

Processo: 2022053/11
Folha: 2439
Rubrica: R

19/10/22, 14:56

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

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

Modelo Produto Médico

Agebem: Frascos de 10, 15, 20, 25, 30, 50, 100, 120, 150, 200, 250, 300, 500, 750, 1.000, 2.000, 4.000 mL.


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

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

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

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

Nutriex: Frascos de 10 mL, 15 mL, 20 mL, 25 mL, 30 mL, 50 mL, 100 mL, 120 mL, 150 mL, 200 mL, 250 mL, 300 mL, 500 mL, 750 mL, 1000 mL, 2.000 mL, 4.000 mL, Frasco Spray de 10 mL, Frasco Spray de 15 mL, Frasco Spray de 20 mL, Frasco Spray de 25 mL, Frasco Spray de 30 mL, Frasco Spray de 50 mL, Frasco Spray de 100 mL, Frasco Spray de 120 mL, Frasco Spray de 150 mL, Frasco Spray de 200 mL, Frasco Spray de 250 mL, Frasco Spray de 300 mL, Frasco Spray de 500 mL, Kit com 2, 3, 4 e 5 unidades da mesma apresentação embalado por um filme de polietileno de baixa permeabilidade.

Processo: 2022053/22
Folha: 2/40
Rubrica: 

19/10/22, 14:56

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO DERMAEX.pdf	2675551/22-8 - 05/05/2022 - 09:40
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO DAUF PROTECT.pdf	2675551/22-8 - 05/05/2022 - 09:40
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO AGEBEM.pdf	2675551/22-8 - 05/05/2022 - 09:40

Nome Técnico Curativo

Registro 80451960191

Processo 25351.438298/2013-00

Fabricante Legal • FABRICANTE: NUTRIEX IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS NUTRICIONAIS E FARMOQUIMICOS LTDA - BRASIL

Classificação de Risco III - ALTO RISCO

Vencimento do Registro 22/12/2024

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Processo: 20205320
Folha: 244
Rubrica:

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NISOFLAN

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.000693/2003-32	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	25/03/2003
Nome Comercial	NISOFLAN	Registro	154230013	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	NIMESULIDA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 CANCELADA OU CADUCA	1542300130018	COMPRIMIDO SIMPLES	25/03/2003	24 meses

Processo: 2012053/02
Folha: 2112
Rubrica: R

12/14/54

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	100 MG COM CT 40 BL AL PLAS TRANS X 12 CANCELADA OU CADUCA	1542300130026	COMPRIMIDO SIMPLES	25/03/2003	24 meses
3	20 MG/MG GEL CT BG AL X 40 G CANCELADA OU CADUCA	1542300130034	GEL	25/03/2003	24 meses
4	20 MG/G CX 60 BG AL X 40 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1542300130042	GEL	25/03/2003	24 meses
5	50 MG/ML SUSP OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML ATIVA	1542300130050	SUSPENSAO ORAL	25/03/2003	24 meses
6	50 MG/ML SUSP OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 15 ML ATIVA	1542300130069	SUSPENSAO ORAL	25/03/2003	24 meses
7	50 MG/ML SUSP OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 15 ML ATIVA	1542300130077	SUSPENSAO ORAL	25/03/2003	24 meses

Processo: 2011053/11
Folha: 2443
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NIMESULIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	30.222.814/0001-31	Autorização	1.00.392-3
Processo	25351.061425/2010-66	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/03/2014
Nome Comercial	NIMESULIDA	Registro	103920174	Vencimento do registro	03/2029
Princípio Ativo	NIMESULIDA			Medicamento de referência	NISULID
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS
Direcer Publico				Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					


 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 ATIVA	1039201740010	COMPRIMIDO SIMPLES	05/03/2014	24 meses

Processo: 2022053/12
Folha: 2044
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 492 ATIVA	1039201740029	COMPRIMIDO SIMPLES	05/03/2014	24 meses
3	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 504 ATIVA	1039201740037	COMPRIMIDO SIMPLES	05/03/2014	24 meses

Processo: 20210532
Folha: 2445
Rubrica: 

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NIFEDIPRESS

Nome da Empresa Detentora do Registro	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Processo	25000.005695/9591	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	24/11/1998
Nome Comercial	NIFEDIPRESS	Registro	109170034	Vencimento do registro	11/2028
Princípio Ativo	NIFEDIPINO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES			ATC	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES
Recor Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG CAP GEL MOLE CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1091700340016	CAPSULA GELATINOSA MOLE	21/09/2001	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 2046
Rubrica: PL

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	10 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 30 CANCELADA OU CADUCA	1091700340024	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	28/11/2002	24 meses
3	20 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 30 ATIVA	1091700340032	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	28/11/2002	24 meses
4	10 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1091700340040	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	24/11/1998	24 meses
5	20 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1091700340059	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	24/11/1998	24 meses
6	20 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 60 ATIVA	1091700340067	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	24/11/1998	24 meses
7	20 MG COM RETARD CT BL AL PLAS AMB X 1000 (EMB HOSP) ATIVA	1091700340075	COMPRIMIDO DE ABSORCAO RETARDADA	24/11/1998	24 meses

Processo: 20205311
Folha: 2447
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEO FEDIPINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S.A	CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.05.584-9
Processo	25351.539209/2011-10	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/01/2012
Nome Comercial	NEO FEDIPINA	Registro	155840169	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	NIFEDIPINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES			ATC	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem					

N	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 480 ATIVA	1558401690015	COMPRIMIDO SIMPLES	16/01/2012	36 meses
2	10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30 ATIVA	1558401690023	COMPRIMIDO SIMPLES	16/01/2012	36 meses

Processo: 202053/2012
Folha: 2/418
Rubrica: [assinatura]

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1558401690031	COMPRIMIDO SIMPLES	16/01/2012	36 meses
4	20 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 480 <input type="checkbox"/> ATIVA	1558401690041	COMPRIMIDO SIMPLES	16/01/2012	36 meses
5	10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1558401690058	COMPRIMIDO SIMPLES	16/01/2012	36 meses
6	20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1558401690066	COMPRIMIDO SIMPLES	16/01/2012	36 meses

Processo: 2022053/00
Folha: 2449
Rubrica: 2

10/22 14:55

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NISTATINA

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100.000 UI/ML SUS OR CT FR VD AMB C/CGT X 50 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1256800260019	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
	100.000 UI/ML SUS OR CX 200 FR VD AMB C/CGT X 30 ML (E.M.C. HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1256800260027	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses

www.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253510090160192/

Processo: 2022653/22
Folha: 2150
Rubrica: 1

10/22 14:55

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	100.000 UI/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB C/CGT X 50 ML (FMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800260035	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
4	100.000 UI/ML SUS OR CT FR FR LAS OPC C/CGT X 50 ML ATIVA	1256800260043	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
5	100.000 UI/ML SUS OR CX 200 FR PLAS OPC C/CGT X 30 ML ATIVA	1256800260051	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses
6	100.000 UI/ML SUS OR CX 50 FR PLAS OPC C/CGT X 50 ML ATIVA	1256800260061	SUSPENSAO ORAL	08/05/2001	18 meses

Processo: 2011053/2
Folha: 24/27
Rubrica: _____

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NISTATINA

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

Rotulagem

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

Processo: 202205362
Folha: 2151
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	25.000 UI/G CREM VAG CT BG PLAS OPC X 60 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800450039	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG PLAS OPC X 50 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800450047	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
5	25.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 50 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800450055	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
6	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800450063	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
7	25.000 UI/G CREM VAG CT BG PLAS OPC X 50 G + APLIC CANCELADA OU CADUCA	1256800450071	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
8	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG PLAS OPC X 60 G + 50 APLIC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800450081	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
9	25.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 60 G + 14 APLIC ATIVA	1256800450098	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
10	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 60 G + 700 APLIC ATIVA	1256800450101	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
	25.000 UI/G CREM VAG CT BG AL X 50 G + 10 APLIC ATIVA	1256800450111	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses
	25.000 UI/G CREM VAG CX 50 BG AL X 50 G + 500 APLIC ATIVA	1256800450128	CREME VAGINAL	06/02/2002	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2453
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 2454
Rubrica: R

19/10/22, 14:55

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NORFLOXACINO

Nome da Empresa Detentora do Registro	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Processo	25351.759994/2014-29	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	03/11/2015
Nome	NORFLOXACINO	Registro	109170100	Vencimento do registro	11/2025
Princípio Ativo	NORFLOXACINO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS			ATC	ANTINFECIOSOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1091701000014	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/11/2015	24 meses
2	400 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 210 ATIVA	1091701000022	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/11/2015	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2/150
Rubrica: R

19/10/22, 14:53

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEO FEDIPINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BRAINFARMA INDÚSTRIA QUÍMICA E FARMACÊUTICA S.A	CNPJ	05.161.069/0001-10	Autorização	1.05.584-9
Processo	25351.539209/2011-10	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/01/2012
Nome Comercial	NEO FEDIPINA	Registro	155840169	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	NIFEDIPINA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES	ATC		ANTIANGINOSOS E VASODILATADORES	
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	-		
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 480 ATIVA	1558401690015	COMPRIMIDO SIMPLES	16/01/2012	36 meses

Processo: 202053/22
Folha: 2457
Rubrica: R

19/10/22, 14:53

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
2	10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30 ATIVA	1558401690023	COMPRIMIDO SIMPLES	16/01/2012	36 meses
Princípio Ativo	NIFEDIPINA				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - BLISTER DE ALUMINIO/PLASTICO AMBARSecundária - CARTUCHO DE CARTOLINA ()				
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Produto terminadoFabricante: BRAINFARMA INDUSTRIA QUÍMICA E FARMACÉUTICA S/A CNPJ: - 05.161.069/0005-44 Endereço: ANÁPOLIS - GO - BRASIL Etapa de Fabricação: Processo produtivo completo				
Via de Administração	ORAL				
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				


Processo: 2022.053/22
Folha: 2458
Rubrica: R

19/10/22, 14.53

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Restrição de uso -
Destinação Institucional
Comercial
Tarja -
Apresentação Não
fracionada


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30 ATIVA	1558401690031	COMPRIMIDO SIMPLES	16/01/2012	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
4	20 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 480 ATIVA	1558401690041	COMPRIMIDO SIMPLES	16/01/2012	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1558401690058	COMPRIMIDO SIMPLES	16/01/2012	36 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2459
Rubrica: 

19/10/22 14:53

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	20 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 200 (EMB FRAC) ATIVA	1558401690066	COMPRIMIDO SIMPLES	16/01/2012	36 meses

Processo: 2012053/22
Folha: 2460
Rubrica: 

19/10/22, 14:59

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OMOPREL

Nome da Empresa Detentora do Registro	BELFAR LTDA	CNPJ	18.324.343/0001-77	Autorização	1.00.571-1
Processo	25000.002265/9705	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/10/1997
Nome Comercial	OMOPREL	Registro	105710083	Vencimento do registro	10/2027
Substância Ativa	OMEPRAZOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 14 CANCELADA OU CADUCA	1057100830012	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/04/2001	24 meses

Processo: 202205362
Folha: 2461
Rubrica: 

19/10/22, 14:59

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	20 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 07 CANCELADA OU CADUCA	1057100830020	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/04/2001	24 meses
3	20 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 14 CANCELADA OU CADUCA	1057100830039	CAPSULA GELATINOSA DURA	18/04/2001	24 meses
4	40 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 7 CANCELADA OU CADUCA	1057100830047	CAPSULA GELATINOSA DURA	05/06/2002	24 meses
5	40 MG CAP GEL DURA CT FR VD AMB X 14 CANCELADA OU CADUCA	1057100830055	CAPSULA GELATINOSA DURA	05/06/2002	24 meses
6	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 07 CANCELADA OU CADUCA	1057100830063	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
7	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14 ATIVA	1057100830071	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
8	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 28 ATIVA	1057100830081	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
9	20 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 56 ATIVA	1057100830098	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
10	40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 7 ATIVA	1057100830101	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
11	40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 14 ATIVA	1057100830111	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
12	40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 28 ATIVA	1057100830128	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses

Processo: 2011053/02
Folha: 2462
Rubrica: P

19/10/22, 14:59

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

13	40 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS INC X 56	1057100830136	CAPSULA GELATINOSA DURA	22/10/1997	24 meses
----	--	---------------	-------------------------	------------	-------------

Processo: 201205312
Data: 24/03
Nutrícia: R

19/10/22, 14:56

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

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

Modelo Produto Médico

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

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

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

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

Nutriex: Frascos de 10 mL, 15 mL, 20 mL, 25 mL, 30 mL, 50 mL, 100 mL, 120 mL, 150 mL, 200 mL, 250 mL, 300 mL, 500 mL, 750 mL, 1000 mL, 2.000 mL, 4.000 mL, Frasco Spray de 10 mL, Frasco Spray de 15 mL, Frasco Spray de 20 mL, Frasco Spray de 25 mL, Frasco Spray de 30 mL, Frasco Spray de 50 mL, Frasco Spray de 100 mL, Frasco Spray de 120 mL, Frasco Spray de 150 mL, Frasco Spray de 200 mL, Frasco Spray de 250 mL, Frasco Spray de 300 mL, Frasco Spray de 500 mL, Kit com 2, 3, 4 e 5 unidades da mesma apresentação embalado por um filme de polietileno de baixa densidade.

Processo: 202053/21
Folha: 2469
Rubrica: R

19/10/22, 14:56

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO DERMAEX.pdf	2675551/22-8 - 05/05/2022 - 09:40
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO DAUF PROTECT.pdf	2675551/22-8 - 05/05/2022 - 09:40
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO AGEBEM.pdf	2675551/22-8 - 05/05/2022 - 09:40

Nome Técnico Curativo

Registro 80451960191

Processo 25351.438298/2013-00

Fabricante Legal • FABRICANTE: NUTRIEX IMPORTACAO E EXPORTACAO DE PRODUTOS NUTRICIONAIS E FARMOQUIMICOS LTDA - BRASIL

Classificação de Risco III - ALTO RISCO

Vencimento do Registro 22/12/2024

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Processo: 2020 53/26
Folha: 2 465
Rubrica: 12

19/10/22, 14:58

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: omeprazol

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.682719/2020-58	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/10/2020
Nome Comercial	omeprazol	Registro	154230313	Vencimento do registro	10/2030
Princípio Ativo	OMEPRAZOL			Medicamento de referência	PEPRAZOL
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 7 ATIVA	1542303130019	Cápsula Dura de Liberação Retardada	05/10/2020	24 meses

Processo: 202105362
Folha: 2466
Rubrica: 

19/10/22, 14:58

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 14 ATIVA	1542303130027	Cápsula Dura de Liberação Retardada	05/10/2020	24 meses
3	20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 28 ATIVA	1542303130035	Cápsula Dura de Liberação Retardada	05/10/2020	24 meses
4	20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 ATIVA	1542303130043	Cápsula Dura de Liberação Retardada	05/10/2020	24 meses
5	20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 56 ATIVA	1542303130051	Cápsula Dura de Liberação Retardada	05/10/2020	24 meses
6	20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 60 ATIVA	1542303130061	Cápsula Dura de Liberação Retardada	05/10/2020	24 meses
7	20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 90 ATIVA	1542303130078	Cápsula Dura de Liberação Retardada	05/10/2020	24 meses
8	20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 120 ATIVA	1542303130086	Cápsula Dura de Liberação Retardada	05/10/2020	24 meses
9	20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 700 ATIVA	1542303130094	Cápsula Dura de Liberação Retardada	05/10/2020	24 meses
10	20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 1400 ATIVA	1542303130108	Cápsula Dura de Liberação Retardada	05/10/2020	24 meses
11	20 MG CAP DURA LIB RETARD CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 490 ATIVA	1542303130116	Cápsula Dura de Liberação Retardada	05/10/2020	24 meses

