESA: RESÍDIO INDÚSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS LTDA
 ENDEREÇO: Avenida das Indústrias, 1378
 BAIRRO: Eucaliptos CEP: 83820332 - FAZENDA RIO GRANDE/PR
 CNPJ: 78.899.614/0001-44
 PROCESSO: 25023.020012/01 AUTORIZ/MS: 3.02489.9
 ATIVIDADE/CLASSE
 FABRICAR: SANEANTE DOMIS.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.930, DE 23 DE DEZEMBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Indefinir o Pedido de Concessão de Autorização de Funcionamento para Empresas de Saneantes Domissanitários, constantes no anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA: JAFRONE E GIUNCANSE LTDA - EPP
 ENDEREÇO: RUA BRASIL, 807
 BAIRRO: SÃO FRANCISCO CEP: 79010230 - CAMPO GRANDE/MS
 CNPJ: 08.648.333/0001-33
 PROCESSO: 25351.757648/2014-31
 MOTIVO DO INDEFERIMENTO:
 O documento emitido pela autoridade sanitária local competente apresentado foi emitido há mais de 12 (doze) meses, contrariando o artigo 17º, da RDC nº 16/2014.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.931, DE 23 DE DEZEMBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária no uso de suas atribuições legais conferidas pela Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, tendo em vista o disposto no art. 108 e no inciso I, § 1º do art. 6º do Regulamento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Portaria nº 650 de 29 de maio de 2014, publicada no DOU de 2 de junho de 2014 e suas alterações,

considerando o art. 50 da Lei nº 6.360, de 23 de setembro de 1976, bem como o inciso VII, do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, resolve:

Art. 1º Cancelar, a pedido, a atividade/classe da Autorização de Funcionamento das Empresas de Produtos para Saúde, constantes do anexo desta Resolução.

Art. 2º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

EMPRESA: BBR - DISTRIBUIDORA DE MEDICAMENTOS E PERFUMARIAS LTDA -EPP
 ENDEREÇO: RUA CARAVELAS Nº165
 BAIRRO: JARDIM VALE DO SOL CEP: 12238170 - SÃO JOSÉ DOS CAMPOS/SP
 CNPJ: 12.307.122/0001-04
 PROCESSO: 25351.498008/2012-06 AUTORIZ/MS:
 G13WEX978H09 (8.08973.9)
 ATIVIDADE/CLASSE
 ARMAZENAR: CORRELATOS
 DISTRIBUIR: CORRELATOS
 EXPEDIR: CORRELATOS

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.934, DE 24 DE DEZEMBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelos inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações;

Considerando o cumprimento dos requisitos dispostos no art. 43, da Resolução RDC nº 39, de 14 de agosto de 2013, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) empresa(s) constante(s) no anexo, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação por meio de sua renovação automática.

Art. 2º A presente Certificação tem validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

ANEXO

Empresa Fabricante: Laboratório IMA S.A.I.C
Endereço: Palpa nº. 2870, Ciudad Autónoma de Buenos Aires
País: Argentina
Empresa solicitante: Nutriex Importação e Exportação de Produtos Nutricionais e Farmacêuticos Ltda. CNPJ: 06.172.459/0001-59
Autorização de Funcionamento nº: 1.07466-4
Expediente nº: 0568339/14-4
Certificado de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos:
Produtos estéreis citotóxicos: soluções parenterais de pequeno volume (com preparação asséptica) e pós liofilizados.

RESOLUÇÃO - RE Nº 4.936, DE 24 DE DEZEMBRO DE 2014

A Superintendente Substituta de Inspeção Sanitária, no uso de suas atribuições legais conferidas pelos inciso X do art. 7º da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, inciso I do art. 1º da Portaria nº 1.666, de 10 de outubro de 2014, inciso I, § 1º do art. 6º e pelo art. 108 da Portaria nº 650, de 29 de maio de 2014, e suas alterações;

Considerando o cumprimento dos requisitos de Boas Práticas de Fabricação preconizados em legislação vigente, para a área de Medicamentos, resolve:

Art. 1º Conceder à(s) Empresa(s) constante(s) no ANEXO, a Certificação de Boas Práticas de Fabricação de Medicamentos.

Art. 2º A presente Certificação terá validade de 2 (dois) anos a partir da sua publicação.

Art. 3º Esta Resolução entra em vigor na data de sua publicação.

SÂMIA ROCHA DE OLIVEIRA MELO

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

 Ministério da Saúde

 Agência Nacional
de Vigilância Sanitária
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação



Detalhe do Produto : IVERMECTINA

Nome da Empresa:	VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ:	30.222.814/0001-31	Autorização:	1003923
Nome Comercial:	IVERMECTINA		
Categoria:	ANTIPARASITARIOS		
Registro:	103920167		
Processo:	25351.217020/2010-23		
Vencimento do Registro:	11/2015		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 2	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1039201670012
Princípio Ativo:	IVERMECTINA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	2	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1039201670020
Princípio Ativo:	IVERMECTINA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1039201670039
Princípio Ativo:	IVERMECTINA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

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

© Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.





Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO MONOIDRATADO

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO MONOIDRATADO		
Categoria:			
Registro:	1525680246		
Processo:	25351.599114/2012-06		
Vencimento do Registro:	11/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
001	[sem dados cadastrados]	2	10/11/2014
Validade:	36 meses	Registro:	15256802460023
Princípio Ativo:			
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

[VOLTAR](#)

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.





Detalhe do Produto : AGUA PARA INJEÇÃO

Nome da Empresa:	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	01.784.792/0001-03	Autorização:	1017722
Nome Comercial:	AGUA PARA INJEÇÃO		
Princípio Ativo:	ÁGUA ESTÉRIL PARA INJEÇÃO		
Categoria:	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS		
Registro:	117720024		
Processo:	25351.281920/2004-00		
Vencimento do Registro:	02/2020		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 01 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	31/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1177200240013
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 150 AMP POLIET X 01 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	31/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1177200240021
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP POLIET X 01 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	31/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1177200240031
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 300 AMP POLIET X 01 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	4	31/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1177200240048
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 02 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	5	31/01/2005

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Publicação
SOL INJ CX 70 FR PE SIST FECH X 100 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	42	31/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1177200240420
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 12 FR PE SIST FECH X 1000 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	43	31/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1177200240439
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 20 FR PE SIST FECH X 500 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	44	31/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1177200240447
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 70 FR PE SIST FECH X 50 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	45	31/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1177200240455
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 200 AMP PE X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	46	31/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1177200240463
Embalagem:	AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CX 300 AMP PE X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	47	31/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1177200240471
Embalagem:	AMPOLA DE POLIETILENO INCOLOR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais		



Detalhe do Produto : HYSTIN

Nome da Empresa:	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ:	03.485.572/0001-04	Autorização:	1054232
Nome Comercial:	HYSTIN		
Princípio Ativo:	MALEATO DE DEXCLORFENIRAMINA		
Categoria:	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS		
Registro:	154230012		
Processo:	25351.008507/2003-11		
Vencimento do Registro:	03/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,0 MG COM CT 02 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	20/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120012
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,0 MG COM CT 50 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	20/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120020
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,0 MG/5,0 ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML	SOLUÇÃO ORAL	3	20/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120031
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2,0 MG/5,0 ML SOL OR CT 60 FR VD AMB X 120 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	4	20/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120043
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais		

	[sem dados cadastrados]		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CT FR PEAD X 120 ML + CP MED	SOLUÇÃO ORAL	5	20/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120055
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CX 60 FR PEAD X 120 ML + 60 CP MED (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	6	20/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300120063
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados





Detalhe do Produto : fluconazol

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	fluconazol		
Princípio Ativo:	FLUCONAZOL		
Categoria:	ANTIMICOTICO		
Registro:	125680199		
Processo:	25351.137285/2008-40		
Vencimento do Registro:	10/2018		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 1	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	13/10/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801990010
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 2	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	13/10/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801990029
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	13/10/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801990037
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS TRANS X 40	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	13/10/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801990045
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais		



Detalhe do Produto : Furosemida

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	Furosemida		
Princípio Ativo:	FUROSEMIDA		
Categoria:	DIURETICOS SIMPLES		
Registro:	125680195		
Processo:	25351.358607/2007-10		
Vencimento do Registro:	06/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM CT BL AL PVC OPC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	02/06/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801950019
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM CT BL AL PVC OPC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	02/06/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801950027
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR





Detalhe do Produto : MONONITRATO DE ISOSSORBIDA

Nome da Empresa:	BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	53.162.095/0001-06	Autorização:	1012131
Nome Comercial:	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA		
Princípio Ativo:	MONONITRATO DE ISOSSORBIDA		
Categoria:	NITRITOS NITRATOS E SEMELHANTES		
Registro:	112130340		
Processo:	25351.090778/2004-85		
Vencimento do Registro:	02/2015		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	14/02/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1121303400018
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIOS BIOSINTÉTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	14/02/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1121303400026
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIOS BIOSINTÉTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	3	14/02/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1121303400034
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIOS BIOSINTÉTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	14/02/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1121303400042
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais LABORATÓRIOS BIOSINTÉTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		



Detalhe do Produto : ANGIL

Nome da Empresa:	SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA		
CNPJ:	61.068.755/0001-12	Autorização:	1007146
Nome Comercial:	ANGIL		
Princípio Ativo:	DINITRATO DE ISOSSORBIDA		
Categoria:	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES		
Registro:	107140106		
Processo:	25000.016443/88		
Vencimento do Registro:	06/2019		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT STR X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	11/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1071401060017
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM SUB-LING CT STR X 10	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	2	11/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1071401060025
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5MG COM SUBL CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SUB-LINGUAL	3	11/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1071401060033
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	4	11/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1071401060041
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANVAL COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CX BL AL PLAS INC X 500	COMPRIMIDO SIMPLES	5	11/04/2001



Detalhe do Produto : cloridrato de metformina

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	cloridrato de metformina		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE METFORMINA		
Categoria:	ANTIDIABETICOS		
Registro:	125680151		
Processo:	25351.106762/2006-63		
Vencimento do Registro:	03/2018		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
850 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801510019
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
850 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801510027
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
850 MG COM REV CX BL AL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801510035
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	24/03/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801510043
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : NIMELIT

Nome da Empresa:	VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ:	30.222.814/0001-31	Autorização:	1003923
Nome Comercial:	NIMELIT		
Princípio Ativo:	NIMESULIDA		
Categoria:	ANTINFLAMATORIOS		
Registro:	103920073		
Processo:	25000.016463/99-09		
Vencimento do Registro:	07/2015		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	1	07/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1039200730011
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 60 ML	SUSPENSAO ORAL	2	07/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1039200730021
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50MG/ML SUS OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML	SUSPENSAO ORAL	3	07/05/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1039200730038
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 12	COMPRIMIDO SIMPLES	4	05/06/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1039200730046
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CAIXA OU CARTUCHO DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : NIMESULIDA

Nome da Empresa:	VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ:	30.222.814/0001-31	Autorização:	1003923
Nome Comercial:	NIMESULIDA		
Princípio Ativo:	NIMESULIDA		
Categoria:	ANTINFLAMATORIOS		
Registro:	103920175		
Processo:	25351.061262/2010-37		
Vencimento do Registro:	07/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR CT FR GOT PLAS OPC X 15 ML	SUSPENSAO OFTALMICA	1	14/07/2014
Validade:	24 meses	Registro:	1039201750016
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO OFTALMICA	2	14/07/2014
Validade:	24 meses	Registro:	1039201750024
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML SUS OR CX 100 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP)	SUSPENSAO OFTALMICA	3	14/07/2014
Validade:	24 meses	Registro:	1039201750032
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

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



Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : SINVAX

Nome da Empresa:	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ:	03.485.572/0001-04	Autorização:	1054232
Nome Comercial:	SINVAX		
Princípio Ativo:	SINVASTATINA		
Categoria:	ANTILIPÊMICOS		
Registro:	154230024		
Processo:	25351.004770/2003-23		
Vencimento do Registro:	03/2018		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	31/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300240018
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/PLÁSTICO INCOLOR - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	31/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300240026
Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	31/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300240034
Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	31/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300240042
Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	31/03/2003

Validade:	24 meses	Registro:	1542300240050
Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT 3 BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	31/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300240069
Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	31/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300240077
Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	31/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300240085
Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM REV CT 25 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	31/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300240093
Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM REV CT 25 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	31/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300240107
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG COM REV CT 25 BL AL PLAS INC X 10 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	11	31/03/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300240115
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : AMINOFILINA

Nome da Empresa:	VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ:	30.222.814/0001-31	Autorização:	1003923
Nome Comercial:	AMINOFILINA		
Princípio Ativo:	AMINOFILINA		
Categoria:	BRONCODILATADORES		
Registro:	103920165		
Processo:	25351.382434/2006-61		
Vencimento do Registro:	10/2017		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	29/10/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1039201650011
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	29/10/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1039201650021
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	29/10/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1039201650038
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	29/10/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1039201650046
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO / PLASTICO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		



Agência Nacional
de Vigilância Sanitária
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : AMIORON

Nome da Empresa:	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A		
CNPJ:	03.485.572/0001-04	Autorização:	1054232
Nome Comercial:	AMIORON		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMIODARONA		
Categoria:	ANTIARRITMICOS		
Registro:	154230002		
Processo:	25351.221106/2002-66		
Vencimento do Registro:	01/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	23/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300020018
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	23/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300020026
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	23/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300020034
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	23/01/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1542300020042
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Consulta de Produtos

Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação



Detalhe do Produto : atenolol

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	atenolol		
Princípio Ativo:	ATENOLOL		
Categoria:	BETABLOQUEADORES SIMPLES		
Registro:	125680146		
Processo:	25351.107626/2006-91		
Vencimento do Registro:	09/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	1	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460011
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460021
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460038
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM CT BL AL PLAS INC X 800 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460046
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460054
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	6	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460062
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	7	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460070
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM CT BL AL PLAS INC X 800 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	8	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460089
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	9	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460097
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	10	24/09/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801460100
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : AZITROMICINA

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	AZITROMICINA		
Princípio Ativo:	AZITROMICINA		
Categoria:	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro:	125680183		
Processo:	25351.209952/2007-12		
Vencimento do Registro:	06/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 2	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	02/06/2008
Validade:	02 anos	Registro:	1256801830013
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 3	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	02/06/2008
Validade:	02 anos	Registro:	1256801830021
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 80 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	02/06/2008
Validade:	02 anos	Registro:	1256801830031
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 120 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	02/06/2008
Validade:	02 anos	Registro:	1256801830048
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Detalhe do Produto : cetoconazol

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	cetoconazol		
Princípio Ativo:	CETOCONAZOL		
Categoria:	ANTIMICOTICO		
Registro:	125680192		
Processo:	25351.434605/2007-26		
Vencimento do Registro:	04/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	28/04/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801920012
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	2	28/04/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801920020
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	28/04/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801920039
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG COM CT BL AL PLAS INC X 400 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	28/04/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801920047
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Detalhe do Produto : BENZIFLEX