Processo: 1022053/22
Folha: 2467
Rubrica: R

19/10/22, 14:58

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202205312
Folha: 2468
Rubrica: R


Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: RETEMIC

Nome da Empresa	APSEN FARMACEUTICA S/A	CNPJ	62.462.015/0001-29	Autorização	1.00.118-8
Detentora do Registro					
Processo	25000.012951/9579	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	26/12/1995
Nome Comercial	RETEMIC	Registro	101180108	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXIBUTININA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS			ATC	ANTIESPASMODICOS
Parâmetro Público				Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Indicação de Farmacovigilância					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1011801080011	COMPRIMIDO SIMPLES	26/12/1995	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1011801080021	COMPRIMIDO SIMPLES	26/12/1995	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 2469
Rubrica: 


Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COL ATIVA	1011801080038	XAROPE	26/12/1995	24 meses
4	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 240 ML + COL ATIVA	1011801080046	XAROPE	26/12/1995	24 meses
5	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + COL ATIVA	1011801080054	XAROPE	18/10/2001	24 meses
6	0,5 MG/ML SOL INJ CT FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080062	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/01/2002	24 meses
7	0,5 MG/ML SOL INJ CT 10 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080070	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/01/2002	24 meses
8	1 MG/ML SOL INJ CT FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080089	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/01/2002	24 meses
9	1 MG/ML SOL INJ CT 10 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080097	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/01/2002	24 meses
10	5 MG SUP ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1011801080100	SUPOSITORIO RETAL	02/01/2002	24 meses
11	5 MG SUP 2 ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1011801080119	SUPOSITORIO RETAL	02/01/2002	24 meses
12	5 MG SUP 4 ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1011801080127	SUPOSITORIO RETAL	02/01/2002	24 meses
13	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1011801080135	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
14	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1011801080143	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses

Processo: 2020-5322
Folha: 2 de 70
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

15	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1011801080151	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
16	5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 <input type="checkbox"/> ATIVA	1011801080161	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
17	5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1011801080178	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
18	5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1011801080186	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses

Processo: 2022053/22
 Folha: 24/31
 Rubrica: 

10/10/22, 15:16

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PERMENATI

Nome da Empresa	NATIVITA IND. COM. LTDA	CNPJ	65.271.900/0001-19	Autorização	1.04.761-3
Processo	25351.199947/2002-80	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	30/09/2004
Nome Comercial	PERMENATI	Registro	147610011	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	PERMETRINA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ESCABICIDAS E OUTROS ECTOPARASITICIDAS	ATC			ESCABICIDAS E OUTROS ECTOPARASITICIDAS
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1476100110011	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
	10 MG/ML LOC CX C/COLM 50 FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1476100110021	LOÇAO	30/09/2004	24 meses

25351.199947200280

Processo: 202205309
Folha: 2472
Rubrica: 

10/22, 15:16

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	10 MG/ML LOC CX S/COLM 50 FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1476100110038	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
4	10 MG/ML LOC CT 160 FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1476100110046	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
5	10 MG/ML LOC CX C/COLM 160 FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1476100110054	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
6	10 MG/ML LOC CX S/COLM 160 FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1476100110062	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
7	10 MG/ML LOC CT 50 FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1476100110070	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
8	50 MG/ML LOC CREM CT FR PLAS OPC 60 ML ATIVA	1476100110089	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
9	50 MG/ML LOC CREM CX 144 FR PLAS OPC 60 ML ATIVA	1476100110097	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
10	50 MG/ML LOC CREM CX 50 FR PLAS OPC 60 ML ATIVA	1476100110100	LOÇAO	30/09/2004	24 meses

Processo: 20205312
Data: 24/3
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Paracetamol

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO- FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001- 46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.485060/2005- 54	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/06/2006
Nome Comercial	Paracetamol	Registro	110850034	Vencimento do registro	06/2026
Princípio Ativo	PARACETAMOL			Medicamento de referência	Tylenol
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Preço Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200MG/ ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 15 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500340010	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2178
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	200MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340029	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
3	200MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340037	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
4	200MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 15 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340045	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
5	200MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAS OPC X 10 ML ATIVA	1108500340053	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
6	200MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340061	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
7	200MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340071	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses
	200MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAS OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500340088	SOLUÇÃO ORAL	12/06/2006	24 meses

Processo: 202205311
Folha: 21/25
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BEPEBEN

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	600.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP)	1037001000017	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
	<input type="checkbox"/> ATIVA				

Processo: 20205314
 Folha: 2478
 Rubrica: 12

10/22 15:15


Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BEPEBEN

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	600.000 UI PO SUS INJ CT 50 A + DIL X 4 ML (EMB HOSP) ATIVIA	1037001000017	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses

Processo: 202053/21
 Folha: 2039
 Rubrica: 

10/22, 15:15

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	1.200.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037001000025	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
3	600.000 UI PO SUS INJ CT FA ATIVA	1037001000033	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
4	600.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000041	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
5	600.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) ATIVA	1037001000051	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
6	600.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000068	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
7	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA ATIVA	1037001000076	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
8	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 25 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000084	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
9	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 50 FA (EMB HOSP) ATIVA	1037001000092	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
10	1.200.000 UI PO SUS INJ CX 100 FA (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000106	PO INJETAVEL	17/05/1996	24 meses
11	600.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000114	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
12	600.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML ATIVA	1037001000122	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses

Processo: 2027053/2
Folha: 2480
Rubrica: P

10/22, 15:15

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

13	1.200.000 UI PO SUS INJ CT 25 FA X 8,5 ML + DIL X 4 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037001000130	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses
14	1.200.000 UI PO SUS INJ CT FA + DIL X 4 ML ATIVA	1037001000149	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses

Processo: 20005311
 Folha: 2481
 Rubrica: 12

10/22 15:15

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARACETAMOL

Nome da Empresa	HIPOLABOR	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Estado do Registro	FARMACEUTICA LTDA				
Processo	25351.002896/2003-63	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/06/2003
Nome Comercial	PARACETAMOL	Registro	113430101	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	PARACETAMOL			Medicamento de referência	TYLENOL
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM BL AL PLAS AMB X 200 ATIVA	1134301010011	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses
2	500 MG COM BL AL PLAS AMB X 12 ATIVA	1134301010028	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses

Processo: 2022073/01
Folha: 2 VBS
Rubrica: P

19/10/22, 14:59

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: RETEMIC

Nome da Empresa Detentora do Registro	APSEN FARMACEUTICA S/A	CNPJ	62.462.015/0001-29	Autorização	1.00.118-8
Processo	25000.012951/9579	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	26/12/1995
Nome Comercial	RETEMIC	Registro	101180108	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXIBUTININA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS			ATC	ANTIESPASMODICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1011801080011	COMPRIMIDO SIMPLES	26/12/1995	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1011801080021	COMPRIMIDO SIMPLES	26/12/1995	24 meses

Processo: 2022.05342
 Folha: 2484
 Rubrica: 2

19/10/22, 14:59

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


3	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COL ATIVA	1011801080038	XAROPE	26/12/1995	24 meses
4	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 240 ML + COL ATIVA	1011801080046	XAROPE	26/12/1995	24 meses
5	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + COL ATIVA	1011801080054	XAROPE	18/10/2001	24 meses
6	0,5 MG/ML SOL INJ CT FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080062	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/01/2002	24 meses
7	0,5 MG/ML SOL INJ CT 10 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080070	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/01/2002	24 meses
8	1 MG/ML SOL INJ CT FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080089	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/01/2002	24 meses
9	1 MG/ML SOL INJ CT 10 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080097	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/01/2002	24 meses
10	5 MG SUP ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1011801080100	SUPOSITORIO RETAL	02/01/2002	24 meses
11	5 MG SUP 2 ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1011801080119	SUPOSITORIO RETAL	02/01/2002	24 meses
12	5 MG SUP 4 ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1011801080127	SUPOSITORIO RETAL	02/01/2002	24 meses
13	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1011801080135	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
14	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1011801080143	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses

Processo: 202053/11
Folha: 2483
Rubrica:

19/10/22 14:59

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

15	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1011801080151	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
16	5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1011801080161	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
17	5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1011801080178	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
18	5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1011801080186	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses

Processo: 202205321
Folha: 2480
Rubrica: 

19/10/22, 15:15

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARACETAMOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001- 10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.002896/2003- 63	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/06/2003
Nome Comercial	PARACETAMOL	Registro	113430101	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	PARACETAMOL			Medicamento de referência	TYLENOL
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG COM BL AL PLAS AMB X 200 ATIVA	1134301010011	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses
2	500 MG COM BL AL PLAS AMB X 12 ATIVA	1134301010028	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses

Processo: 2022053/21
Folha: 2484
Rubrica: 12

19/10/22, 15:15

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	500 MG COM BL AL PLAS AMB X 500 ATIVA	1134301010036	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses
4	750 MG COM BL AL PLAS AMB X 500 ATIVA	1134301010044	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses
5	750 MG COM BL AL PLAS AMB X 200 ATIVA	1134301010052	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses
6	750 MG COM BL AL PLAS AMB X 12 ATIVA	1134301010060	COMPRIMIDO SIMPLES	05/06/2003	24 meses

Processo: 0022053/22
Folha: 2148
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: pantoprazol

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.324585/2012-98	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	02/10/2017
Nome Comercial	pantoprazol	Registro	125680262	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	PANTOPRAZOL SÓDICO SESQUI-HIDRATADO			Medicamento de referência	Pantozol®
Classe Terapêutica	ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS SIMPLES			ATC	ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS SIMPLES
Caracter Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Atualagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 14 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802620012	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2485
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 28 ATIVA	1256802620020	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
3	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 30 ATIVA	1256802620039	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
4	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 56 ATIVA	1256802620047	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
5	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 60 ATIVA	1256802620055	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
6	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1256802620063	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
7	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 150 (EMB FRAC) ATIVA	1256802620071	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
8	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 210 (EMB FRAC) ATIVA	1256802620081	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
9	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 280 ATIVA	1256802620098	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
10	20 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 560 ATIVA	1256802620101	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
11	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 14 ATIVA	1256802620111	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
12	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 28 ATIVA	1256802620128	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
13	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 30 ATIVA	1256802620136	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 2490
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

4	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 56 ATIVA	1256802620144	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
15	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 60 ATIVA	1256802620152	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
16	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1256802620160	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
17	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 150 (EMB FRAC) ATIVA	1256802620179	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
18	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 210 (EMB FRAC) ATIVA	1256802620187	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
19	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 280 ATIVA	1256802620195	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses
20	40 MG COM REV LIB RETARD CT BL AL AL X 560 ATIVA	1256802620209	Comprimido Revestido	02/10/2017	24 meses

Processo: 202053/26
 Folha: 2 U 91
 Rubrica: 2

13/22, 15:16

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PERMENATI

Nome da Empresa Detentora do Registro	NATIVITA IND. COM. LTDA.	CNPJ	65.271.900/0001-19	Autorização	1.04.761-3
Processo	25351.199947/2002-80	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	30/09/2004
Nome Comercial	PERMENATI	Registro	147610011	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	PERMETRINA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ESCABICIDAS E OUTROS ECTOPARASITICIDAS	ATC		ESCABICIDAS E OUTROS ECTOPARASITICIDAS	
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico		Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML LOC CT FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1476100110011	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
2	10 MG/ML LOC CX C/COLM 50 FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1476100110021	LOÇAO	30/09/2004	24 meses

Processo: 1071653/22
Folha: 2492
Rubrica: 7

19/10/22, 15:16

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	10 MG/ML LOC CX S/COLM 50 FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1476100110038	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
4	10 MG/ML LOC CT 160 FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1476100110046	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
5	10 MG/ML LOC CX C/COLM 160 FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1476100110054	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
6	10 MG/ML LOC CX S/COLM 160 FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1476100110062	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
7	10 MG/ML LOC CT 50 FR PLAS OPC X 60 ML ATIVA	1476100110070	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
8	50 MG/ML LOC CREM CT FR PLAS OPC 60 ML ATIVA	1476100110089	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
9	50 MG/ML LOC CREM CX 144 FR PLAS OPC 60 ML ATIVA	1476100110097	LOÇAO	30/09/2004	24 meses
10	50 MG/ML LOC CREM CX 50 FR PLAS OPC 60 ML ATIVA	1476100110100	LOÇAO	30/09/2004	24 meses

Processo: 202205321
 Folha: 2952
 Rubrica: R

19/10/22 15:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: COMPLEXO B MEDQUÍMICA

Nome da Empresa	MEDQUÍMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Detentora do Registro					
Processo	25351.442684/2007-49	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	14/04/2008
Nome Comercial	COMPLEXO B MEDQUÍMICA	Registro	109170072	Vencimento do registro	08/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA, fosfato sódico de riboflavina, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA, NICOTINAMIDA, DEXPANTENOL	Medicamento de referência			-
Classe Terapêutica	POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS	ATC			POLIVITAMINICOS SEM MINERAIS
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	COM REV CT FR PLAS OPC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1091700720013	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
2	COM REV CT FR PLAS OPC X 50 CANCELADA OU CADUCA	1091700720021	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses

Processo: 2017053/22
Folha: 2494
Rubrica: P

10/10/22, 15:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	COM REV CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1091700720031	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
4	(1 + 0,55 + 0,4 + 4 + 0,5) MG/ML SOL OR CT FR PLAS PET AMB X 100 ML ATIVA	1091700720048	SOLUÇÃO ORAL	14/04/2008	24 meses
5	(1 + 0,55 + 0,4 + 4 + 0,5) MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS PET AMB X 100 ML ATIVA	1091700720056	SOLUÇÃO ORAL	14/04/2008	24 meses
6	COM REV CT FR PLAS AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1091700720064	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
7	COM REV CT FR PLAS AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1091700720072	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
8	COM REV CT FR PLAS AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1091700720080	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
9	COM REV CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1091700720099	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
10	COM REV CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1091700720102	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses
11	COM REV CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1091700720110	COMPRIMIDO REVESTIDO	14/04/2008	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2105
Rubrica: 12

10/22 15:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PREDNISONA

Nome da Empresa	VITAMEDIC INDUSTRIA	CNPJ	30.222.814/0001-31	Autorização	1.00.392-3
Detentora do Registro	FARMACEUTICA LTDA				
Processo	25351.334390/2010-19	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/08/2014
Nome Comercial	PREDNISONA	Registro	103920176	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	PREDNISONA			Medicamento de referência	METICORTEN
Classe Terapêutica	HORMONIOS CORTICOSTEROIDES			ATC	HORMONIOS CORTICOSTEROIDES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

 MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	COMPRIMIDO COM CT BL AL PLAS 10 TABS X 10 ATIVA	1039201760011	COMPRIMIDO SIMPLES	04/08/2014	24 meses

Processo: 1027053/12
 Folha: 24/96
 Rubrica: 12

10/22, 15:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1039201760021	COMPRIMIDO SIMPLES	04/08/2014	24 meses
3	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1039201760038	COMPRIMIDO SIMPLES	04/08/2014	24 meses
4	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1039201760046	COMPRIMIDO SIMPLES	04/08/2014	24 meses
5	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1039201760054	COMPRIMIDO SIMPLES	04/08/2014	24 meses
6	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1039201760062	COMPRIMIDO SIMPLES	04/08/2014	24 meses

Processo: 20205312
 Folha: 2497
 Rubrica: R

19/10/22, 15:18

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PREDNISONA					
Nome da Empresa Detentora do Registro	VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	30.222.814/0001-31	Autorização	1.00.392-3
Processo	25351.334390/2010-19	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/08/2014
Nome Comercial	PREDNISONA	Registro	103920176	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	PREDNISONA			Medicamento de referência	METICORTEN
Classe Terapêutica	HORMONIOS CORTICOSTEROIDES			ATC	HORMONIOS CORTICOSTEROIDES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1039201760011	COMPRIMIDO SIMPLES	04/08/2014	24 meses

Processo: 2012.05372
Folha: 2 198
Rubrica: _____

19/10/22, 15:18

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1039201760021	COMPRIMIDO SIMPLES	04/08/2014	24 meses
3	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1039201760038	COMPRIMIDO SIMPLES	04/08/2014	24 meses
4	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1039201760046	COMPRIMIDO SIMPLES	04/08/2014	24 meses
5	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1039201760054	COMPRIMIDO SIMPLES	04/08/2014	24 meses
6	20 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1039201760062	COMPRIMIDO SIMPLES	04/08/2014	24 meses

Processo: 2022.053/21
Folha: 2495
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE PROPRANOLOL

Nome da Empresa	MEDQUIMICA INDUSTRIA	CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Detentora do Registro	FARMACEUTICA LTDA.				
Processo	25351.086855/2015-55	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/11/2015
Nome Comercial	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL	Registro	109170101	Vencimento do registro	11/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROPRANOLOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	BETABLOQUEADORES SIMPLES			ATC	BETABLOQUEADORES SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Detulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40MG COM CT BL AL PLAS LAR X 40 ATIVA	1091701010011	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/2015	24 meses
2	40MG COM CT BL AL PLAS LAR X 400 (EMB HOSP) ATIVA	1091701010028	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/2015	24 meses

Processo: 1021053/21
Folha: 2500
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	40MG COM CT BL AL PLAS LAR X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1091701010036	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/2015	24 meses
4	40MG COM CT BL AL PLAS LAR X 1000 (EMB HOSP) ATIVA	1091701010044	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/2015	24 meses
5	40MG COM CT BL AL PLAS LAR X 30 ATIVA	1091701010052	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/2015	24 meses

Processo: 202205362
 Folha: 2301
 Rubrica: P

19/10/22, 15:33

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BUTALAB

Nome da Empresa	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.023605/0183	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/09/2005
Nome Comercial	BUTALAB	Registro	138410019	Vencimento do registro	09/2025
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES	ATC	BRONCODILATADORES		
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0.4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100190011	XAROPE	12/09/2005	24 meses
2	0.4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1384100190028	XAROPE	12/09/2005	24 meses

Medicamentos: 253510236050183/

Processo: 201003312
 Folha: 2502
 Rubrica: 1

19/10/22, 15:33

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML ATIVA	1384100190036	XAROPE	12/09/2005	24 meses
4	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML ATIVA	1384100190044	XAROPE	12/09/2005	24 meses
5	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML ATIVA	1384100190052	XAROPE	12/09/2005	24 meses
6	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 150 ML ATIVA	1384100190060	XAROPE	12/09/2005	24 meses
7	0,4 MG/ML XPE OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100190079	XAROPE	12/09/2005	24 meses
8	0,4 MG/ML XPE OR CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100190087	XAROPE	12/09/2005	24 meses
9	0,4 MG/ML XPE OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100190095	XAROPE	12/09/2005	24 meses
10	0,4 MG/ML XPE OR CX 100 FR PLAS AMB X 100 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100190109	XAROPE	12/09/2005	24 meses
11	0,4 MG/ML XPE OR CX 100 FR PLAS AMB X 120 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100190117	XAROPE	12/09/2005	24 meses
12	0,4 MG/ML XPE OR CX 100 FR PLAS AMB X 150 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100190125	XAROPE	12/09/2005	24 meses
13	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA	1384100190133	XAROPE	12/09/2005	24 meses

Processo: 201105322
Folha: 2503
Rubrica: ↓

19/10/22, 15:33

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

14	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COP ATIVA	1384100190141	XAROPE	12/09/2005	24 meses
15	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + COP ATIVA	1384100190151	XAROPE	12/09/2005	24 meses
16	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP ATIVA	1384100190168	XAROPE	12/09/2005	24 meses
17	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP ATIVA	1384100190176	XAROPE	12/09/2005	24 meses
18	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 150 ML + COP ATIVA	1384100190184	XAROPE	12/09/2005	24 meses
19	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP) ATIVA	1384100190192	XAROPE	12/09/2005	24 meses
20	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 COP (EMB HOSP) ATIVA	1384100190206	XAROPE	12/09/2005	24 meses
21	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML + 50 COP (EMB HOSP) ATIVA	1384100190214	XAROPE	12/09/2005	24 meses
22	0,4 MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 COP (EMB HOSP) ATIVA	1384100190222	XAROPE	12/09/2005	24 meses
23	0,4 MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 120 ML + 100 COP (EMB HOSP) ATIVA	1384100190230	XAROPE	12/09/2005	24 meses
24	0,4 MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 150 ML + 100 COP (EMB HOSP) ATIVA	1384100190249	XAROPE	12/09/2005	24 meses

Processo: 2011053/11
Folha: 2504
Rubrica: P

19/10/22, 15.33

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/21
 Folha: 2309
 Rubrica: 0

19/10/22, 15:34

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: simeticona

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001- 66	Autorização	1.02.568-5
Nº Processo	25351.327279/2005- 30	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/05/2006.
Nome Comercial	simeticona	Registro	125680134	Vencimento do registro	05/2026
Princípio Ativo	DIMETICONA, SIMETICONA			Medicamento de referência	LUFTAL
Classe Terapêutica	ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES			ATC	ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 ATIVA	1256801340016	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses


25351.327279/200530/

Processo: 2011053/02
Folha: 2506
Rubrica: P

19/10/22, 15:34

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	40 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 (EMB MULT) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801340024	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses
3	40 MG COM CT BL AL PLAS INC X 600 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801340032	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses
4	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801340040	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses
5	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 160 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801340059	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses
6	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 280 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801340067	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses
7	40 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 (EMB FRAC) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256801340075	COMPRIMIDO SIMPLES	08/05/2006	24 meses

Processo: 2011053/11
Folha: 250 F
Rubrica: 

19/10/22, 15:32

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(2.05 + 0.98 + 22.75 + 2.16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR UVA) ATIVA	1384100490013	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses

25351.265856/201118

Processo: 202205311
Folha: 2509
Rubrica: R

19/10/22, 15:32

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR UVA) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490021	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
3	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR UVA) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490031	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
4	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR ÁGUA DE COCO) ATIVA	1384100490048	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
5	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR ÁGUA DE COCO) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490056	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
6	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR ÁGUA DE COCO) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490064	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
7	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR GUARANÁ) ATIVA	1384100490072	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
8	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR GUARANÁ) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490080	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses

Processo: 202205362
Folha: 2509
Rubrica: ↓

19/10/22 15:32

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

9	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR GUARANÁ) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490099	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
10	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR TUTTI FRUTTI) ATIVA	1384100490102	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
11	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR TUTTI FRUTTI) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490110	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
12	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR TUTTI FRUTTI) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490129	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
13	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR FR PLAS X 500 ML (SABOR LARANJA) ATIVA	1384100490137	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
14	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 24 FR PLAS X 500 ML (SABOR LARANJA) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490145	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses
15	(2,05 + 0,98 + 22,75 + 2,16) MG/ML SOL OR CX 36 FR PLAS X 500 ML (SABOR LARANJA) (EMB HOSP) ATIVA	1384100490153	SOLUÇÃO ORAL	28/11/2011	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2510
Rubrica: R

19/10/22 15:32

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 201103711
Folha: 2511
Rubrica: P

19/10/22, 15:32

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PAMERGAN					
Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001- 51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.008540/74	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/04/1975
Nome Comercial	PAMERGAN	Registro	102980042	Vencimento do registro	04/2030
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA			Medicamento de referência	FENERGAN
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS			ATC	ANTI- HISTAMINICOS SISTEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800420016	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/07/2002	24 meses

Processo: 202105202
Folha: 2511
Rubrica: R

19/10/22, 15:32

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	25 MG DRG CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800420022	DRAGEA SIMPLES	26/07/2002	36 meses
3	25 MG DRG CX 50 FR X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800420032	DRAGEA SIMPLES	19/10/2000	36 meses
4	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB. HOSP.) CANCELADA OU CADUCA	1029800420049	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	36 meses
6	2% SOL INJ CX 500 CARP X 1,8 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800420067	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	19/10/2000	36 meses
7	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800420075	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	24 meses
8	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800420083	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	24 meses
15	25 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800420156	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/04/1975	24 meses
16	25 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800420164	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/04/1975	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2513
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sinvastatina

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVA QUIMICA FARMACÉUTICA S/A	CNPJ	72.593.791/0001-11	Autorização	1.02.675-4
Processo	25351.674054/2017-11	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	26/02/2018
Nome Comercial	sinvastatina	Registro	126750310	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	SINVASTATINA			Medicamento de referência	ZOCOR
Classe Terapêutica	ANTILIPEMICOS			ATC	ANTILIPEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui


Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	80 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1267503100012	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
2	80 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1267503100020	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses

Processo: 2017054/21
Folha: 25/24
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	80 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1267503100039	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
4	80 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40 ATIVA	1267503100047	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
5	80 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1267503100055	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
6	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1267503100063	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
7	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1267503100071	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
8	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1267503100081	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
9	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40 ATIVA	1267503100098	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
10	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1267503100101	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
11	40 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1267503100111	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
12	40 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1267503100128	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
13	40 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1267503100136	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
14	40 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40 ATIVA	1267503100144	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
15	40 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1267503100152	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses

Processo: 2022053/44
Folha: 2515
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

16	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1267503100160	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
17	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1267503100179	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
18	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1267503100187	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
19	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB FRAC) ATIVA	1267503100195	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
20	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1267503100209	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
21	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1267503100217	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
22	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1267503100225	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
23	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1267503100233	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
24	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1267503100241	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses

Processo: 202105312
 Folha: 2516
 Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: secnidazol

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-5
Processo	25351.196448/2016-36	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	31/10/2016
Nome Comercial	secnidazol	Registro	141070131	Vencimento do registro	10/2026
Princípio Ativo	SECNIDAZOL	Medicamento de referência			SECNIDAL®
Classe Terapêutica	AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS	ATC			AMEBICIDAS, GIARDICIDAS E TRICOMONICIDAS
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico			Accesse aqui .

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 2 ATIVA	1410701310012	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2016	24 meses
2	1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 4 ATIVA	1410701310020	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2016	24 meses

Processo: 207053/12
Folha: 2517
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	1000 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 500	1410701310039	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2016	24 meses
---	--	---------------	--------------------	------------	-------------

ATIVA

Processo: 2012053/21
 Folha: 25/8
 Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BUTALAB

Nome da Empresa Detentora do Registro	NATULAB LABORATÓRIO S.A	CNPJ	02.456.955/0001-83	Autorização	1.03.841-3
Processo	25351.023605/0183	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/09/2005
Nome Comercial	BUTALAB	Registro	138410019	Vencimento do registro	09/2025
Princípio Ativo	SULFATO DE SALBUTAMOL	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	BRONCODILADORES	ATC		BRONCODILADORES	
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico		Acesse aqui	
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1384100190011	XAROPE	12/09/2005	24 meses
2	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML ATIVA	1384100190028	XAROPE	12/09/2005	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2519
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML ATIVA	1384100190036	XAROPE	12/09/2005	24 meses
4	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML ATIVA	1384100190044	XAROPE	12/09/2005	24 meses
5	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML ATIVA	1384100190052	XAROPE	12/09/2005	24 meses
6	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 150 ML ATIVA	1384100190060	XAROPE	12/09/2005	24 meses
7	0,4 MG/ML XPE OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100190079	XAROPE	12/09/2005	24 meses
8	0,4 MG/ML XPE OR CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100190087	XAROPE	12/09/2005	24 meses
9	0,4 MG/ML XPE OR CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100190095	XAROPE	12/09/2005	24 meses
10	0,4 MG/ML XPE OR CX 100 FR PLAS AMB X 100 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100190109	XAROPE	12/09/2005	24 meses
11	0,4 MG/ML XPE OR CX 100 FR PLAS AMB X 120 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100190117	XAROPE	12/09/2005	24 meses
12	0,4 MG/ML XPE OR CX 100 FR PLAS AMB X 150 ML (EMB HOSP) ATIVA	1384100190125	XAROPE	12/09/2005	24 meses
13	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA	1384100190133	XAROPE	12/09/2005	24 meses

Processo: 2011053/12
Folha: 2520
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

14	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COP ATIVA	1384100190141	XAROPE	12/09/2005	24 meses
15	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 150 ML + COP ATIVA	1384100190151	XAROPE	12/09/2005	24 meses
16	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP ATIVA	1384100190168	XAROPE	12/09/2005	24 meses
17	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP ATIVA	1384100190176	XAROPE	12/09/2005	24 meses
18	0,4 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 150 ML + COP ATIVA	1384100190184	XAROPE	12/09/2005	24 meses
19	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP (EMB HOSP) ATIVA	1384100190192	XAROPE	12/09/2005	24 meses
20	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML + 50 COP (EMB HOSP) ATIVA	1384100190206	XAROPE	12/09/2005	24 meses
21	0,4 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 150 ML + 50 COP (EMB HOSP) ATIVA	1384100190214	XAROPE	12/09/2005	24 meses
22	0,4 MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 100 ML + 100 COP (EMB HOSP) ATIVA	1384100190222	XAROPE	12/09/2005	24 meses
23	0,4 MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 120 ML + 100 COP (EMB HOSP) ATIVA	1384100190230	XAROPE	12/09/2005	24 meses
24	0,4 MG/ML XPE CX 100 FR PLAS AMB X 150 ML + 100 COP (EMB HOSP) ATIVA	1384100190249	XAROPE	12/09/2005	24 meses

Processo: 9021053/22
Folha: 2521
Rubrica: ↓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2011053/21
Folha: 2522
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sinvastatina

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVA QUIMICA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	72.593.791/0001-11	Autorização	1.02.675-4
Processo	25351.674054/2017-11	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	26/02/2018
Nome Comercial	sinvastatina	Registro	126750310	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	SINVASTATINA			Medicamento de referência	ZOCOR
Classe Terapêutica	ANTILIPEMICOS			ATC	ANTILIPEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	80 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1267503100012	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
2	80 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1267503100020	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses

Processo: 9022053/22
Folha: 2523
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	80 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1267503100039	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
4	80 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40 ATIVA	1267503100047	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
5	80 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1267503100055	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
6	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1267503100063	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
7	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1267503100071	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
8	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1267503100081	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
9	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40 ATIVA	1267503100098	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
10	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1267503100101	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
11	40 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1267503100111	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
12	40 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1267503100128	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
13	40 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1267503100136	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
14	40 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 40 ATIVA	1267503100144	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
15	40 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 ATIVA	1267503100152	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses

Processo: 9022053/22
Folha: 2324
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

16	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1267503100160	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
17	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1267503100179	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
18	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1267503100187	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
19	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 60 (EMB FRAC) ATIVA	1267503100195	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
20	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 90 (EMB FRAC) ATIVA	1267503100209	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
21	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1267503100217	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
22	10 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1267503100225	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
23	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1267503100233	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses
24	20 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1267503100241	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/02/2018	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2525
Rubrica: R

19/10/22, 15:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SUCCINATO DE METOPROLOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	CNPJ	60.318.797/0001-00	Autorização	1.01.618-1
Processo	25351.510215/2013-76	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/12/2014
Nome Comercial	SUCCINATO DE METOPROLOL	Registro	116180249	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	BETABLOQUEADORES SIMPLES			ATC	BETABLOQUEADORES SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20 ATIVA	1161802490011	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses

Processo: 202053h2
Folha: 2526
Rubrica: P

19/10/22, 15:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1161802490021	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
3	25 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1161802490038	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
4	25 MG COM REV LIB PROL CT FR PLAS OPC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1161802490046	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
5	25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1161802490054	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
6	25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1161802490062	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
7	25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1161802490070	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
8	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1161802490089	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
9	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1161802490097	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
10	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 10 <input type="checkbox"/> ATIVA	1161802490100	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
11	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1161802490119	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses

Processo: 201205312
Folha: 2527
Rubrica: R

19/10/22 15:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 60 ATIVA	1161802490127	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
13	25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 90 ATIVA	1161802490135	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
14	25 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 120 ATIVA	1161802490143	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
15	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 60 ATIVA	1161802490151	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
16	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 90 ATIVA	1161802490161	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
17	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 120 ATIVA	1161802490178	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
18	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 60 ATIVA	1161802490186	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
19	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 90 ATIVA	1161802490194	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses
20	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 120 ATIVA	1161802490208	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses

Processo: 202205262
Folha: 2528
Rubrica: R

19/10/22 15:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 20205311
Folha: 2529
Rubrica: P

20/10/22, 11:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFAZINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	THEODORO F SOBRAL & CIA LTDA	CNPJ	06.597.801/0001- 62	Autorização	1.00.963-6
Processo	25991.000281/81	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/02/1983
Nome Comercial	SULFAZINA	Registro	109630033	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	SULFADIAZINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	SULFAS			ATC	SULFAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

2	500 MG COM CT ENV KRAFT X 250 CANCELADA OU CADUCA	1096300330022	COMPRIMIDO SIMPLES	17/02/1983	36 meses
3	500 MG COM CT ENV KRAFT X 250 ATIVA	1096300330030	COMPRIMIDO SIMPLES	05/04/2001	36 meses
4	500 MG COM CT ENV KRAFT X 100 ATIVA	1096300330049	COMPRIMIDO SIMPLES	05/04/2001	36 meses

Processo: 2020073/22
Folha: 230
Rubrica: 12

20/10/22, 11:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

5	500 MG COM CX ENV KRAFT X 500 ATIVA	1096300330057	COMPRIMIDO SIMPLES	17/02/1983	36 meses
6	500 MG COM CX ENV KRAFT X 1000 ATIVA	1096300330065	COMPRIMIDO SIMPLES	17/02/1983	36 meses
7	500 MG COM CT ENV KRAFT X 100 (EMB FRAC) ATIVA	1096300330073	COMPRIMIDO SIMPLES	17/02/1983	36 meses
8	500 MG COM CT ENV KRAFT X 250 (EMB FRAC) ATIVA	1096300330081	COMPRIMIDO SIMPLES	17/02/1983	36 meses
9	500 MG COM CT ENV KRAFT X 4 ATIVA	1096300330091	COMPRIMIDO SIMPLES	17/02/1983	36 meses
10	500 MG COM CT ENV KRAFT X 8 ATIVA	1096300330103	COMPRIMIDO SIMPLES	17/02/1983	36 meses
11	500 MG COM CT ENV KRAFT X 16 ATIVA	1096300330111	COMPRIMIDO SIMPLES	17/02/1983	36 meses
12	500 MG COM CT ENV KRAFT X 24 ATIVA	1096300330121	COMPRIMIDO SIMPLES	17/02/1983	36 meses
13	500 MG COM CT ENV KRAFT X 32 ATIVA	1096300330138	COMPRIMIDO SIMPLES	17/02/1983	36 meses
14	500 MG COM CT ENV KRAFT X 40 ATIVA	1096300330146	COMPRIMIDO SIMPLES	17/02/1983	36 meses

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFADIAZINA DE PRATA


Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.036068/0169	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/12/2001
Nome Comercial	SULFADIAZINA DE PRATA	Registro	125680037	Vencimento do registro	12/2026
Princípio Ativo	SULFADIAZINA DE PRATA			Medicamento de referência	DERMAZINE
Classe Terapêutica	ANTINFECCIOSOS TOPICOS			ATC	ANTINFECCIOSOS TOPICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Retificação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G ATIVA	1256800370019	CREME	21/12/2001	24 meses
2	10 MG/G CREM DERM CX 24 PT X 400 G (EMB HOSP) ATIVA	1256800370027	CREME	21/12/2001	24 meses

Processo: 202053/22
Folha: 2530
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1	10 MG/G CREM DERM CT BG PLAS X 30 G CANCELADA OU CADUCA	1256800370035	CREME	21/12/2001	24 meses
4	10 MG/G CREM DERM BG AL X 50 G ATIVA	1256800370043	CREME	21/12/2001	24 meses
5	10 MG/G CREM DERM 50 BG AL X 50 G (EMB HOSP) ATIVA	1256800370051	CREME	21/12/2001	24 meses
6	10 MG/G CREM DERM BG PLAS X 50 G CANCELADA OU CADUCA	1256800370061	CREME	21/12/2001	24 meses
7	10 MG/G CREM DERM 50 BG PLAST X 50 G (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800370078	CREME	21/12/2001	24 meses
8	10 MG/G CREM DERM CT BG AL X 120 G ATIVA	1256800370086	CREME	21/12/2001	24 meses
9	10 MG/G CREM DERM CT BG PLAS OPC X 120 G CANCELADA OU CADUCA	1256800370094	CREME	21/12/2001	24 meses
10	10 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 30 G (EMB HOSP) ATIVA	1256800370108	CREME	21/12/2001	24 meses

Processo: 202053/22
Folha: 2533
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFADIAZINA DE PRATA

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.036068/0169	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/12/2001
Nome Comercial	SULFADIAZINA DE PRATA	Registro	125680037	Vencimento do registro	12/2026
Princípio Ativo	SULFADIAZINA DE PRATA			Medicamento de referência	DERMAZINE
Classe Terapêutica	ANTINFECIOSOS TOPICOS		ATC	ANTINFECIOSOS TOPICOS	
Parceir Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui


Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/G CREM DERM CT BG AL X 30 G <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800370019	CREME	21/12/2001	24 meses
2	10 MG/G CREM DERM CX 24 PT X 400 G (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1256800370027	CREME	21/12/2001	24 meses

Processo: 2020532
Folha: 2534
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	10 MG/G CREM DERM CT BG PLAS X 30 G CANCELADA OU CADUCA	1256800370035	CREME	21/12/2001	24 meses
4	10 MG/G CREM DERM BG AL X 50 G ATIVA	1256800370043	CREME	21/12/2001	24 meses
5	10 MG/G CREM DERM 50 BG AL X 50 G (EMB HOSP) ATIVA	1256800370051	CREME	21/12/2001	24 meses
6	10 MG/G CREM DERM BG PLAS X 50 G CANCELADA OU CADUCA	1256800370061	CREME	21/12/2001	24 meses
7	10 MG/G CREM DERM 50 BG PLAST X 50 G (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1256800370078	CREME	21/12/2001	24 meses
8	10 MG/G CREM DERM CT BG AL X 120 G ATIVA	1256800370086	CREME	21/12/2001	24 meses
9	10 MG/G CREM DERM CT BG PLAS OPC X 120 G CANCELADA OU CADUCA	1256800370094	CREME	21/12/2001	24 meses
10	10 MG/G CREM DERM CX 100 BG AL X 30 G (EMB HOSP) ATIVA	1256800370108	CREME	21/12/2001	24 meses

Processo: 91005312
 Folha: 1532
 Rubrica: 

19/10/22 15:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFERBEL

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

Rotulagem

2	25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1057100040021	XAROPE	15/05/2001	24 meses
3	152 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA	1057100040038	DRAGEA SIMPLES	15/05/2001	24 meses
4	68 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML ATIVA	1057100040046	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2001	24 meses
5	50 MG COM REV CT BL AL FLAS INC X 50 ATIVA	1057100040054	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses

atos/2599201858676/

Processo: 201705312
Folha: 2534
Rubrica: R

19/10/22, 15:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

6	125 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML ATIVA	1057100040062	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2001	24 meses
7	5MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML ATIVA	1057100040070	XAROPE	15/05/2001	24 meses
8	125 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 30ML ATIVA	1057100040089	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2001	24 meses
9	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA	1057100040097	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses
10	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 ATIVA	1057100040100	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses
11	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 1000 ATIVA	1057100040119	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses

Processo: 202053/22
 Folha: 2537
 Rubrica: R

10/10/22, 15:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MASFEROL

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 400 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040018	XAROPE	26/08/2002	24 meses

https://www.anvisa.gov.br/medicamentos/253510128740123/

Processo: 202053/22
Folha: 2538
Rubrica: R

19/10/22, 15:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	68 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML ATIVA	1384100040026	SOLUÇÃO ORAL	26/08/2002	24 meses
3	25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040034	XAROPE	26/08/2002	24 meses
4	25 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040042	XAROPE	26/08/2002	24 meses
5	25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040050	XAROPE	26/08/2002	24 meses
6	25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 500 ML ATIVA	1384100040069	XAROPE	26/08/2002	24 meses
7	25 MG/ML XPE FR PLAS TRANS X 400 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040077	XAROPE	26/08/2002	24 meses
8	25 MG/ML XPE FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1384100040085	XAROPE	26/08/2002	24 meses
9	25 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040093	XAROPE	26/08/2002	24 meses
10	68 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 30 ML ATIVA	1384100040107	SOLUÇÃO ORAL	26/08/2002	24 meses
11	25 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 120 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040115	XAROPE	26/08/2002	24 meses
12	25 MG/ML XPE FR PLAS TRANS X 400 ML ATIVA	1384100040123	XAROPE	26/08/2002	24 meses

Processo: 2021053/22
 Folha: 239
 Rubrica: R

19/10/22, 15:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

13	125 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 30 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040131	SUSPENSAO ORAL	26/08/2002	24 meses
14	125 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC GOT X 30 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040141	SUSPENSAO ORAL	26/08/2002	24 meses
15	125 MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS OPC GOT X 30 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040158	SUSPENSAO ORAL	26/08/2002	24 meses
16	25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML ATIVA	1384100040166	XAROPE	26/08/2002	24 meses
17	25 MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 120 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040174	XAROPE	26/08/2002	24 meses
18	25 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML ATIVA	1384100040182	XAROPE	26/08/2002	24 meses
19	25 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS AMB X 120 ML CANCELADA OU CADUCA	1384100040190	XAROPE	26/08/2002	24 meses
20	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1384100040204	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/08/2002	24 meses
21	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 40 CANCELADA OU CADUCA	1384100040212	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/08/2002	24 meses
22	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1384100040220	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/08/2002	24 meses

Processo: 2012053/22
Folha: 2540
Rubrica: 2

19/10/22, 15:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 201205322
 Folha: 2541
 Rubrica: 2

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA

Nome da Empresa Detentora do registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.640382/2010-94	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	31/10/2011
Nome Comercial	SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA	Registro	102351048	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	SULFAMETOXAZOL, TRIMETOPRIMA			Medicamento de referência	BACTRIM
Classe Terapêutica	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS			ATC	TRIMETOPRIMA EM ASSOCIACAO COM SULFAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML <input type="button" value="CANCELADA OU CADUCA"/>	1023510480017	SUSPENSAO ORAL	31/10/2011	24 meses

Processo: 201205362
Folha: 234
Rubrica: 12

19/10/22 15:45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1023510480025	SUSPENSAO ORAL	31/10/2011	24 meses
3	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 50 ML + CP MED CANCELADA OU CADUCA	1023510480033	SUSPENSAO ORAL	31/10/2011	24 meses
4	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + CP MED CANCELADA OU CADUCA	1023510480041	SUSPENSAO ORAL	31/10/2011	24 meses
5	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 50 ML + COP CANCELADA OU CADUCA	1023510480051	SUSPENSAO ORAL	31/10/2011	24 meses
6	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1023510480068	SUSPENSAO ORAL	31/10/2011	24 meses
7	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP ATIVA	1023510480076	SUSPENSAO ORAL	31/10/2011	24 meses
8	40 MG/ML + 8 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML ATIVA	1023510480084	SUSPENSAO ORAL	31/10/2011	24 meses

Processo: 1071053/11
 Folha: 2543
 Rubrica: 12

10/22 15:45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfametoxazol + trimetoprima

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1256802090013	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Processo: 20205311
Folha: 2544
Rubrica: 1

0022 15 45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256802090021	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
3	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1256802090031	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
4	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1256802090048	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
5	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256802090056	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
6	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1256802090064	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
7	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090072	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
8	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090080	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
9	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090099	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
10	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090102	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
11	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090110	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
12	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090129	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2545
Rubrica: 12

15 45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

13	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090137	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
14	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090145	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
15	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 ATIVA	1256802090153	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Processo: 2011053/22
 Folha: 2546
 Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFERBEL

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

Rotulagem

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

Processo: 2011053/02
Folha: 2547
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

6	125 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30 ML ATIVA	1057100040062	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2001	24 meses
7	5MG/ML XPE CT FR PLAS AMB X 100ML ATIVA	1057100040070	XAROPE	15/05/2001	24 meses
8	125 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC X 30ML ATIVA	1057100040089	SOLUÇÃO ORAL	15/05/2001	24 meses
9	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 50 ATIVA	1057100040097	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses
10	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 ATIVA	1057100040100	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses
11	40 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 1000 ATIVA	1057100040119	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/05/2001	24 meses

Processo: 2011053/22
 Folha: 2548
 Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfametoxazol + trimetoprima

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1256802090013	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 2549
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256802090021	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
3	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1256802090031	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
4	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1256802090048	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
5	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1256802090056	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
6	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 400 ATIVA	1256802090064	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
7	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090072	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
8	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090080	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
9	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090099	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
10	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090102	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
11	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 80 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090110	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
12	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 120 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090129	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2550
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

13	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090137	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
14	(800 + 160) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 320 (EMB FRAC) ATIVA	1256802090145	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
15	(400 + 80) MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 240 ATIVA	1256802090153	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2551
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJETÁVEIS

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200020010	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
2	SOL INJ CX 4 CT 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1559200020029	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses

Processo: 2011053/22
Folha: 2552
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1559200020037	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
4	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200020045	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
5	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200020053	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
6	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1559200020061	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
28	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 1 ML ATIVA	1559200020282	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
29	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 1 ML ATIVA	1559200020290	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
30	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 1 ML ATIVA	1559200020304	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
31	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 2 ML ATIVA	1559200020312	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
32	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 2 ML ATIVA	1559200020320	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
33	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 2 ML ATIVA	1559200020339	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
34	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 3 ML ATIVA	1559200020347	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
35	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 3 ML ATIVA	1559200020355	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
36	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 3 ML ATIVA	1559200020363	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses

Processo: 202205312
Folha: 2 55 3
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

37	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 4 ML ATIVA	1559200020371	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
38	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 4 ML ATIVA	1559200020381	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
39	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 4 ML ATIVA	1559200020398	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
40	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1559200020401	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
41	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1559200020411	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
42	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1559200020428	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
43	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1559200020436	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
44	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1559200020444	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
45	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1559200020452	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses

Processo: 20220532
Folha: 2504
Espécies: 2

09/22 16:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJETÁVEIS

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ CX 8 CT 100 AMP FLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200020010	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
	SOL INJ CX 4 CT 100 AMP FLAS TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200020029	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses

Processo: 2022053/21
Folha: 2559
Rubrica: 2

10/22 16:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200020037	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
4	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200020045	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200020053	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200020061	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
28	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200020282	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
29	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200020290	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
30	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200020304	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
31	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200020312	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
32	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200020320	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
33	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200020339	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
34	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200020347	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
35	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200020355	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1559200020363	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses

Processo: 2022053/22
 Folha: 2550
 Rubrica: R

10/22 16.01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

37	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 4 ML ATIVA	1559200020371	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
38	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 4 ML ATIVA	1559200020381	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
39	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 4 ML ATIVA	1559200020398	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
40	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1559200020401	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
41	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1559200020411	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
42	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1559200020428	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
43	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1559200020436	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
44	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1559200020444	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
45	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1559200020452	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 155-1
Rubrica: R