Nome da Empresa:	EMS S/A		
CNPJ:	57.507.378/0003-65	Autorização:	1002351
Nome Comercial:	BENZIFLEX		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CICLOBENZAPRINA		
Categoria:	RELAXANTES MUSCULARES		
Registro:	102350959		
Processo:	25351.564857/2008-60		
Vencimento do Registro:	06/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 04	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1023509590017
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO CARTAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 07	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1023509590025
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO CARTAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1023509590033
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO CARTAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1023509590041
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO CARTAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		


Detalhe do Produto : DEXAMETASONA

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	DEXAMETASONA		
Princípio Ativo:	DEXAMETASONA		
Categoria:	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		
Registro:	125680056		
Processo:	25351.186003/2002-42		
Vencimento do Registro:	10/2017		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 MG/ML ELX CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED	ELIXIR	1	04/10/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800560012
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 MG/ML ELX CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	ELIXIR	2	04/10/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800560020
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 MG/ML ELX CX 50 FR VD AMB X 120 ML + 50 CP MED (EMB HOSP)	ELIXIR	3	04/10/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800560039
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,1 MG/ML ELX CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED	ELIXIR	4	04/10/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1256800560047
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Detalhe do Produto : NORIPURUM EV

Nome da Empresa:	TAKEDA PHARMA LTDA.		
CNPJ:	60.397.775/0001-74	Autorização:	1006398
Nome Comercial:	NORIPURUM EV		
Princípio Ativo:	SACARATO DE HIDRÓXIDO FÉRRICO		
Categoria:	ANTIANEMICOS SIMPLES		
Registro:	106390255		
Processo:	25351.522801/2009-18		
Vencimento do Registro:	07/2015		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ EV CX 5 AMP VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	05/07/2010
Validade:	36 meses	Registro:	1063902550016
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais NYCOMED GMBH - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL INJ EV CX 3 AMP VD INC X 5 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	05/07/2010
Validade:	36 meses	Registro:	1063902550024
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais NYCOMED GMBH - ALEMANHA		

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

Consulta de Produtos

Institucional

Anvisa Divulga

Serviços

Áreas de Atuação

Legislação

Espaço
CidadãoProfissional
de SaúdeSetor
Regulado

Detalhe do Produto : MANTIDAN

Nome da Empresa:	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
CNPJ:	61.190.096/0001-92	Autorização:	1000438
Nome Comercial:	MANTIDAN		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE AMANTADINA		
Categoria:	ANTIPARKINSONIANOS		
Registro:	100430519		
Processo:	25992.001308/71		
Vencimento do Registro:	08/2016		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT FR VD AMB X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	19/11/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1004305190014
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	19/11/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1004305190022
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	27/02/2002
Validade:	48 meses	Registro:	1004305190030
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20.	COMPRIMIDO SIMPLES	4	19/11/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1004305190049
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		



Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA (PORT 344/98 LISTA C1)

Nome da Empresa:	RANBAXY FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	73.663.650/0001-90	Autorização:	1023528
Nome Comercial:	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA (PORT 344/98 LISTA C1)		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA		
Categoria:	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro:	123520191		
Processo:	25351.188222/2004-28		
Vencimento do Registro:	09/2016		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	1	04/09/2006
Validade:	36 meses	Registro:	1235201910013
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	2	04/09/2006
Validade:	36 meses	Registro:	1235201910021
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 20	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	04/09/2006
Validade:	36 meses	Registro:	1235201910031
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais RANBAXY LABORATORIES LIMITED (DEWAS) - ÍNDIA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 30	CAPSULA GELATINOSA DURA	4	04/09/2006
Validade:	36 meses	Registro:	1235201910048
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais		

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE SERTRALINA

Nome da Empresa:	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.		
CNPJ:	61.190.096/0001-92	Autorização:	1000438
Nome Comercial:	CLORIDRATO DE SERTRALINA		
Princípio Ativo:			
Categoria:	ANTIDEPRESSIVOS		
Registro:	100430744		
Processo:	25351.000192/01-96		
Vencimento do Registro:	04/2016		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	18/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1004307440018
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	18/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1004307440026
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 28	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	18/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1004307440034
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	18/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1004307440042
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	18/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1004307440050
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	18/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1004307440069
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A. - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	18/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1004307440077
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	18/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1004307440085
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	18/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1004307440093
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	18/04/2001
Validade:	24 meses	Registro:	1004307440107
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		



Detalhe do Produto : BROMOPRIDA

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	BROMOPRIDA		
Princípio Ativo:	BROMOPRIDA		
Categoria:	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES		
Registro:	125680180		
Processo:	25351.411295/2006-91		
Vencimento do Registro:	02/2018		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	1	11/02/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801800017
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	2	11/02/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801800025
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 800 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	11/02/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801800033
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 80 (EMB FRAC)	COMPRIMIDO SIMPLES	4	11/02/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801800041
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais		

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : Cloridrato de Ciprofloxacino

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	Cloridrato de Ciprofloxacino		
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE CIPROFLOXACINO		
Categoria:	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES		
Registro:	125680150		
Processo:	25351.155195/2006-79		
Vencimento do Registro:	06/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500013
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500021
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500031
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500048
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de
--------------------	--------------	-----------	---------

			Publicação
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 750 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	5	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500056
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 6	COMPRIMIDO REVESTIDO	6	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500064
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

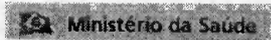
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14	COMPRIMIDO REVESTIDO	7	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500072
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	8	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500080
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	9	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500099
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 750 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	10	18/06/2007
Validade:	24 meses	Registro:	1256801500102
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

211



Agência Nacional
de Vigilância Sanitária
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Serviços Áreas de Legislação
Divulga Atuação

Detalhe do Produto : ALLEGRA

Nome da Empresa: SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: 02.685.377/0001-57 **Autorização:** 1013003
Nome Comercial: ALLEGRA
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE FEXOFENADINA
Categoria: ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
Registro: 113000258
Processo: 25000.001469/97-10
Vencimento do Registro: 05/2017

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
120 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	08/05/1997
Validade:	18 meses	Registro: 1130002580016	
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
180 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	08/05/1997
Validade:	18 meses	Registro: 1130002580024	
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO OPACO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais SANOFI-AVENTIS U.S. LLC - ESTADOS UNIDOS		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
60 MG CAP GEL DURA CT STR AL/AL X 10	CAPSULA GELATINOSA DURA	3	24/05/1999
Validade:	36 meses	Registro: 1130002580032	
Embalagem:	STRIP DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		


 Ministério da Saúde


 Agência Nacional
de Vigilância Sanitária
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

Institucional

Anvisa
Divulga

Serviços

Áreas de
Atuação

Legislação

Detalhe do Produto : SULFADIAZINA DE PRATA

Nome da Empresa: PRATI DONADUZZI & CIA LTDA
CNPJ: 73.856.593/0001-66 **Autorização:** 1025685
Nome Comercial: SULFADIAZINA DE PRATA
Princípio Ativo: SULFADIAZINA DE PRATA
Categoria: ANTIFECCIOSOS TOPICOS
Registro: 125680142
Processo: 25351.106794/2006-69
Vencimento do Registro: 08/2016

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ G CREM VAG CT BG AL X 30 G + 6 APLIC	CREME VAGINAL	1	14/08/2006
Validade:	24 meses	Registro: 1256801420011	
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/ G CREM VAG CX 50 BG AL X 30 G + 300 APLIC (EMB HOSP)	CREME VAGINAL	2	14/08/2006
Validade:	24 meses	Registro: 1256801420028	
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELAO COM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

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



Ministério da Saúde


 Agência Nacional
de Vigilância Sanitária
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