19/10/22, 16:01


Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJETÁVEIS

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ CX 8 CT 100 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200020010	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
2	SOL INJ CX 4 CT 100 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1559200020029	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses

Processo: 202105722
Folha: 2558
Rubrica: 

19/10/22, 15:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1559200020037	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
4	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200020045	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
5	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1559200020053	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
6	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1559200020061	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
28	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 1 ML ATIVA	1559200020282	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
29	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 1 ML ATIVA	1559200020290	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
30	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 1 ML ATIVA	1559200020304	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
31	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 2 ML ATIVA	1559200020312	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
32	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 2 ML ATIVA	1559200020320	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
33	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 2 ML ATIVA	1559200020339	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
34	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 3 ML ATIVA	1559200020347	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
35	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 3 ML ATIVA	1559200020355	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
36	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 3 ML ATIVA	1559200020363	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 2559
Rubrica: 12

19/10/22 16:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

37	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 4 ML ATIVA	1559200020371	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
38	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 4 ML ATIVA	1559200020381	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
39	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 4 ML ATIVA	1559200020398	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
40	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1559200020401	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
41	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1559200020411	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
42	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1559200020428	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
43	SOL INJ CX 50 AMP PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1559200020436	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
44	SOL INJ CX 100 AMP PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1559200020444	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses
45	SOL INJ CX 200 AMP PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1559200020452	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/02/2004	24 meses

Processo: 102053/22
Folha: 2560
Rubrica: R

19/10/22 16:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ADREN

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

Rotulagem

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

Processo: 2021053/22
Folha: 2501
Rubrica: ↓

19/10/22 16:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 2302
Rubrica: P

19/10/22 16:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ADENOSINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.669437/2009-43	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/01/2011
Nome Comercial	ADENOSINA	Registro	113430182	Vencimento do registro	01/2026
Princípio Ativo	ADENOSINA			Medicamento de referência	ADENOCARD
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO MIOCARDIO E SISTEMA DE CONDUÇÃO			ATC	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO MIOCARDIO E SISTEMA DE CONDUÇÃO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

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

Processo: 2022053/26
Folha: 2503
Rubrica: R

19/10/22 16:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1	3 MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301820011	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/01/2011	24 meses
2	3 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301820021	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/01/2011	24 meses
3	3 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301820038	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/01/2011	24 meses

Processo: 202105312
Folha: 2564
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJEÇÃO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.010427/2004-07	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	02/03/2004
Nome Comercial	ÁGUA PARA INJEÇÃO	Registro	100410100	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO, Água para injeção, água para injeção			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS			ATC	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000012	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
2	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000020	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses

Processo: 201105312
 Folha: 2565
 Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 500 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004101000039	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
4	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 1000 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004101000047	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
5	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 2000 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004101000055	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
6	SOL INJ CX BOLS PLAS X 100 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004101000063	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
7	SOL INJ CX BOLS PLAS X 250 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004101000071	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
8	SOL INJ CX BOLS PLAS X 500 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004101000081	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
9	SOL INJ CX BOLS PLAS X 1000 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004101000098	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
10	SOL INJ CX BOLS PLAS X 2000 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004101000101	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
11	SOL INJ CX BOLS PLAS X 5000 ML <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004101000111	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
12	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML (CONT 50 ML) (SIST. FECHADO) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1004101000128	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
13	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML SIST. FECHADO <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101000136	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
14	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML SIST. FECHADO <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101000144	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses

Processo: 2022053/21
Folha: 2566
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

15	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 500 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000152	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
16	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 1000 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000160	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
17	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250ML SIST FECH (CONT 50ML) CANCELADA OU CADUCA	1004101000179	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
18	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250ML SIST FECH (CONT 100ML) CANCELADA OU CADUCA	1004101000187	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
19	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 100ML ATIVA	1004101000195	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
20	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 250ML ATIVA	1004101000209	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
21	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101000217	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
22	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 1000ML ATIVA	1004101000225	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
23	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000233	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
24	SOL INJ CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101000241	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
25	SOL INJ CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101000251	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2567
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

26	SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECHX 500 ML ATIVA	1004101000268	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
27	SOL INJ CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101000276	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
28	SOL INJ CX 80 BOLS PLAS SIST FECH X 100ML ATIVA	1004101000284	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
29	SOL INJ CX 50 BOLS PLAS SIST FECH X 250ML ATIVA	1004101000292	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
30	SOL INJ CX 30 BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101000306	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses

Processo: 2022.053/22
Folha: 2568
Rubrica: 8

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE TIAMINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.129609/2009-66	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	17/08/2009
Nome Comercial	CLORIDRATO DE TIAMINA	Registro	113430170	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TIAMINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	MONOVITAMINAS EXCETO VITAMINA K		ATC	MONOVITAMINAS EXCETO VITAMINA K	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC AMB X 30 ATIVA	1134301700016	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/08/2009	24 meses
2	300 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC AMB X 500 ATIVA	1134301700024	COMPRIMIDO REVESTIDO	17/08/2009	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2569
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 2570
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TRANSAMIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	05.254.971/0001-81	Autorização	1.05.651-0
Processo	25351.526479/2011-70	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	25/06/2012
Nome Comercial	TRANSAMIN	Registro	156510045	Vencimento do registro	01/2027
Princípio Ativo	ÁCIDO TRANEXÂMICO	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTIFIBRINOLITICOS	ATC	ANTIFIBRINOLITICOS		
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Rotulagem					

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG COM CT STR X 12 ATIVA	1565100450018	COMPRIMIDO SIMPLES	25/06/2012	24 meses

Processo: 9022053/12
Folha: 2511
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	50 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1565100450026	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/06/2012	24 meses
3	250 MG COM CT STR X 24 ATIVA	1565100450034	COMPRIMIDO SIMPLES	25/06/2012	24 meses
5	250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 12 ATIVA	1565100450050	COMPRIMIDO SIMPLES	25/06/2012	24 meses
6	250 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 24 ATIVA	1565100450069	COMPRIMIDO SIMPLES	25/06/2012	24 meses
7	50 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1565100450077	SOLUÇÃO INJETAVEL	25/06/2012	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2573
Rubrica: R

20/10/22 10:59

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202053/02
Folha: 274
Rubrica: ↑

19/10/22, 16:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJEÇÃO					
Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.010427/2004-07	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	02/03/2004
Nome Comercial	ÁGUA PARA INJEÇÃO	Registro	100410100	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO, Água para injeção, água para injeção			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS			ATC	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000012	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
2	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000020	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses

Medicamentos/25351010427200407/

Processo: 2021053/26
Folha: 2575
Rubrica: 2

19/10/22, 16:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000039	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
4	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000047	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
5	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000055	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
6	SOL INJ CX BOLS PLAS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000063	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
7	SOL INJ CX BOLS PLAS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000071	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
8	SOL INJ CX BOLS PLAS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000081	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
9	SOL INJ CX BOLS PLAS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000098	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
10	SOL INJ CX BOLS PLAS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000101	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
11	SOL INJ CX BOLS PLAS X 5000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000111	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
12	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML (CONT 50 ML) (SIST. FECHADO) CANCELADA OU CADUCA	1004101000128	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
13	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000136	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
14	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000144	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses

Processo: 9011053/2
Folha: 2570
Rubrica: 12

19/10/22, 16.01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

15	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 500 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000152	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
16	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 1000 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000160	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
17	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250ML SIST FECH (CONT 50ML) CANCELADA OU CADUCA	1004101000179	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
18	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250ML SIST FECH (CONT 100ML) CANCELADA OU CADUCA	1004101000187	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
19	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 100ML ATIVA	1004101000195	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
20	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 250ML ATIVA	1004101000209	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
21	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101000217	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
22	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 1000ML ATIVA	1004101000225	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
23	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000233	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
24	SOL INJ CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101000241	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
25	SOL INJ CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101000251	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses

Processo: 2022053/02
Folha: 25/25
Rubrica: R

19/10/22, 16:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

26	SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECHX 500 ML ATIVA	1004101000268	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
27	SOL INJ CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101000276	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
28	SOL INJ CX 80 BOLS PLAS SIST FECH X 100ML ATIVA	1004101000284	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
29	SOL INJ CX 50 BOLS PLAS SIST FECH X 250ML ATIVA	1004101000292	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
30	SOL INJ CX 30 BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101000306	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses

Processo: 20120153/22
Folha: 2073
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CILINON

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL X 5 ML ATIVA	1163700980016	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses

Processo: 201205312
Folha: 2579
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL X 5 ML ATIVA	1163700980024	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
3	500 MG PO INJ CT FA VD TRANS + DIL X 5 ML ATIVA	1163700980032	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
4	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + DIL X 5 ML ATIVA	1163700980040	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
5	500 MG PÓ INJ CX 100 FA VD TRANS ATIVA	1163700980059	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
6	1000 MG PÓ INJ CX 100 FA VD TRANS ATIVA	1163700980067	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
7	500MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA	1163700980075	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
8	500MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA	1163700980083	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
9	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL PLAS X 5ML ATIVA	1163700980091	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
10	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA	1163700980105	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses

Processo: 2022053/22
 Folha: 2 de 80
 Rubrica: R

19/10/22, 16:03

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFATO DE AMICACINA

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

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1037002970011	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses

Processo: 2020.053/26
Folha: 2581
Rubrica: 

19/10/22, 16:03

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	50 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1037002970028	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses
3	125 MG/ML SOL INJ CT AMP VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1037002970036	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses
4	125MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037002970044	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses
5	250 MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 2ML ATIVA	1037002970052	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses
6	250 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 2ML ATIVA	1037002970060	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses

Processo: 2022.053/22
Folha: 2582
Rubrica: 12

30/10/22, 18:03

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de amiodarona

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936251/2020-27	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	30/11/2020
Nome Comercial	cloridrato de amiodarona	Registro	100410206	Vencimento do registro	07/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMIODARONA			Medicamento de referência	ATLANSIL
Classe terapêutica	ANTIARRITMICOS			ATC	ANTIARRITMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA	1004102060019	Solução Injetável	30/11/2020	24 meses
2	50 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA	1004102060027	Solução Injetável	30/11/2020	24 meses

Processo: 202053/02
Folha: 2583
Rubrica: R

10/22 15:03

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 20220342
 Folha: 2584
 Rubrica: R

10/22, 10:03


Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Aminofilina

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.225914/2004-64	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	07/03/2005
Nome Comercial	Aminofilina	Registro	110850024	Vencimento do registro	03/2025
Princípio Ativo	AMINOFILINA			Medicamento de referência	Aminofilina
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES			ATC	BRONCODILATADORES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	24 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 10ML ATIVA	1108500240016	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/03/2005	24 meses

Processo: 2022053/02
Folha: 2585
Rubrica: 

10/22 16:03

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	24 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 10ML	1108500240024	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/03/2005	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------

ATIVA

Processo: 2022053/22
 Folha: 2580
 Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJEÇÃO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.010427/2004-07	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	02/03/2004
Nome Comercial	ÁGUA PARA INJEÇÃO	Registro	100410100	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	ÁGUA PARA INJEÇÃO, Água para injeção, água para injeção			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS			ATC	DILUENTES E VEICULOS DE MEDICAMENTOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000012	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
2	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000020	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses

Processo: 202205311
 Folha: 2587
 Página: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000039	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
4	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000047	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
5	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000055	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
6	SOL INJ CX BOLS PLAS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000063	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
7	SOL INJ CX BOLS PLAS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000071	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
8	SOL INJ CX BOLS PLAS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000081	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
9	SOL INJ CX BOLS PLAS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000098	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
10	SOL INJ CX BOLS PLAS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000101	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
11	SOL INJ CX BOLS PLAS X 5000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000111	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	36 meses
12	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML (CONT 50 ML) (SIST. FECHADO) CANCELADA OU CADUCA	1004101000128	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
13	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000136	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
14	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000144	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses

Processo: 201105302
Folha: 2588
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

15	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 500 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000152	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
16	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 1000 ML SIST. FECHADO ATIVA	1004101000160	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
17	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250ML SIST FECH (CONT 50ML) CANCELADA OU CADUCA	1004101000179	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
18	SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 250ML SIST FECH (CONT 100ML) CANCELADA OU CADUCA	1004101000187	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
19	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 100ML ATIVA	1004101000195	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
20	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 250ML ATIVA	1004101000209	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
21	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101000217	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
22	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 1000ML ATIVA	1004101000225	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
23	SOL INJ IV CX BOLS PLAS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101000233	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
24	SOL INJ CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101000241	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
25	SOL INJ CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101000251	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses

Processo: 202053/22
Folha: 2589
Rubrica: P

122 18.01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

26	SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECHX 500 ML ATIVA	1004101000268	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
27	SOL INJ CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101000276	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
28	SOL INJ CX 80 BOLS PLAS SIST FECH X 100ML ATIVA	1004101000284	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
29	SOL INJ CX 50 BOLS PLAS SIST FECH X 250ML ATIVA	1004101000292	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses
30	SOL INJ CX 30 BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101000306	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/2004	24 meses

Processo: 20205312
 Folha: 2591
 Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CILINON

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	500MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163700980016	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses

Processo: 1022033/22
Folha: 2591
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 DIL X 5 ML ATIVA	1163700980024	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
3	500 MG PO INJ CT FA VD TRANS + DIL X 5 ML ATIVA	1163700980032	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
4	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + DIL X 5 ML ATIVA	1163700980040	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
5	500 MG PÓ INJ CX 100 FA VD TRANS ATIVA	1163700980059	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
6	1000 MG PÓ INJ CX 100 FA VD TRANS ATIVA	1163700980067	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
7	500MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA	1163700980075	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
8	500MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA	1163700980083	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
9	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL PLAS X 5ML ATIVA	1163700980091	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
10	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA	1163700980105	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses

Processo: 202205302
Folha: 2592
Rubrica: R

19/10/22, 16:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFATO DE AMICACINA

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

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1037002970011	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2593
Rubrica: R

19/10/22, 16:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	50 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1037002970028	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses
3	125 MG/ML SOL INJ CT AMP VD INC X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1037002970036	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses
4	125MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD INC X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1037002970044	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses
5	250 MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 2ML ATIVA	1037002970052	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses
6	250 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 2ML ATIVA	1037002970060	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2000	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2594
Rubrica: R

19/10/22, 16:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ALBUMAX

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.022717/0091	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	01/10/2001
Nome Comercial	ALBUMAX	Registro	116370049	Vencimento do registro	09/2026
Grupo Ativo	ALBUMINA HUMANA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	FRACOES DO SANGUE OU PLASMA EXCETO GAMAGLOBULINA			ATC	FRACOES DO SANGUE OU PLASMA EXCETO GAMAGLOBULINA
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200MG/ML SOL INJ CT FA X 50ML + EQP ATIVA	1163700490019	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2001	36 meses

Processo: 2021.053122
Folha: 2595
Rubrica: F

19/10/22, 16:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	200 MG/ML SOL INJ CT 1 FA VD INC X 50ML ATIVA	1163700490027	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2001	36 meses
3	200 MG/ML SOL INJ CX 10 FA VD INC X 50 ML ATIVA	1163700490035	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2001	36 meses
4	200 MG/ML SOL INJ CX 100 FA VD INC X 50 ML ATIVA	1163700490043	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2001	36 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2596
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ANESTÉSICO OCULUM

Nome da Empresa Detentora do Registro	ALLERGAN PRODUTOS FARMACÉUTICOS LTDA	CNPJ	43.426.626/0001- 77	Autorização	1.00.147-8
Processo	25991.000227/80	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	01/03/1996
Nome Comercial	ANESTÉSICO OCULUM	Registro	101470049	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TETRACAÍNA, CLORIDRATO DE FENILEFRINA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS	ATC			ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML + 1 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML ATIVA	1014700490014	SOLUÇÃO OFTALMICA	01/03/1996	24 meses