Institucional

Anvisa
Divulga

Serviços

Áreas de
Atuação

Legislação

Espaço
CidadãoProfissional
de SaúdeSetor
Regulado

Detalhe do Produto : LEVODOPA+CLORIDRATO DE BENSERAZIDA

Nome da Empresa: BIOSINTÉTICA FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: 53.162.095/0001-06 **Autorização:** 1012131
Nome Comercial: LEVODOPA+CLORIDRATO DE BENSERAZIDA
Princípio Ativo: LEVODOPA / CLORIDRATO DE BENSERAZIDA
Categoria: ANTIPARKINSONIANOS
Registro: 112130449
Processo: 25351.509446/2011-59
Vencimento do Registro: 03/2018

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	04/03/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1121304490010	
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - BRASIL <hr/> <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	2	04/03/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1121304490029	
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - BRASIL <hr/> <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	04/03/2013
Validade:	24 meses	Registro: 1121304490037	
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	<u>Fabricantes Nacionais</u> ACHÉ LABORATÓRIOS FARMACÊUTICOS S.A. - BRASIL <hr/> <u>Fabricantes Internacionais</u> [sem dados cadastrados]		



Agência Nacional
de Vigilância Sanitária
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

[Institucional](#) [Anvisa Divulga](#) [Serviços](#) [Áreas de Atuação](#) [Legislação](#)

Detalhe do Produto : SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX

Nome da Empresa: EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ: 01.784.792/0001-03 **Autorização:** 1017722
Nome Comercial: SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX
Princípio Ativo: CLORETO DE SÓDIO + ASSOCIAÇÕES
Categoria: REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
Registro: 117720001
Processo: 25000.006762/92-79
Vencimento do Registro: 06/2018

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
9 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS POLIET X 500 ML 01	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	04/10/2000
Validade:	24 meses	Registro: 1177200010018	
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
9 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	16/09/1999
Validade:	24 meses	Registro: 1177200010026	
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
9 MG/ML SOL INJ CX 90 FR PLAS TRANS POLIET X 125 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	3	16/09/1999
Validade:	24 meses	Registro: 1177200010034	
Embalagem:	FRASCO DE POLIETILENO - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais		

Ministério da Saúde

Agência Nacional
de Vigilância Sanitária
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

Institucional

Anvisa
Divulga

Serviços

Áreas de
Atuação

Legislação

Espaço Cidadão Profissional de Saúde Setor Regulado

Detalhe do Produto : DIPIGINA

Nome da Empresa: BELFAR LTDA
 CNPJ: 18.324.343/0001-77 Autorização: 1005711
 Nome Comercial: DIPIGINA
 Princípio Ativo: DIPIRONA
 Categoria: ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
 Registro: 105710028
 Processo: 25001.004040/83
 Vencimento do Registro: 11/2018

Apresentação [*** INATIVA
***]

500 MG/ML SOL OR CT FR
VD AMB X 10 ML

Validade:

Embalagem:

Local de Fabricação:

Forma Física

SOLUÇÃO ORAL

24 meses

FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Nº Data de
Apres. Publicação

1 01/03/2002

Registro: 1057100280012

Apresentação [*** INATIVA
***]

500 MG/ML SOL OR CT FR
PLAS OPC GOT X 20 ML

Validade:

Embalagem:

Local de Fabricação:

Forma Física

SOLUÇÃO ORAL

24 meses

FRASCO DE PLASTICO OPACO - Primária
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Nº Data de
Apres. Publicação

2 15/05/2001

Registro: 1057100280020

Apresentação [*** INATIVA
***]

500 MG COM CT FR VD
AMB X 10

Validade:

Embalagem:

Local de Fabricação:

Forma Física

COMPRIMIDO SIMPLES

24 meses

FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária
CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária

Fabricantes Nacionais

[sem dados cadastrados]

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Nº Data de
Apres. Publicação

3 01/03/2002

Registro: 1057100280039

Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		
	BELFAR LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	9	15/05/2001
Validade:	24 meses	Registro: 1057100280098	
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		
	BELFAR LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	10	15/05/2001
Validade:	24 meses	Registro: 1057100280101	
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		
	BELFAR LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML	XAROPE	11	15/05/2001
Validade:	24 meses	Registro: 1057100280111	
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		
	BELFAR LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 60 ML + COP	XAROPE	12	15/05/2001
Validade:	24 meses	Registro: 1057100280128	
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		
	BELFAR LTDA - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais		
	<i>[sem dados cadastrados]</i>		



Agência Nacional
de Vigilância Sanitária
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

[Institucional](#)

[Anvisa
Divulga](#)

[Serviços](#)

[Áreas de
Atuação](#)

[Legislação](#)

[Espaço
Cidadão](#) [Profissional
de Saúde](#) [Setor
Regulado](#)

Detalhe do Produto : ANTIBREX

Nome da Empresa: GERMED FARMACEUTICA LTDA
CNPJ: 45.992.062/0001-65 **Autorização:** 1005833
Nome Comercial: ANTIBREX
Princípio Ativo: TOBRAMICINA
Categoria: ANTINFECIOSOS TOPICOS PARA USO OFTALMICO
Registro: 105830648
Processo: 25351.386449/2008-61
Vencimento do Registro: 05/2019

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	1	25/05/2009
Validade:	24 meses	Registro: 1058306480015	
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
3MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	2	25/05/2009
Validade:	24 meses	Registro: 1058306480023	
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL		
	Fabricantes Internacionais <i>[sem dados cadastrados]</i>		

[Voltar](#)

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

Ministério da Saúde


 Agência Nacional
de Vigilância Sanitária
www.anvisa.gov.br

Consulta de Produtos

Institucional

Anvisa
Divulga

Serviços

Áreas de
Atuação

Legislação


 Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhe do Produto : CLORIDRATO DE DORZOLAMIDA + MALEATO DE TIMOLOL

Nome da Empresa: LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A[®]
CNPJ: 17.159.229/0001-76 **Autorização:** 1003707
Nome Comercial: CLORIDRATO DE DORZOLAMIDA + MALEATO DE TIMOLOL
Princípio Ativo: CLORIDRATO DE DORZOLAMIDA / MALEATO DE TIMOLOL
Categoria: ANTIGLAUCOMATOSOS
Registro: 103700529
Processo: 25351.047571/2009-90
Vencimento do Registro: 08/2019

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 5MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	1	24/08/2009
Validade:	24 meses	Registro: 1037005290011	

Embalagem: [sem dados cadastrados]
Local de Fabricação:

Fabricantes Nacionais
LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 5MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 3,0 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	2	24/08/2009
Validade:	24 meses	Registro: 1037005290028	

Embalagem: [sem dados cadastrados]
Local de Fabricação:

Fabricantes Nacionais
LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML + 5MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5,0 ML	SOLUÇÃO OFTALMICA	3	24/08/2009
Validade:	24 meses	Registro: 1037005290036	

Embalagem: [sem dados cadastrados]
Local de Fabricação:

Fabricantes Nacionais
LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A - BRASIL
Fabricantes Internacionais
[sem dados cadastrados]

Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	19/01/2005
Validade:	36 meses	Registro:	1010702260056
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML	XAROPE	6	19/01/2005
Validade:	36 meses	Registro:	1010702260064
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG/DOSE PO INAL CT STR X 28 DOSES	PO INALANTE	7	19/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1010702260072
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Embalagem:	STRIP - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais GLAXO WELLCOME PRODUCTION - FRANÇA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG/DOSE PO INAL CT STR X 60 DOSES	PO INALANTE	8	19/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1010702260080
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Embalagem:	STRIP - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais GLAXO WELLCOME PRODUCTION - FRANÇA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG COM CT BL AL/AL X 100	COMPRIMIDO SIMPLES	9	19/01/2005
Validade:	36 meses	Registro:	1010702260099
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		

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

Nome da Empresa:	GERMED FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ:	45.992.062/0001-65	Autorização:	1005833
Nome Comercial:	topiramato (port.344/98 - lista C1)		
Categoria:	ANTICONVULSIVANTES		
Registro:	105830433		
Processo:	25351.059967/2005-61		
Vencimento do Registro:	04/2016		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	07/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1058304330016
Princípio Ativo:	TOPIRAMATO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	07/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1058304330024
Princípio Ativo:	TOPIRAMATO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	07/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1058304330032
Princípio Ativo:	TOPIRAMATO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	4	07/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1058304330040
Princípio Ativo:	TOPIRAMATO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL AL X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	25	07/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1058304330253
Princípio Ativo:	TOPIRAMATO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL AL X 20	COMPRIMIDO REVESTIDO	26	07/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1058304330261
Princípio Ativo:	TOPIRAMATO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL AL X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	27	07/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1058304330271
Princípio Ativo:	TOPIRAMATO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL AL X 60	COMPRIMIDO REVESTIDO	28	07/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1058304330288
Princípio Ativo:	TOPIRAMATO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG COM REV CT BL AL PLAS LEIT X 10	COMPRIMIDO REVESTIDO	29	07/04/2006
Validade:	24 meses	Registro:	1058304330296
Princípio Ativo:	TOPIRAMATO		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Consulta de Produtos

Detalhe do Produto : NEBLOCK

Nome da Empresa:	TORRENT DO BRASIL LTDA		
CNPJ:	33.078.528/0001-32	Autorização:	1005253
Nome Comercial:	NEBLOCK		
Categoria:	ANTI-HIPERTENSIVOS		
Registro:	105250056		
Processo:	25351.546425/2010-96		
Vencimento do Registro:	06/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL/AL X 7	COMPRIMIDO SIMPLES	1	18/06/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1052500560011
Princípio Ativo:	cloridrato de nebivolol		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD. - ÍNDIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL/AL X14	COMPRIMIDO SIMPLES	3	18/06/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1052500560038
Princípio Ativo:	cloridrato de nebivolol		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD; - ÍNDIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL/AL X 28	COMPRIMIDO SIMPLES	4	18/06/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1052500560046
Princípio Ativo:	cloridrato de nebivolol		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais TORRENT PHARMACEUTICALS LTD; - ÍNDIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
5 MG COM CT BL AL/AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	5	18/06/2012
Validade:	36 meses	Registro:	1052500560054
Princípio Ativo:	cloridrato de nebivolol		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		

Consulta de Produtos

Institucional Aviso Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : ACICLOVIR

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	ACICLOVIR		
Categoria:	ANTIVIROTICOS		
Registro:	125680111		
Processo:	25351.001249/2004-15		
Vencimento do Registro:	07/2019		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50MG/G CREM DERM CT BG AL X 10 G	CREME DERMATOLOGICO	1	27/07/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1256801110010
Princípio Ativo:	ACICLOVIR		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 10 G (EMB HOSP)	CREME DERMATOLOGICO	2	27/07/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1256801110029
Princípio Ativo:	ACICLOVIR		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CAIXA DE PAPELÃO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 2 G (EMB HOSP)	CREME DERMATOLOGICO	3	27/07/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1256801110037
Princípio Ativo:	ACICLOVIR		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CAIXA COM CAMA PARA AMPOLA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50MG/G CREM DERM CT BG AL X 2 G	CREME DERMATOLOGICO	4	27/07/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1256801110045
Princípio Ativo:	ACICLOVIR		
	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária		

Detalhe do Produto : AMOXICILINA + CLAVULANATO DE POTASSIO

Nome da Empresa:	EMS S/A		
CNPJ:	57.507.378/0003-65	Autorização:	1002351
Nome Comercial:	AMOXICILINA + CLAVULANATO DE POTASSIO		
Categoria:	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Registro:	102350528		
Processo:	25351.024230/01-88		
Vencimento do Registro:	03/2017		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML + 6,25 MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 75 ML + COL DOS	PO PARA SUSPENSAO ORAL	1	07/03/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1023505280013
Princípio Ativo:	AMOXICILINA / CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML + 12,5 MG/ML PO SUS OR CT FR VD AMB X 75 ML + COL DOS	PO PARA SUSPENSAO ORAL	2	07/03/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1023505280021
Princípio Ativo:	CLAVULANATO DE POTÁSSIO / AMOXICILINA		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MG/ML + 6,25 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 75 ML + COL DOS	PO PARA SUSPENSAO ORAL	3	07/03/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1023505280031
Princípio Ativo:	AMOXICILINA / CLAVULANATO DE POTÁSSIO		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MG/ML + 12,5 MG/ML PO SUS OR CT FR PLAS OPC X 75 ML + COL	PO PARA SUSPENSAO ORAL	4	07/03/2002
Validade:	24 meses	Registro:	1023505280048

Detalhe do Produto : ANTIETANOL

Nome da Empresa:	SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	02.685.377/0001-57	Autorização:	1013003
Nome Comercial:	ANTIETANOL		
Categoria:	OUTROS PRODUTOS PARA O APARELHO DIGESTIVO E METABOLISMO		
Registro:	113000229		
Processo:	25992.005468/49		
Vencimento do Registro:	12/2019		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
250 MG COM CT 2 BL AL PLAS LAR X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	2	01/07/2003
Validade:	18 meses	Registro:	1130002290026
Princípio Ativo:	DISSULFIRAM		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais SANOFI-AVENTIS FARMACÊUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais (sem dados cadastrados)		

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

Detalhe do Produto : BROMETO DE IPRATRÓPIO

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	BROMETO DE IPRATRÓPIO		
Princípio Ativo:	BROMETO DE IPRATRÓPIO		
Categoria:	BRONCODILATADORES		
Registro:	125680090		
Processo:	25351.006764/2003-19		
Vencimento do Registro:	08/2018		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG/ML SOL INAL CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	1	04/08/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1256800900018
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG/ML SOL INAL CT 200 FR PLAS OPC GOT X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	2	04/08/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1256800900026
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG/ML SOL INAL CT FR VD AMB GOT X 20 ML	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	3	04/08/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1256800900034
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,25 MG/ML SOL INAL CX 200 FR VD AMB GOT X 20 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO PARA INALAÇÃO	4	04/08/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1256800900042
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR GOTEJADOR - Primária CAIXA DE PAPELAO - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais		

Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550051
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550068
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	7	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550076
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	8	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550084
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	9	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550092

Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550051
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550068
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	7	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550076
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	8	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550084
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	9	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550092

Embalagem:	CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARMASCIENCE LABORATÓRIOS LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/JATO DOSE SOL PROP AER CT TB AL X 200 JATOS	SOLUÇÃO COM PROPELENTE (AEROSOL)	5	14/06/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1171700090054
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL MICRONIZADO		
Embalagem:	TUBO DE ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARMASCIENCE LABORATÓRIOS LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais Jewim Pharmaceutical (Shandong) Co., Ltd. - CHINA		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados.