Processo: 9021033/22
Folha: 2597
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

	10 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1014700490022	SOLUÇÃO OFTALMICA	01/03/1996	24 meses
4	10 MG/ML + 1 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1014700490049	SOLUÇÃO OFTALMICA	01/03/1996	24 meses

Processo: 2021053/22
 Folha: 1398
 Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BICARBONATO DE SÓDIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.051495/2007-61	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	12/11/2007
Nome Comercial	BICARBONATO DE SÓDIO	Registro	100410130	Vencimento do registro	11/2027
Princípio Ativo	BICARBONATO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	MEDICACAO PARA TRATAMENTO DA ACIDOSE METABOLICA			ATC	MEDICACAO PARA TRATAMENTO DA ACIDOSE METABOLICA
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Composição

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ FR VD INC X 250 ML ATIVA	1004101300016	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/11/2007	24 meses

Processo: 2027053/22
Folha: 2538
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

	84 MG/ML SOL INJ FR VD INC. X 250 ML ATIVA	1004101300024	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/11/2007	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ CX 10 FR VD INC X 250 ML ATIVA	1004101300032	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/11/2007	24 meses
4	84 MG/ML SOL INJ CX 10 FR VD INC X 250 ML ATIVA	1004101300040	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/11/2007	24 meses

Processo: 102053/22
 Folha: 200
 Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ATROFARMA					
Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.023130/0017	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/03/2001
Nome Comercial	ATROFARMA	Registro	110850017	Vencimento do registro	03/2026
Princípio Ativo	SULFATO DE ATROPINA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GASTRINTESTINAIS	ATC			ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GASTRINTESTINAIS
Parâmetro Clínico	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1108500170018	SOLUÇÃO INJETÁVEL	26/03/2001	24 meses

Processo: 1022053/22
Folha: 2 de 001
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

0,25 MG/ML SOL INJ CX 100
AMP VD TRANS X 1 ML

1108500170026 SOLUÇÃO INJETAVEL

26/03/2001 24
meses

ATIVA

Processo: 2022.053/11
Folha: 2602
Rubrica: ✓

19/10/22, 16:07

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BICARBONATO DE SÓDIO - FARMACE

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

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

https://www.gov.br/anvisa/pt-br/assuntos/medicamentos/registro/25351200565200478/

Processo: 2022053/22
Folha: 2603
Rubrica: P

19/10/22, 16:07

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1	84 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230010	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses
2	84 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230029	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses
	100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230037	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses
4	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230045	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses

Processo: 2022053/22
 Folha: 2 604
 Rubrica: R

19/10/22, 16:13

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMOPRIDA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.000953/2006-12	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/04/2006
Nome Comercial	BROMOPRIDA	Registro	113430130	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	BROMOPRIDA			Medicamento de referência	Digesan
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301300018	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/04/2006	24 meses
2	5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301300026	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/04/2006	24 meses


Medicamentos/25351000953200612/

Processo: 1002053/02
Folha: 2605
Rubrica: 12

19/10/22, 16:13

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301300034	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/04/2006	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------

Processo: 2021053/22
 Folha: 2 de 6
 Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEOCAINA PESADA

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001- 51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25001.008032/86	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/11/2000
Nome Comercial	NEOCAINA PESADA	Registro	102980077	Vencimento do registro	07/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPIVACAÍNA, GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(5,0 + 80,0) MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD TRANS X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800770017	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/11/2000	24 meses

Processo: 202053/22
Folha: 2007
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	(5,0 + 80,0) MG/ML SOL INJ CX 40 EST AMP VD TRANS X 4 ML <input type="button" value="ATIVA"/>	1029800770025	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/11/2000	24 meses
4	(5,0 + 80,0) MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML <input type="button" value="ATIVA"/>	1029800770041	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/11/2000	24 meses
6	(5,0 + 80,0) MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD TRANS X 4 ML <input type="button" value="ATIVA"/>	1029800770068	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/11/2000	24 meses

Processo: 2022053/26
 Folha: 2508
 Rubrica: _____

19/10/22, 16:14

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYPOCINA COMPOSTA

Nome da Empresa	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25992.006004/78	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	19/04/1996
Nome Comercial	HYPOCINA COMPOSTA	Registro	103870023	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA, DIPIRONA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS			ATC	ANTIESPASMODICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6,67MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 20 ML (EMB HOSP) <div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">CANCELADA OU CADUCA</div>	1038700230011	SOLUÇÃO ORAL	18/02/2002	24 meses

Processo: 2011053/12
Folha: 2509
Rubrica: 1

19/10/22, 16:14

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	4 MG/ML + 500 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1038700230028	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/02/2002	24 meses
---	---	---------------	-------------------	------------	-------------

Processo: 20205312
 Folha: 2510
 Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CEFEPIME

Nome da Empresa Detentora do Registro	AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA	CNPJ	04.301.884/0001-75	Autorização	1.05.167-9
Processo	25351.120840/2004-71	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/10/2004
Nome Comercial	CLORIDRATO DE CEFEPIME	Registro	151670014	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CEFEPIMA			Medicamento de referência	MAXCEF
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Linker Público				Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 G PO P/ SOL INJ CT 25 FA VD TRANS ATIVA	1516700140011	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses

Processo: 20205312
Folha: 251
Rubrica: ↓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	1 G PO P/ SOL INJ CT FA VD TRANS X DIL AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA	1516700140021	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
3	1 G PO P/ SOL INJ CT 25 FA VD TRANS + 25 DIL AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA	1516700140038	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
4	1 G PO P/ SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA	1516700140046	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
5	2 G PO P/ SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA	1516700140054	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
6	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS + BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1516700140062	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
7	1 G PO SOL INJ CT 10 FA VD TRANS + 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1516700140070	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
8	2 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS + BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1516700140089	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
9	2 G PO SOL INJ CT 10 FA VD TRANS + 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1516700140097	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
10	1 G PO P/ SOL INJ CT 10 FA VD TRANS ATIVA	1516700140100	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
11	2 G PO P/ SOL INJ CT 10 FA VD TRANS ATIVA	1516700140119	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses

Processo: 20110532
Folha: 2512
Rubrica: ✓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	2 G PO P/ SOL INJ CT 25 FA VD TRANS ATIVA	1516700140127	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
13	1 G PO P/ SOL INJ CT 50 FA VD TRANS ATIVA	1516700140135	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
14	2 G PO P/ SOL INJ CT 50 FA VD TRANS ATIVA	1516700140143	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses

Processo: 2022031022
Folha: 2 513
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ARTRINID

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25992.015113/76	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	13/03/1997
Nome Comercial	ARTRINID	Registro	104970004	Vencimento do registro	03/2027
Princípio Ativo	CETOPROFENO			Medicamento de referência	PROFENID
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS CETOPROFENO			ATC	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Participação

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG CAP GEL DURA CT FR PLAS OPC X 24 CANCELADA OU CADUCA	1049700040016	CAPSULA GELATINOSA DURA	13/03/1997	24 meses

Processo: 202053/21
Folha: 2519
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	100 MG PO LIOF IV CT 2 FA VD INC + 2 AMP DIL X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	1049700040024	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	13/03/1997	24 meses
3	100 MG SUP RET CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1049700040038	SUPOSITORIO RETAL	13/03/1997	24 meses
4	200 MG COM RETARD CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1049700040046	COMPRIMIDO DE DESINTEGRAÇÃO LENTA	13/03/1997	24 meses
5	50 MG/ML SOL INJ IM CT AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1049700040051	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/03/1997	24 meses
6	50 MG/ML SOL INJ IM CT 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1049700040062	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/03/1997	24 meses
7	50 MG/ML SOL INJ IM CT 6 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1049700040070	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/03/1997	24 meses
8	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 24 ATIVA	1049700040089	Cápsula dura	23/03/2004	24 meses
9	100 MG PO LIOF SOL INJ IV CT 50 FA VD TRANS ATIVA	1049700040097	Pó Liofilizado para Solução Injetável	02/01/2006	24 meses
10	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 6 ATIVA	1049700040100	Cápsula dura	09/12/2013	24 meses
11	25 MG/G GEL CT BG AL X 30 G ATIVA	1049700040119	GEL	07/03/2016	24 meses
12	25 MG/G GEL CT 25 BG AL X 30 G ATIVA	1049700040127	GEL	07/03/2016	24 meses
13	25 MG/G GEL CT 50 BG AL X 30 G ATIVA	1049700040135	GEL	07/03/2016	24 meses

Processo: 202205711
Folha: 2515
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

14	25 MG/G GEL CT BG PLAS LAM X 30 G ATIVA	1049700040143	GEL	07/03/2016	24 meses
15	25 MG/G GEL CT 25 BG PLAS LAM X 30 G ATIVA	1049700040151	GEL	07/03/2016	24 meses
16	25 MG/G GEL CT 50 BG PLAS LAM X 30 G ATIVA	1049700040161	GEL	07/03/2016	24 meses
17	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 24 ATIVA	1049700040178	Cápsula dura	18/09/2017	24 meses
18	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 6 ATIVA	1049700040186	Cápsula dura	18/09/2017	24 meses

Processo: 2021053/26
Folha: 25/6
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

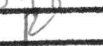
Detalhe do Produto: BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.002931/0058	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/03/2000
Nome Comercial	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA	Registro	103700288	Vencimento do registro	03/2025
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA			Medicamento de referência	BUSCOPAN
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GÁSTRINTESTINAIS			ATC	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GÁSTRINTESTINAIS
Parecer técnico	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1037002880010	SOLUÇÃO INJETÁVEL	23/03/2000	24 meses

Processo: 2022053/21
Folha: 2 517
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	200MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1037002880029	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2000	24 meses
---	---	---------------	-------------------	------------	-------------

Processo: 2020-5301
Folha: 2518
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFAZOLINA SÓDICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LIMITADA	CNPJ	04.301.884/0001-75	Autorização	1.05.167-9
Processo	25351.202371/2002-45	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/01/2003
Nome Comercial	CEFAZOLINA SÓDICA	Registro	151670003	Vencimento do registro	01/2028
Princípio Ativo	CEFAZOLINA SÓDICA			Medicamento de referência	KEFAZOL
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINÁS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Detalhes:

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	1 G PO SOL INJ CT 25 FA VD TRANS + 25 DIL X 10 ML <input type="button" value="ATIVA"/>	1516700030011	Pó para Solução Injetável	23/01/2003	24 meses

Processo: 202203/02
Folha: 2519
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	1 G PO SOL INJ CT 1 FA VD TRANS + 1 DIL X 10 ML ATIVA	1516700030021	Pó para Solução Injetável	23/01/2003	24 meses
3	1 G PO SOL INJ CT 50 FA VD TRANS ATIVA	1516700030038	Pó para Solução Injetável	23/01/2003	24 meses

Processo: 2092053/12
 Folha: 2520
 Rubrica: 2

19/10/22, 16:15

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFALOTINA SÓDICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323700/2013-98	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	CEFALOTINA SÓDICA	Registro	116370100	Vencimento do registro	09/2027
Princípio Ativo	CEFALOTINA SODICA			Medicamento de referência	KEFLIN NEUTRO
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL VD X 5 ML ATIVA	1163701000015	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses

Processo: 2022053/2
Folha: 2521
Rubrica: 0

19/10/22, 16:15

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL VD X 5 ML ATIVA	1163701000023	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
3	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS+ 100 AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA	1163701000031	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
4	1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA	1163701000041	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
5	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS + 100 AMP DIL VD X 5 ML ATIVA	1163701000058	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
6	1000 MG PO INJ CT 1 FA VD TRANS ATIVA	1163701000066	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
7	1000 MG PO INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1163701000074	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
8	1000 MG PO INJ CX 100 FA VD TRANS ATIVA	1163701000082	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses
9	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL PLAS X 5 ML ATIVA	1163701000090	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses

Processo: 201105311
Folha: 222
Rubrica: 1

19/10/22, 16:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CEFEPIME

Nome da Empresa Detentora do Registro	AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA	CNPJ	04.301.884/0001-75	Autorização	1.05.167-9
Processo	25351.120840/2004-71	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	05/10/2004
Nome Comercial	CLORIDRATO DE CEFEPIME	Registro	151670014	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CEFEPIMA			Medicamento de referência	MAXCEF
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 G PO P/ SOL INJ CT 25 FA VD TRANS ATIVA	1516700140011	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses

Medicamentos / 351120840200471/

Processo: 0002053/04
 Folha: 2523
 Rubrica: V

19/10/22, 16:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


2	1 G PO P/ SOL INJ CT FA VD TRANS X DIL AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA	1516700140021	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
3	1 G PO P/ SOL INJ CT 25 FA VD TRANS + 25 DIL AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA	1516700140038	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
4	1 G PO P/ SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA	1516700140046	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
5	2 G PO P/ SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA	1516700140054	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
6	1 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS + BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1516700140062	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
7	1 G PO SOL INJ CT 10 FA VD TRANS + 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1516700140070	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
8	2 G PO SOL INJ CT FA VD TRANS + BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1516700140089	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
9	2 G PO SOL INJ CT 10 FA VD TRANS + 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1516700140097	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
10	1 G PO P/ SOL INJ CT 10 FA VD TRANS ATIVA	1516700140100	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
11	2 G PO P/ SOL INJ CT 10 FA VD TRANS ATIVA	1516700140119	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses

Processo: 2017.053/02
Folha: 2724
Rubrica:

19/10/22, 16:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	2 G PO P/ SOL INJ CT 25 FA VD TRANS ATIVA	1516700140127	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
13	1 G PO P/ SOL INJ CT 50 FA VD TRANS ATIVA	1516700140135	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
14	2 G PO P/ SOL INJ CT 50 FA VD TRANS ATIVA	1516700140143	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses

Processo: 2021053/22
 Folha: 25/25
 Rubrica: 

10/10/22, 16:19

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYCIMET					
Nome da Empresa Registradora	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25000.015225/9715	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/08/1999
Nome Comercial	HYCIMET	Registro	103870025	Vencimento do registro	08/2029
Princípio Ativo	CIMETIDINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIACIDOS E ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					


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

Consultas em Medicamentos: 50000152259715/

Processo: 2022053/21
Folha: 9526
Rubrica: D

19/10/22, 16:19

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2017053/20
Folha: 2527
Rubrica: 

19/10/22 16:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFAZIMA

Nome da Empresa Detentora do Registro	INSTITUTO BIOQUIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	33.258.401/0001-03	Autorização	1.00.063-7
Processo	25000.025157/9611	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/09/1996
Nome Comercial	CEFAZIMA	Registro	100630138	Vencimento do registro	09/2026
Princípio Ativo	CEFTAZIDIMA PENTAIDRATADA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 G PO INJ CT FA VD INC + AMP DIL X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1006301380011	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	28/03/2001	24 meses

Processo: 0022053/22
Folha: 2528
Rubrica: 1

19/10/22 16:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	2 G PO INJ CT FA + AMP DIL X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1006301380028	*****	28/03/2001	24 meses
3	1 G PO SOL INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1006301380036	Pó para Solução Injetável	16/09/1996	24 meses
4	1 G PO SOL INJ CX 100 FA VD TRANS ATIVA	1006301380044	Pó para Solução Injetável	16/09/1996	24 meses

Processo: 20220536
Folha: 2529
Rubrica: R

10/22, 15:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFAZIMA

Nome da Empresa Detentora do Registro	INSTITUTO BIOQUIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	33.258.401/0001-03	Autorização	1.00.063-7
Processo	25000.025157/9611	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/09/1996
Nome Comercial	CEFAZIMA	Registro	100630138	Vencimento do registro	09/2026
Princípio Ativo	CEFTAZIDIMA PENTAIDRATADA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			ATC	CEFALOSPORINAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 G PO INJ CT FA VD INC + AMP DIL X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1006301380011	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	28/03/2001	24 meses

Processo: 2021053/LL
Folha: 2530
Rubrica: ↓

10/22 15 17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	2 G PO INJ CT FA + AMP DIL X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1006301380028	*****	28/03/2001	24 meses
3	1 G PO SOL INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1006301380036	Pó para Solução Injetável	16/09/1996	24 meses
4	1 G PO SOL INJ CX 100 FA VD TRANS ATIVA	1006301380044	Pó para Solução Injetável	16/09/1996	24 meses

Processo: 2021053121
Folha: 2 531
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ciprofloxacino

Nome da Empresa	FRESENIUS KABI	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Detentora do Registro	BRASIL LTDA				
Processo	25351.042139/2013-72	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/05/2015
Nome Comercial	ciprofloxacino	Registro	100410153	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO			Medicamento de referência	CIPRO
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
10	2,0 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101530100	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses
11	2,0 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101530119	SUSPENSAO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses

Processo: 202705326
Folha: 2532
Rubrica: ✓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	2,0 MG/ML SOL INJ CX 50 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101530127	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses
13	2,0 MG/ML SOL INJ CX 80 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101530135	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses
14	2,0 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS POLF TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101530143	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses
15	2,0 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 200 ML ATIVA	1004101530151	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses
16	2,0 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101530161	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses
17	2,0 MG/ML SOL INJ CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 200 ML ATIVA	1004101530178	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses

Processo: 2021053111
Folha: 2533
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA-SOLUÇÃO DE CLORETO DE POTÁSSIO

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

Rotulagem

Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1 191 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1031101600017	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses

Processo: 2022.05314
Folha: 2 de 34
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101600025	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses
3	191 MG/ML SOL INJ IV CX 120 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101600033	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses
4	100 MG/ML SOL INJ IV CX 120 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101600041	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses

Processo: 20210534
Folha: 2539
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA-SOLUÇÃO DE CLORETO DE SODIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.170037/2018-82	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	03/09/2018
Nome Comercial	ISOFARMA-SOLUÇÃO DE CLORETO DE SODIO	Registro	103110159	Vencimento do registro	03/2027
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1031101590011	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses

Processo: 1011053/22
Data: 2 23/2
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101590021	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses
3	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101590038	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses
4	9 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS PE TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101590046	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses

Processo: 2077053/22
Folha: 2537
Rubrica: R

10/22 16:20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYCLIN

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

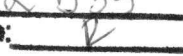
Rotulagem

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

Processo: 202205321
Folha: 2538
Rubrica: P

10/22, 16:20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/11
Folha: 2 039
Rubrica: 

19/10/22, 16:24

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA-SOLUÇÃO DE CLORETO DE SÓDIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001- 98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25351.170037/2018- 82	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	03/09/2018
Nome Comercial	ISOFARMA- SOLUÇÃO DE CLORETO DE SÓDIO	Registro	103110159	Vencimento do registro	03/2027
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1031101590011	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2540
Rubrica: ✓

19/10/22, 16:24

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101590021	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses
3	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101590038	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses
4	9 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS PE TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101590046	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2591
Rubrica: p

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Kollagenase com Cloranfenicol

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.535439/2016-09	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	18/02/2019
Nome Comercial	Kollagenase com Cloranfenicol	Registro	102980505	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	COLAGENASE, CLORANFENICOL			Medicamento de referência	NÃO
Classe Terapêutica	CICATRIZANTES			ATC	CICATRIZANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Imagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 5 G + ESP PLAS ATIVA	1029805050012	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2542
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 10 G + ESP PLAS ATIVA	1029805050020	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
3	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 15 G + ESP PLAS ATIVA	1029805050039	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
4	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 30 G + ESP PLAS ATIVA	1029805050047	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
5	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 50 G + ESP PLAS ATIVA	1029805050055	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
6	0,6 U/G + 0,01 G/G POM GINEC CT BG AL X 30 G + 6 APLIC ATIVA	1029805050063	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
7	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 10 BG AL X 5 G + ESP PLAS (EMB HOSP) ATIVA	1029805050071	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
8	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 10 BG AL X 10 G + ESP PLAS (EMB HOSP) ATIVA	1029805050081	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
9	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 10 BG AL X 15 G + ESP PLAS (EMB HOSP) ATIVA	1029805050098	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
10	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 10 BG AL X 30 G + ESP PLAS (EMB HOSP) ATIVA	1029805050101	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses

Processo: 2017053/22
Folha: 2 543
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

0,6 MG + 0,01 G/G POM
DERM CT 10 BG AL X 50 G +
ESP PLAS (EMB HOSP)

1029805050111 POMADA DERMATOLOGICA

18/02/2019 24
meses

ATIVA

Processo: 202205312
Folha: 2/11
Rubrica:

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Kollagenase com Cloranfenicol

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.535439/2016-09	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	18/02/2019
Nome Comercial	Kollagenase com Cloranfenicol	Registro	102980505	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	COLAGENASE, CLORANFENICOL			Medicamento de referência	NÃO
Classe Terapêutica	CICATRIZANTES			ATC	CICATRIZANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Substância

Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
I 0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 5 G + ESP PLAS <input type="checkbox"/> ATIVA	1029805050012	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses

Processo: 1072053/16
Folha: 2545
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 10 G + ESP PLAS <input type="checkbox"/> ATIVA	1029805050020	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
3	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 15 G + ESP PLAS <input type="checkbox"/> ATIVA	1029805050039	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
4	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 30 G + ESP PLAS <input type="checkbox"/> ATIVA	1029805050047	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
5	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 01 BG AL X 50 G + ESP PLAS <input type="checkbox"/> ATIVA	1029805050055	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
6	0,6 U/G + 0,01 G/G POM GINEC CT BG AL X 30 G + 6 APLIC <input type="checkbox"/> ATIVA	1029805050063	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
7	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 10 BG AL X 5 G + ESP PLAS (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1029805050071	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
8	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 10 BG AL X 10 G + ESP PLAS (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1029805050081	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 10 BG AL X 15 G + ESP PLAS (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1029805050098	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
10	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 10 BG AL X 30 G + ESP PLAS (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1029805050101	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses

Processo: 20110-33/11
Folha: 2546
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

0.6 U/G + 0.01 G/G POM 1.1 PM CT 10 BG AL X 50 G + ESF PLAS (EMB HOSP)	1029805050111	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
--	---------------	----------------------	------------	-------------

ATIVA

Processo: 2022053/22
Folha: 2547
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYPLEX B

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

Retulagem

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ IM CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1038700290012	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/03/2001	24 meses
2	SOL INJ IM CT 10 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1038700290020	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/03/1999	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2 548
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202053/21
 Folha: 2593
 Rubrica: 2

19/10/22 16:30

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DESLANOL

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

Rotulagem

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

...entus/250...0240469797/

Processo: 7072053/22
Folha: 2550
Rubrica: R

19/10/22, 16:30

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 2551
Rubrica: 12

19/10/22, 16:30

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FOSFATO DISSODICO DE DEXAMETASONA

Nome da Empresa	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25351.033364/0135	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	13/03/2002
Nome Comercial	FOSFATO DISSODICO DE DEXAMETASONA	Registro	103870047	Vencimento do registro	03/2027
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA	Medicamento de referência	Decadron		
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS	ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1038700470010	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/03/2002	24 meses
2	4 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2,5 ML ATIVA	1038700470029	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/03/2002	24 meses

https://www.anvisa.gov.br/medicamentos/253510333640135/

Processo: 2022053/22
Folha: 2552
Rubrica: R

19/10/22, 16:30

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2021053/22
Folha: 2553
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Diclofenaco Sódico

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936160/2020-91	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/11/2020
Nome Comercial	Diclofenaco Sódico	Registro	100410195	Vencimento do registro	11/2026
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO			Medicamento de referência	Voltaren®
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ IM CX 05 AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA	1004101950010	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/11/2020	24 meses

Processo: 2.022.053/22
Folha: 2 554
Rubrica: ↓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	25 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD TRANS X 3 ML	1004101950029	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/11/2020	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------

ATIVA

Processo: 1022053/12
Folha: 2 525
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FOSFATO DISSODICO DE DEXAMETASONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25351.033364/0135	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	13/03/2002
Nome Comercial	FOSFATO DISSODICO DE DEXAMETASONA	Registro	103870047	Vencimento do registro	03/2027
Princípio Ativo	FOSFATO DISSÓDICO DE DEXAMETASONA			Medicamento de referência	Decadron
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1038700470010	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/03/2002	24 meses
2	4 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2,5 ML ATIVA	1038700470029	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/03/2002	24 meses

Processo: 2021053/21
Folha: 2 556
Rubrica: ✓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2023053/22
Folha: 2 537
Rubrica: R

19/10/22, 16:31

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Diclofenaco Sódico

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936160/2020-91	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/11/2020
Nome Comercial	Diclofenaco Sódico	Registro	100410195	Vencimento do registro	11/2026
Princípio Ativo	DICLOFENACO SÓDICO			Medicamento de referência	Voltaren®
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ IM CX 05 AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA	1004101950010	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/11/2020	24 meses

Processo: 202205311
Folha: 2508
Rubrica:

19/10/22, 16:31

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	25 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD TRANS X 3 ML	1004101950029	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/11/2020	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------

ATIVA

Processo: 2020-33/21
Folha: 2529
Rubrica: 12

10/22 16:32

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIPIRONA SÓDICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.329759/2005-35	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/11/2005
Nome Comercial	DIPIRONA SÓDICA	Registro	110850030	Vencimento do registro	11/2025
Princípio Ativo	dipirona monoidratada			Medicamento de referência	NOVALGINA
Classe terapêutica	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NAO NARCOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

 MEDIDA CAUTELAR

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

Processo: 2022053/22
Folha: 2560
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAST OPC X 10 ML ATIVA	1108500300019	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
2	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300027	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
3	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300035	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
4	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 10 ML ATIVA	1108500300043	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
5	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300051	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
6	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300061	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
7	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT PLAST OPC X 20 ML ATIVA	1108500300078	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
8	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300086	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
9	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300094	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
10	500 MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML ATIVA	1108500300108	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses

Processo: 2012053/12
Folha: 2561
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

11	500 MG/ML SOL OR CX 100 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300116	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
12	500 MG/ML SOL OR CX 200 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300124	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
13	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAST OPC X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300132	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
14	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300140	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
15	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAST OPC X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300159	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses
16	500 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT VD AMB X 20 ML (EMB HOSP) ATIVA	1108500300167	SOLUÇÃO ORAL	21/11/2005	24 meses

Processo: 20220512
Folha: 2562
Rubrica: R

15.44

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE DOPAMINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.002812/0140	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	31/05/2001
Nome Comercial	CLORIDRATO DE DOPAMINA	Registro	104971198	Vencimento do registro	05/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOPAMINA			Medicamento de referência	Revivan
Classe Terapêutica	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES			ATC	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ IV CT 50 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1049711980010	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/05/2001	24 meses

Processo: 20220532
Folha: 2 103
Rubrica: R

19/10/22, 16:44

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	5 MG/ML SOL INJ IV CT 10 AMP VD AMB X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1049711980029	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/05/2001	24 meses
---	---	---------------	-------------------	------------	-------------

Processo: 2022053/22
Folha: 2564
Rubrica: 16

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE DOBUTAMINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.584425/2010-51	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/09/2012
Nome Comercial	CLORIDRATO DE DOBUTAMINA	Registro	103700582	Vencimento do registro	09/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE DOBUTAMINA	Medicamento de referência			DOBUTREX
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO MIOCARDIO E SISTEMA DE CONDUÇÃO	ATC			OUTROS PRODUTOS COM AÇÃO NO MIOCARDIO E SISTEMA DE CONDUÇÃO
Parâcer Público	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Processo: 2022053/22
Folha: 2565
Rubrica: ↓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1	250 MG SOL INJ IV CT AMP VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1037005820019	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2012	24 meses
2	250 MG SOL INJ IV CX 25 AMP VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1037005820027	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2012	24 meses
3	250 MG SOL INJ IV CX 50 AMP VD TRANS X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1037005820035	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2012	24 meses

Processo: 2021053/22
Data: 20/07
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	40 MG SOL INJ CT 10 SER VD INC PREENCHIDA X 0,4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210020	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
3	60 MG SOL INJ CT 2 SER VD INC PREENCHIDA X 0,6 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210039	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
4	80 MG SOL INJ CT 2 SER VD INC PREENCHIDA X 0,8 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210047	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
5	20 MG SOL INJ CT 10 SER VD INC PREENCHIDA X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210055	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
6	40 MG SOL INJ CT 10 SER VD INC PREENCHIDA X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210063	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
7	60 MG SOL INJ CT 2 SER VD INC PREENCHIDA X 0,6 ML + SIST SEGURANÇA <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210071	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
8	80 MG SOL INJ CT 2 SER VD INC PREENCHIDA X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210081	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
9	20 MG SOL INJ CT 02 SER VD INC PREENC X 0,2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210098	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
10	20 MG SOL INJ CT 02 SER VD INC X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210101	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
11	40 MG SOL INJ CT 02 SER VD INC PREENC X 0,4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210111	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses

Processo: 2011053/22
Folha: 2568
Rubrica: 1

15.44

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	40 MG SOL INJ CT 02 SER VD INC X 0.4 ML + SIST SEGURANÇA <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210128	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
----	---	---------------	-------------------	------------	-------------

Processo: 2011053/22
Folha: 2569
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CUTENOX

Nome da Empresa Detentora do Registro	MYLAN LABORATORIOS LTDA	CNPJ	11.643.096/0001-22	Autorização	1.08.830-7
Processo	25351.001747/2017-06	Categoria Regulatória		Data do registro	05/06/2017
Nome Comercial	CUTENOX	Registro	188300021	Vencimento do registro	07/2027
Princípio Ativo	ENOXAPARINA SÓDICA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTITROMBOTICO	ATC		ANTITROMBOTICO	
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico		Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	20 MG SOL INJ CT 10 SER VD INC PREENCHIDA X 0,2 ML 01 ATIVA	1883000210012	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2570
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	40 MG SOL INJ CT 10 SER VD INC PREENCHIDA X 0,4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210020	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
3	60 MG SOL INJ CT 2 SER VD INC PREENCHIDA X 0,6 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210039	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
4	80 MG SOL INJ CT 2 SER VD INC PREENCHIDA X 0,8 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210047	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
5	20 MG SOL INJ CT 10 SER VD INC PREENCHIDA X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210055	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
6	40 MG SOL INJ CT 10 SER VD INC PREENCHIDA X 0,4 ML + SIST SEGURANÇA <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210063	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
7	60 MG SOL INJ CT 2 SER VD INC PREENCHIDA X 0,6 ML + SIST SEGURANÇA <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210071	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
8	80 MG SOL INJ CT 2 SER VD INC PREENCHIDA X 0,8 ML + SIST SEGURANÇA <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210081	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
9	20 MG SOL INJ CT 02 SER VD INC PREENC X 0,2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210098	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
10	20 MG SOL INJ CT 02 SER VD INC X 0,2 ML + SIST SEGURANÇA <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210101	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
11	40 MG SOL INJ CT 02 SER VD INC PREENC X 0,4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210111	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2 571
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	40 MG SOL INJ CT 02 SER VD INC X 0.4 ML + SIST SEGURANÇA <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210128	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses
----	---	---------------	-------------------	------------	-------------

Processo: 2022053121
Folha: 2572
Rubrica: 1

19/10/22 16:45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ERGOMETRIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autoriz
Processo	25001.004739/86	Categoria Regulatória	Similar	Data de registr
Nome Comercial	ERGOMETRIN	Registro	104970126	Vencim do regi
Princípio Ativo	MALEATO DE METILERGOMETRINA			Medica de refei
Classe Terapêutica	OCITOCICOS NAO HORMONAI			ATC
Parecer Público	-			Bulário Eletrôn
Rotulagem	• ERGOMETRIN_LAYOUT DE EMBALAGEM.PDF - 1 de 1			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,125 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 12	1049701260015	DRAGEA SIMPLES	26/03/2001	24 meses