Detalhe do Produto : FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Categoria:	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		
Registro:	125680082		
Processo:	25351.219765/2002-32		
Vencimento do Registro:	05/2018		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED 10 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	30/04/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1256800820014
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + CP MED 10 ML (EMB HOSP)	SOLUÇÃO ORAL	2	30/04/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1256800820022
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED 10 ML	SOLUÇÃO ORAL	3	30/04/2003
Validade:	24 meses	Registro:	1256800820030
Princípio Ativo:	FOSFATO SÓDICO DE PREDNISOLONA		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CAIXA DE PAPELÃO SEM COLMEIA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
1 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 100 ML + CP MED 10 ML	SOLUÇÃO ORAL	4	30/04/2003

Consulta de Produtos



Detalhe do Produto : cloridrato de verapamil

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	cloridrato de verapamil		
Categoria:	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES		
Registro:	125680193		
Processo:	25351.438289/2007-61		
Vencimento do Registro:	05/2018		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30	COMPRIMIDO REVESTIDO	1	26/05/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801930018
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE VERAPAMIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	2	26/05/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801930026
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE VERAPAMIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
80MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 800 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO REVESTIDO	3	26/05/2008
Validade:	24 meses	Registro:	1256801930034
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE VERAPAMIL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO PLASTICO LEITOSO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR



Detalhe do Produto : LEVOTIROXINA SÓDICA

Nome da Empresa:	MERCK S/A		
CNPJ:	33.069.212/0001-84	Autorização:	1000898
Nome Comercial:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Categoria:	HORMONIOS TIREOIDEANOS SIMPLES OU ASSOCIADOS ENTRE SI		
Registro:	100890355		
Processo:	25351.385044/2007-24		
Vencimento do Registro:	06/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550017
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550025
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550033
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	4	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550041

Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	5	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550051
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	6	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550068
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	7	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550076
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	8	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550084
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	9	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550092

Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	10	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550106
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	11	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550114
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
50 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	12	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550122
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	13	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550130
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	14	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550149

Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	15	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550157
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	16	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550165
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	17	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550173
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	18	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550181
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	19	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550191

Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	20	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550203
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	21	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550211
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	22	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550221
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
150 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	23	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550238
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de
--------------------	--------------	-----------	---------

			Publicação
50 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	24	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550246
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	25	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550254
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK MÉXICO S.A - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	26	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550262
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	27	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550270
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	28	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550289
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		

	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		
Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	29	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550297
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	30	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550300
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	31	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550319
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	32	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550327
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK MEXICO S.A. - MÉXICO MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	33	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550335
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

	[sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais		
	MERCK - ALEMANHA		
Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	34	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550343
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	35	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550351
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	36	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550361
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	37	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550378
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados]		
	Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	38	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550386
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		

Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	39	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550394
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	40	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550408
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	41	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550416
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	42	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550424
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
125 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	43	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550432

Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
75 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	44	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550440
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
88 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	45	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550459
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
88 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	46	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550467
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK MEXICO S.A. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
88 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	47	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550475
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMÍNIO/ALUMÍNIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
--------------	--------------	-----------	--------------------

88 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	48	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550483
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
88 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	49	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550491
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	50	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550505
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	51	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550513
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	52	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550521
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	53	01/06/2009

Validade:	18 meses	Registro:	1008903550531
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
175 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	54	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550548
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO MERCK - ALEMANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	55	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550556
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	56	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550564
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	57	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550572
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
--------------	--------------	-----------	--------------------

200 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	58	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550580
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
200 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	59	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550599
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
88 MCG COM CT BL AL PLAS INC X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	60	01/06/2009
Validade:	18 meses	Registro:	1008903550602
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA		

VOLTAR

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

Copyright © ANVISA. Todos os direitos reservados





Detalhe do Produto : ACETILCISTEÍNA

Nome da Empresa:	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA		
CNPJ:	73.856.593/0001-66	Autorização:	1025685
Nome Comercial:	ACETILCISTEÍNA		
Categoria:	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO		
Registro:	125680127		
Processo:	25351.043353/2005-68		
Vencimento do Registro:	06/2015		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/G GRAN CT C/ 16 ENV X 5 G	GRANULADO SIMPLES	1	20/06/2005
Validade:	18 meses	Registro:	1256801270018
Princípio Ativo:	ACETILCISTEÍNA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/G GRAN CT C/ 200 ENV X 5 G (EMB MULT)	GRANULADO SIMPLES	2	20/06/2005
Validade:	18 meses	Registro:	1256801270026
Princípio Ativo:	ACETILCISTEÍNA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
40 MG/G GRAN SAC C/ 1000 ENV X 5 G (EMB HOSP)	GRANULADO SIMPLES	3	20/06/2005
Validade:	18 meses	Registro:	1256801270034
Princípio Ativo:	ACETILCISTEÍNA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GRAN CT C/ 16 ENV X 5 G	GRANULADO SIMPLES	4	20/06/2005
Validade:	18 meses	Registro:	1256801270042
Princípio Ativo:	ACETILCISTEÍNA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais		

	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		
Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GRAN CT C/ 200 ENV X 5 G (EMB MULT)	GRANULADO SIMPLES	5	20/06/2005
Validade:	18 meses	Registro:	1256801270050
Princípio Ativo:	ACETILCISTEÍNA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/G GRAN SAC C/ 1000 ENV X 5 G (EMB HOSP)	GRANULADO SIMPLES	6	20/06/2005
Validade:	18 meses	Registro:	1256801270069
Princípio Ativo:	ACETILCISTEÍNA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
120 MG/G GRAN CT C/ 16 ENV X 5 G	GRANULADO SIMPLES	7	20/06/2005
Validade:	18 meses	Registro:	1256801270077
Princípio Ativo:	ACETILCISTEÍNA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
120 MG/G GRAN CT C/ 200 ENV X 5 G (EMB MULT)	GRANULADO SIMPLES	8	20/06/2005
Validade:	18 meses	Registro:	1256801270085
Princípio Ativo:	ACETILCISTEÍNA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
120 MG/G GRAN SAC C/ 1000 ENV X 5 G (EMB HOSP)	GRANULADO SIMPLES	9	20/06/2005
Validade:	18 meses	Registro:	1256801270093
Princípio Ativo:	ACETILCISTEÍNA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PRATI DONADUZZI & CIA LTDA - BRASIL		

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação



Detalhe do Produto : ACETICISTEINA

Nome da Empresa:	EMS S/A		
CNPJ:	57.507.378/0003-65	Autorização:	1002351
Nome Comercial:	ACETICISTEINA		
Categoria:	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO		
Registro:	102350630		
Processo:	25351.025919/2003-16		
Vencimento do Registro:	01/2019		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED	XAROPE	1	26/01/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1023506300018
Princípio Ativo:	ACETILCISTEÍNA		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + CP MED	XAROPE	2	26/01/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1023506300026
Princípio Ativo:	ACETILCISTEÍNA		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML + CP MED	XAROPE	3	26/01/2004
Validade:	24 meses	Registro:	1023506300034
Princípio Ativo:	ACETILCISTEÍNA		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + CP MED	XAROPE	4	26/01/2004

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Divulga Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : AEROFRIN

Nome da Empresa:	PHARMASCIENCE LABORATÓRIOS LTDA		
CNPJ:	25.773.037/0001-83	Autorização:	1017173
Nome Comercial:	AEROFRIN		
Categoria:	BRONCODILATADORES		
Registro:	117170009		
Processo:	25000.016469/98-04		
Vencimento do Registro:	06/2019		

Apresentação	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML	SOLUÇÃO ORAL	1	14/06/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1171700090011
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Embalagem:	FRASCO DE VIDRO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARMASCIENCE LABORATÓRIOS LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,4 MG/ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML	XAROPE	2	14/06/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1171700090021
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Embalagem:	FRASCO DE PLASTICO AMBAR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARMASCIENCE LABORATÓRIOS LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	3	14/06/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1171700090038
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais PHARMASCIENCE LABORATÓRIOS LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação [*** INATIVA ***]	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
4 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	4	14/06/1999
Validade:	24 meses	Registro:	1171700090046
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
	BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO INCOLOR - Primária		

Consulta de Produtos

Institucional Anvisa Enviaja Serviços Áreas de Atuação Legislação

Detalhe do Produto : AEROLIN

Nome da Empresa:	GLAXOSMITHKLINE BRASIL LTDA		
CNPJ:	33.247.743/0001-10	Autorização:	1001071
Nome Comercial:	AEROLIN		
Categoria:	BRONCODILATADORES		
Registro:	101070226		
Processo:	25351.108915/2004-45	Proc. Anterior :	25992.000136/70
Vencimento do Registro:	08/2016		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	1	19/01/2005
Validade:	36 meses	Registro:	1010702260013
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais GLAXOSMITHKLINE MANUFACTURING S.P.A. - ITALIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
0,5 MG/ML SOL INJ CT AMP VD INC X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	2	19/01/2005
Validade:	36 meses	Registro:	1010702260021
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
Embalagem:	AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais GLAXOSMITHKLINE MANUFACTURING S.P.A. - ITALIA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MCG/DOSE AER CT LATA AL 200 DOSES C/ APLICADOR	AEROSSOL ORAL	3	19/01/2005
Validade:	24 meses	Registro:	1010702260031
Princípio Ativo:	SOLUCAO DE SALBUTAMOL		
Embalagem:	LATA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais GLAXO WELLCOME S.A. - ESPANHA		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
2 MG COM CT BL AL/AL X 20	COMPRIMIDO SIMPLES	4	19/01/2005
Validade:	36 meses	Registro:	1010702260048
Princípio Ativo:	SULFATO DE SALBUTAMOL		
	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária		



Detalhe do Produto : CORTISONAL

Nome da Empresa:	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A		
CNPJ:	60.665.981/0001-18	Autorização:	1004977
Nome Comercial:	CORTISONAL		
Categoria:	ANTINFLAMATORIOS E ANTIREUMATIOS-ASSOCS MEDICAMENTOSAS		
Registro:	104970020		
Processo:	25992.015486/72		
Vencimento do Registro:	10/2017		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
10 MG/G CREM DERM CT BG AL X 20 G	CREME DERMATOLOGICO	4	30/10/1972
Validade:	36 meses	Registro:	1049700200049
Princípio Ativo:	ACETATO DE HIDROCORTISONA		
Embalagem:	BISNAGA DE ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
100 MG PO INJ CT FA VD INC + AMP DIL X 2 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	5	30/10/1972
Validade:	36 meses	Registro:	1049700200051
Princípio Ativo:	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA		
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
500 MG PO INJ CT FA VD INC + AMP DIL X 5 ML	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	6	30/10/1972
Validade:	36 meses	Registro:	1049700200065
Princípio Ativo:	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA		
Embalagem:	FRASCO-AMPOLA DE VIDRO INCOLOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
SOL INJ CT AMP VD AMB X 2 ML + AMP VD AMB X 1 ML	SOLUÇÃO INJETAVEL	7	30/10/1972

Detalhe do Produto : cloridrato de dorzolamida

Nome da Empresa:	LEGRPHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA		
CNPJ:	05.044.984/0001-26	Autorização:	1067738
Nome Comercial:	cloridrato de dorzolamida		
Categoria:	ANTI GLAUCOMATOSOS		
Registro:	167730097		
Processo:	25351.372941/2008-59		
Vencimento do Registro:	05/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 2,5 ML	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	1	11/05/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1677300970015
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE DORZOLAMIDA		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais EMS S/A - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 3 ML	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	2	11/05/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1677300970023
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE DORZOLAMIDA		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 5 ML	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	3	11/05/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1677300970031
Princípio Ativo:	CLORIDRATO DE DORZOLAMIDA		
Embalagem:	FRASCO DE PLÁSTICO OPACO GOTEJADOR - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais [sem dados cadastrados] Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
20 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	4	11/05/2009

Detalhe do Produto : IVERMECTINA

Nome da Empresa:	VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA		
CNPJ:	30.222.814/0001-31	Autorização:	1003923
Nome Comercial:	IVERMECTINA		
Categoria:	ANTIPARASITARIOS		
Registro:	103920167		
Processo:	25351.217020/2010-23		
Vencimento do Registro:	11/2015		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 2	COMPRIMIDO SIMPLES	1	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1039201670012
Princípio Ativo:	IVERMECTINA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 4	COMPRIMIDO SIMPLES	2	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1039201670020
Princípio Ativo:	IVERMECTINA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
6 MG COM CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP)	COMPRIMIDO SIMPLES	3	16/11/2010
Validade:	24 meses	Registro:	1039201670039
Princípio Ativo:	IVERMECTINA		
Embalagem:	[sem dados cadastrados]		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais VITAPAN INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA - BRASIL Fabricantes Internacionais [sem dados cadastrados]		

VOLTAR

Detalhe do Produto : LEVOTIROXINA SÓDICA

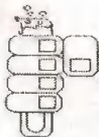
Nome da Empresa:	MERCK S/A		
CNPJ:	33.069.212/0001-84	Autorização:	1000898
Nome Comercial:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Categoria:	HORMONIOS TIREOIDEANOS SIMPLES OU ASSOCIADOS ENTRE SI		
Registro:	100890355		
Processo:	25351.385044/2007-24		
Vencimento do Registro:	06/2019		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL/ AL X 10	COMPRIMIDO SIMPLES	1	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550017
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
25 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	2	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550025
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL/ AL X 30	COMPRIMIDO SIMPLES	3	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550033
Princípio Ativo:	LEVOTIROXINA SÓDICA		
Embalagem:	BLISTER DE ALUMINIO/ALUMINIO - Primária CARTUCHO DE CARTOLINA - Secundária		
Local de Fabricação:	Fabricantes Nacionais (sem dados cadastrados) Fabricantes Internacionais MERCK - ALEMANHA MERCK S.A DE C.V. - MÉXICO		

Apresentação ATIVA	Forma Física	Nº Apres.	Data de Publicação
112 MCG COM CT BL AL/ AL X 60	COMPRIMIDO SIMPLES	4	01/06/2009
Validade:	24 meses	Registro:	1008903550041



CENTERMÉDICA

Produtos Hospitalares Ltda

CGC 03.443.348/0001-77 Ins. Est. 10.357.578-2

Fone/Fax: (062)3241-8277 - 3251-3071

ANEXO III TERMO DE DECLARAÇÃO

A PREFEITURA DE PIÇARRA

Ref.: PREGÃO PRESENCIAL N. 009/2015 - MEDICAM- CONTRATAÇÃO DE EMPRESA COM VISTAS A AQUISIÇÃO DE MEDICAMENTOS DESTINADO À ATENDER AS NECESSIDADES DA SECRETARIA MUNICIPAL DE SAÚDE DO MUNICÍPIO DE PIÇARRA, NOTADAMENTE À UNIDADE MISTA DE SAÚDE, POSTOS DE SAÚDE, PSFS, E FARMÁCIA BÁSICA DESTA MUNICÍPIO

A Empresa **CENTERMÉDICA PROD. HOSP. LTDA**, CNPJ/MF N.º. 05.443.348/0001-77 - Inscrição Estadual N.º. 10.357.578-2, sediada na SEGUNDA RADIAL N.º 363 SETOR PEDRO LUDOVICO, CEP 74.820-090, Município- GOIANIA- GO, propõe a essa entidade a participação no certame licitatório, modalidade pregão, acima referenciado.

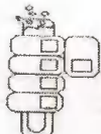
DECLARAMOS QUE:

- I) Examinamos cuidadosamente o Edital, inteiramo-nos de todos os seus detalhes e com eles concordamos, aceitamos todos os seus termos e condições e a eles desde já nos submetemos.
- II) Todas as dúvidas ou questionamentos formulados foram devidamente esclarecidos, bem como recebemos todos os elementos e informações para cumprimento das obrigações decorrentes desta licitação;
- III) Nos valores constantes da proposta estão incluídas todas as despesas decorrentes da execução do contrato, tais como equipamentos, materiais, mão-de-obra, custos diretos e indiretos, despesas com encargos sociais, previdenciários, trabalhistas, incluindo vantagens decorrentes de acordos, convenções ou dissídios coletivos, seguros, taxas, tributos e contribuições de qualquer natureza ou espécie, salários, auxílios alimentares, transportes e quaisquer outros encargos necessários à perfeita execução do objeto deste contrato;
- IV) A signatária não se encontra suspensa de licitar ou contratar com a Administração Pública;
- V) declarar, sob as penalidades cabíveis, que cumpre plenamente os requisitos de habilitação exigidos no Edital do Pregão Presencial n.009/2015 - MEDICAM, tendo recebido todos os documentos que integram o presente certame.

GOIANIA: 25 de FEVEREIRO de 2015

05.443.348/0001-77
Insc. Est. 10.357.578-2
CENTERMÉDICA PRODUTOS
HOSPITALARES LTDA
Av. Segunda Radial n.º 363
Setor Pedro Ludovico
CEP 74.820-090
GOIANIA - GO

CENTERMÉDICA PROD. HOSP. LTDA
CNPJ N.º 05.443.348/0001-77.
LEONARDO SOUZA MAIA
REPRES/PROCURADOR
CPF: 013.531.921-80
RG: 474706 SSP/TO
centermedica.hospitalar@hotmail.com



CENTERMÉDICA

Produtos Hospitalares Ltda

CGC 05.443.348/0001-77 Ins. Est. 10.357.578-2

Fone/Fax: (062) 3241-8277 - 3251-3071

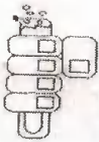
ANEXO IV DECLARAÇÃO

CENTERMÉDICA PROD. HOSP. LTDA, CNPJ/MF N°. 05.443.348/0001-77 - Inscrição Estadual N°. 10.357.578-2, sediada na SEGUNDA RADIAL N° 363 SETOR PEDRO LUDOVICO, CEP 74.820-090, Município- GOIANIA- GO, por intermédio de seu representante legal o Sr. **Leonardo Sousa Maia**, brasileiro, residente e domiciliado na Rua carteira nº 380 St. Martins Jorge na cidade de Araguaina - TO portador da carteira de identidade nº 474706 SSP/TO e do CPF nº 013.531.921-80, **DECLARA**, para fins do disposto no inciso V do art. 27 da Lei no 8.666, de 21 de junho de 1993, acrescido pela Lei no 9.854, de 27 de outubro de 1999, que não emprega menor de dezoito anos em trabalho noturno, perigoso ou insalubre e não emprega menor de dezesseis anos.

Ressalva: emprega menor, a partir de quatorze anos, na condição de aprendiz ().

GOIANIA: 25 de FEVEREIRO de 2015

CENTERMÉDICA PROD. HOSP. LTDA
CNPJ N° 05.443.348/0001-77.
LEONARDO SOUZA MAIA
REPRES/PROCURADOR
CPF: 013.531.921-80
RG: 474706 SSP/TO
centermedica.hospitalar@hotmail.com



CENTERMÉDICA

Produtos Hospitalares Ltda

C'GC 05.443.348/0001-77 Ins.Est. 10.357.578-2

Fone/Fax: (062)3241-8277 - 3251-3071

ANEXO VII

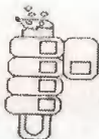
DECLARAÇÃO DE INEXISTÊNCIA DE FATO IMPEDITIVO

A Empresa **CENTERMÉDICA PROD. HOSP. LTDA**, CNPJ/MF Nº. 05.443.348/0001-77 - Inscrição Estadual Nº. 10.357.578-2, sediada na SEGUNDA RADIAL Nº 363 SETOR PEDRO LUDOVICO, CEP 74.820-090, Município- GOIANIA- GO, por intermédio de seu representante legal o Sr. **Leonardo Sousa Maia**, brasileiro, residente e domiciliado na Rua carteira nº 380 St. Martins Jorge na cidade de Araguaina - TO portador da carteira de identidade nº 474706 SSP/TO e do CPF nº 013.531.921-80, **DECLARA**, sob as penas da lei, que, até a presente data, inexistente fato superveniente impeditivo para sua habilitação no presente procedimento licitatório, estando ciente da obrigatoriedade de declarar ocorrências posteriores.

GOIANIA: 25 de FEVEREIRO de 2015

05.443.348/0001-77
Insc. Est. 10.357.578-2
CENTERMÉDICA PRODUTOS
HOSPITALARES LTDA
Av. Segunda Radial nº 363
Setor Pedro Ludovico
CEP 74.820-090
GOIANIA - GO

CENTERMÉDICA PROD. HOSP. LTDA
CNPJ Nº 05.443.348/0001-77.
LEONARDO SOUZA MAIA
REPRES/PROCURADOR
CPF: 013.531.921-80
RG: 474706 SSP/TO
centermedica.hospitalar@hotmail.com



CENTERMÉDICA

Produtos Hospitalares Ltda

CGC 05.443.348/0001-77 Ins. Est. 10.357.578-2

Fone/Fax: (062)3241-8277 - 3251-3071

ANEXO VI

DECLARAÇÃO DE MICROEMPRESA OU EMPRESA DE PEQUENO PORTE

DECLARO, sob as penas da lei, sem prejuízo das sanções e multas previstas neste ato convocatório, que a empresa **CENTERMÉDICA PROD. HOSP. LTDA**, CNPJ/MF N°. 05.443.348/0001-77 - Inscrição Estadual N°. 10.357.578-2, sediada na SEGUNDA RADIAL N° 363 SETOR PEDRO LUDOVICO, CEP 74.820-090, Município- GOIANIA-GO é microempresa, nos termos do enquadramento previsto na Lei Complementar nº 123, de 14 de dezembro de 2006, cujos termos declaro conhecer na íntegra, estando apta, portanto, a exercer o direito de preferência como critério de desempate no procedimento licitatório Pregão Presencial n. 009/2015, realizado pela Prefeitura Municipal de Piçarra.

GOIANIA: 25 de FEVEREIRO de 2015


CENTERMÉDICA PROD. HOSP. LTDA
CNPJ N° 05.443.348/0001-77.
LEONARDO SOUZA MAIA
REPRES/PROCURADOR
CPF: 013.531.921-80
RG: 474706 SSP/TO
centermedica.hospitalar@hotmail.com





Prefeitura Municipal de Piçarra
Secretaria Municipal de Gestão
Departamento Municipal de Tributos
CNPJ: 01.612.163/0001-98

DAM
Documento de Arrecadação Municipal

Ident. do DAM
1398-9

Identificação do Contribuinte
CPF/CNPJ: 05.443.348/0001-77

Nome: CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES

Raz. Social: CENTERMEDICA PRODUTOS HOSPITALARES LTDA ME

Endereço: AVENIDA segunda Tadeu, 333, Bairro Setor Pedro Ludovico, GOIANIA

End. Imóvel:

Insc: 1403

Cod. Contribuinte: 00001576-2

Emissão	Vencimento	Parcela	Dt. Pagamento
20/02/2015	20/02/2015	Única	20/02/2015

Código	Descrição	Valor (R\$)
1120.00.00	Taxas	30,00
	Correção monetária	0,00
	Juros	0,00
	Multa	0,00
	Desconto	0,00
	Taxa de Expediente	0,00
Total a Pagar		30,00

Observações:

PREGÃO PRESENCIAL 009-2014 LICITAÇÃO DE MEDICAMENTOS.
Após o vencimento Juros de 7% AM + Multa de 10%. Pagável somente até a Data para Pagamento

RECEBEMOS
EM 20 / 02 / 2015
[Handwritten Signature]

[Large Handwritten Signature]

Robert D. [unclear]



A

PR