CANCELADA OU CADUCA

25001.004739861

Processo: 2017053/21
Folha: 2533
Rubrica: R

19/10/22, 16:45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	0,125 MG DRG CX 25 BL AL PLAS INC X 20 (EMB. HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049701260023	DRAGEA SIMPLES	26/03/2001	24 meses
3	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD INC X 1 ML (EMB.HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049701260031	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
4	0,125 MG COM REV CT 50 BL AL PLAS INC X 10 (EMB. HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1049701260041	COMPRIMIDO REVESTIDO	26/03/2001	24 meses
5	0,2 MG/ML SOL INJ SC/IM/IV CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1049701260058	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses

Processo: 2072053/2
Folha: 2 de 579
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FUROSEMIDA

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

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

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

Processo: 002105311
Folha: 2575
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1	20 MG SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1018600320012	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/02/2016	24 meses
2	20 MG SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1018600320020	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/02/2016	24 meses
3	20 MG SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1018600320039	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/02/2016	24 meses
4	20 MG SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1018600320047	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/02/2016	24 meses

Processo: 201105312
Folha: 2576
Rubrica: 2

02/22, 16:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ETILEFRIL

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

Rotulagem

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

Processo: 7011053/22
Folha: 2577
Rubrica: D

10/22. 16.46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	5 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1049712200035	COMPRIMIDO SIMPLES	20/06/2002	24 meses
---	--	---------------	--------------------	------------	-------------

Processo: 2021053/2
 Folha: 2578
 Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: KAVIT

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25001.004610/86	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	14/07/2014
Nome Comercial	KAVIT	Registro	102980115	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	FITOMENADIONA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	VITAMINA K SIMPLES OU EM ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS	ATC	VITAMINA K SIMPLES OU EM ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS		
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		

Rotulagem

10	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029801150012	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/04/2001	24 meses

Processo: 202205362
Folha: 2579
Rubrica: P

1946

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	10 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 0,2 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1029801150020	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/07/2014	24 meses
3	10 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 0,2 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1029801150039	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/07/2014	24 meses
4	10 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1029801150047	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/07/2014	24 meses
5	10 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML (EMB HOSP) - 05 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029801150055	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/07/2014	24 meses

Processo: 202053/21
Folha: 2 580
Rubrica: 12

20/10/22, 10:51

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa OPTHALMOS S/A
CNPJ 61.129.409/0001-05 Autorização 8.01.483-1
Produto FLUORESCEINA SODICA OPTHALMOS

Modelo Produto Médico

2 - INJE TÁVEL Fluoresceína Sódica 10% em frasco-ampola com 5 mL - MODELO 1; Fluoresceína Sódica 20% em frasco-ampola com 5 mL - MODELO 2; Fluoresceína Sódica 25% em frasco-ampola com 2 mL - MODELO 3 USO TÓPICO Fluoresceína Sódica 1% em frasco conta-gotas com 5 mL - MODELO 1; Fluoresceína Sódica 2% em frasco conta-gotas com 5 mL - MODELO 2

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Fluoresceína Sódica Opthalmos.pdf	4345187/21-4 - 03/11/2021 - 03:44

Nome Técnico Comprimidos e Solucoes Oftalmicas
Registro 10172470003
Processo 25000.011402/9414
Fabricante Legal • FABRICANTE: OPTHALMOS S/A - BRASIL

Processo: 2027053/22
Folha: 2 581
Rubrica: R

20/10/22, 10:51

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária	
Classificação de Risco	IV - MÁXIMO RISCO
Vencimento do Registro	18/05/2025

Exportar para Excel Exportar para PDF Voltar

Processo: 2022053/22
Folha: 2582
Rubrica: R

20/10/22, 10:50

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ENEMA JP

Nome da Empresa Detentora do Registro	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	CNPJ	55.972.087/0001- 50	Autorização	1.00.491-5
Processo	25351.788162/2014- 35	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	10/02/2016
Nome Comercial	ENEMA JP	Registro	104910066	Vencimento do registro	02/2026
Princípio Ativo	fosfato de sódio monobásico monoidratado, FOSFATO DE SÓDIO DIBÁSICO HEPTAIDRATADO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ENEMAS			ATC	ENEMAS
Parecer Público	Acesse aqui			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(160+60) MG/ML CX 50 FR PLAS TRANSP X 125 ML ATIVA	1049100660019	SOLUÇÃO RETAL	10/02/2016	24 meses
2	(160+60) MG/ML CT FR PLAS TRANSP X 125 ML ATIVA	1049100660027	SOLUÇÃO RETAL	10/02/2016	24 meses

Processo: 2022.053/12
Folha: 2583
Rubrica: P

20/10/22, 10:50

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	(160+60) MG/ML CX 12 FR PLAS TRANS X 125 ML ATIVA	1049100660035	SOLUÇÃO RETAL	10/02/2016	24 meses
---	---	---------------	---------------	------------	-------------

Processo: 2022033/22
Folha: 2 384
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos


Detalhe do Produto: GENTAMICIN

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004102100010	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
2	40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004102100029	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351936156202023/>

Processo: 2021053/22
Folha: 2 585
Rubrica: 

12/16.47

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102100037	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
4	20 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004102100045	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
5	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004102100053	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
6	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102100061	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses

Processo: 202205311
Folha: 2587
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	2 MG/ML SOL INJ INF IV CX 10 BOLS PLAS X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101180026	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/04/2003	36 meses
3	2 MG/ML SOL INFUS IV ENVOL BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101180034	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/04/2003	24 meses
4	2 MG/ML SOL INJ INFUS IV CT 10 BOLS PLAS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101180042	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/04/2003	36 meses
5	2 MG/ML SOL INFUS IV 60 ENVOL BOLS PLAS PE TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101180050	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/04/2003	24 meses
6	2 MG/ML SOL INFUS IV 70 ENVOL BOLS PLAS PVC TRANS SIST FECH X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101180069	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/04/2003	24 meses
7	2 MG/ML SOL INJ INFUS IV CX 60 ENVOL BOLS PLAS PES/PE/PP TRANS SIST FECH X 100 ML - 07 ATIVA	1031101180077	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/04/2003	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2 588
Rubrica: P

19/10/22, 16:49

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARINEX

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.654380/2021-81	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	12/07/2021
Nome Comercial	PARINEX	Registro	113430200	Vencimento do registro	05/2023
Princípio Ativo	heparina sódica suína	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTICOAGULANTES	ATC		ANTICOAGULANTES	
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico		Acesse aqui	

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5000 UI/0,25 ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 0,25 ML ATIVA	1134302000018	Solução Injetável	12/07/2021	18 meses
2	5000 UI/ML SOL INJ CX 50 FA VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134302000026	Solução Injetável	12/07/2021	18 meses

anvisa.gov.br/medicamentos/25351654380202181/

Processo: 20205312
Folha: 2389
Rubrica: R

19/10/22, 16:49

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202105317
 Folha: 2590
 Rubrica: 12

19/10/22, 16:49

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARINEX					
Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.654380/2021-81	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	12/07/2021
Nome Comercial	PARINEX	Registro	113430200	Vencimento do registro	05/2023
Princípio Ativo	heparina sódica suína			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICOAGULANTES			ATC	ANTICOAGULANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5000 UI/0,25 ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 0,25 ML ATIVA	1134302000018	Solução Injetável	12/07/2021	18 meses
2	5000 UI/ML SOL INJ CX 50 FA VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134302000026	Solução Injetável	12/07/2021	18 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2 de 5
Rubrica: R

19/10/22, 16:49

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 20205371
Folha: 2592
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GENTAMICIN


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

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

Processo: 1022053/22
Folha: 2593
Rubrica: ✓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102100037	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
4	20 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004102100045	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
5	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004102100053	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
6	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102100061	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses

Processo: 202205302
Folha: 2594
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GENTAMICIN

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


1 página

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004102100010	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
2	40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004102100029	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses

Processo: 202205302
Folha: 2595
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	40 MG/ML SOL INJ CX 02 AMP VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102100037	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
4	20 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102100045	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
5	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102100053	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
6	40 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102100061	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2596
Rubrica: 

19/10/22, 16:48

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

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

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10.1ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101620018	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2018	24 meses

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2021053/22
Folha: 2597
Rubrica: P

19/10/22, 16:48

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2021053/21
Folha: 2598
Rubrica: 12

19/10/22, 16:48

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICOSE

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101670015	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses

5351101670015/201812201894/

Processo: 2022053/4
Folha: 2599
Rubrica: P

19/10/22, 16:48

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	250 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1031101670023	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
3	500 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS PE X 20 ML ATIVA	1031101670031	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
4	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 50 CANCELADA OU CADUCA	1031101670041	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670058	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
6	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670066	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
7	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670074	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
8	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670082	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
9	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670090	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
10	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670104	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
11	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670112	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses

1031101670412231894/

Processo: 2021053/16
Folha: 2 000
Rubrica: P

19/10/22, 16:48

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 201705321
Folha: 2601
Rubrica: R

19/10/22, 16:49

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICOSE

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101670015	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses

Registro: 1351170412201894

Processo: 2021053/21
Folha: 2 / 1009
Rubrica: P

19/10/22, 16:49

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	250 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1031101670023	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
3	500 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP PLAS TRANS PE X 20 ML ATIVA	1031101670031	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
4	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670041	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
5	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670058	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
6	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670066	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
7	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670074	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
8	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670082	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
9	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670090	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
10	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670104	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses
11	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000ML CANCELADA OU CADUCA	1031101670112	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses

Processo: 25220-3/21
Folha: 2603
Rubrica: R

19/10/22, 16:49

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202205302
Folha: 2604
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEPRESOL

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM CT ENV KRAFT POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800890010	COMPRIMIDO SIMPLES	16/07/2003	18 meses

Processo: 202205302
Folha: 2605
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	50 MG COM CT ENV KRAFT POLIET X 30 CANCELADA OU CADUCA	1029800890029	COMPRIMIDO SIMPLES	08/10/1987	24 meses
3	20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1029800890037	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	18 meses
4	20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1029800890047	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	18 meses
5	20 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1029800890055	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	18 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 2/606
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA

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

Rotulagem

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

Processo: 20210-73/22
Folha: 2007
Rubrica: R

08.46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 2608
Rubrica: 12

20/10/22, 08:42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Novolin N

Nome da Empresa Detentora do Registro	NOVO NORDISK FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA	CNPJ	82.277.955/0001- 55	Autorização	1.01.766-2
Processo	25001.007017/89	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	29/04/1998
Nome Comercial	Novolin N	Registro	117660004	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	INSULINA HUMANA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS			ATC	ANTIDIABETICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 UI/ML SUS INJ CX REFIL FR VD X 1,5 ML CANCELADA OU CADUCA	1176600040013	SUSPENSAO INJETAVEL	29/04/1998	30 meses
2	100 UI/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 10 ML ATIVA	1176600040021	SUSPENSAO INJETAVEL	22/05/2000	30 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2/609
Rubrica: 1

20/10/22, 08:42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	100 UI/ML SUS INJ CT 5 CAR VD TRANS X 3 ML (PENFILL) ATIVA	1176600040031	SUSPENSAO INJETAVEL	29/04/1998	30 meses
4	100 UI/ML SUS INJ CT 5 REFIS X 3 ML X 5 SIST APLIC PLAS CANCELADA OU CADUCA	1176600040048	SUSPENSAO INJETAVEL	05/03/1999	30 meses
5	100 UI/ML SUS INJ CT 01 REF X 3 ML X 01 SIST APLIC PLAS CANCELADA OU CADUCA	1176600040056	SUSPENSAO INJETAVEL	11/05/2000	30 meses
6	100 UI/ML SUS INJ CT 5 CARP VD INC REFIL X 3 ML X 5 SIST APL PLAS CANCELADA OU CADUCA	1176600040064	SUSPENSAO INJETAVEL	27/12/2000	30 meses
7	100 UI/ML SUS INJ CT 5 CARP X 3 ML X 5 SIST APLIC PLAST (FLEXPEN) 01 CANCELADA OU CADUCA	1176600040072	SUSPENSAO INJETAVEL	28/07/2003	30 meses
9	100 UI/ML SUS INJ CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML X 1 SIST APLIC PLAS (FLEXPEN) ATIVA	1176600040099	SUSPENSAO INJETAVEL	29/04/1998	30 meses
10	100 UI/ML SUS INJ CT 5 CAR VD TRANS X 3 ML X 5 SIST APLIC PLAS (FLEXPEN) ATIVA	1176600040102	SUSPENSAO INJETAVEL	29/04/1998	30 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2040
Rubrica: R

20/10/22, 08:45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: XYLESTESIN					
Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001- 51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.007501/63	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/01/1980
Nome Comercial	XYLESTESIN	Registro	102980357	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA, LIDOCAÍNA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/G POM CT BG AL X 25 G ATIVA	1029803570019	POMADA TOPICA	22/01/1980	36 meses
2	20 MG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029803570027	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses

Consultas: anvisa.gov.br/medicamentos/2599200750163/

Processo: 2010-3/02
Folha: 2/10
Rubrica: 12

20/10/22, 08.45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	100 MG/ML SOL CX 10 FR VD AMB X 40 ML ATIVA	1029803570035	SOLUÇÃO TOPICA	22/01/1980	36 meses
4	20 MG/G GEL ESTER CT SER PRENC PLAS TRANS X 20 G ATIVA	1029803570043	GEL	22/01/1980	24 meses
5	20 MG/G GEL ESTER CT SER PRENC PLAS TRANS X 30 G ATIVA	1029803570051	GEL	22/01/1980	24 meses
6	10 MG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029803570061	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
7	10 MG/ML SOL INJ CX 10 EST FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029803570078	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
8	100 MG/ML SOL SPR CX 50 FR VD TRANS NEB X 70 ML ATIVA	1029803570086	SOLUÇÃO TOPICA	22/01/1980	36 meses
9	20 MG/ML SOL INJ CX 50 CARP PLAS TRANS X 1.8 ML ATIVA	1029803570094	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
10	100 MG/ML SOL SPR CT FR VD TRANS NEB X 50 ML ATIVA	1029803570108	SOLUÇÃO TOPICA	22/01/1980	36 meses
11	20 MG/G GEL ESTER CX 10 BG AL X 30 G + 10 APLIC ATIVA	1029803570116	GEL	22/01/1980	24 meses
12	20 MG/ML SOL INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029803570124	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
13	20 MG/ML LIQ CX 10 FR VD AMB X 120 ML ATIVA	1029803570132	LIQUIDO	22/01/1980	24 meses

Processo: 202053/22
Folha: 2 613
Rubrica: ↓

20/10/22, 08:45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202205312
Folha: 2 de 615
Rubrica: R

20/10/22 08:42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	750 UI/ML SOL INJ CX SER PREENCH X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1364100040021	Solução Injetável	10/08/2000	24 meses
3	750 UI/ML SOL INJ CX SER PREENCH X 2 ML + AGULHA ATIVA	1364100040031	Solução Injetável	10/08/2000	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2 de 6
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLIOCORT

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936073/2020-34	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	23/11/2020
Nome Comercial	GLIOCORT	Registro	100410187	Vencimento do registro	02/2025
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA	Medicamento de referência	CORTISONAL		
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS	ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		

Rotulagem

Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
100 MG PO LIOF SOL INJ IM IV CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101870017	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução Injetável	23/11/2020	24 meses

Processo: 202205311
 Folha: 2 de 6
 Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1	100 MG PO LIOF SOL INJ IM IV CT FA VD TRANS CANCELADA OU CADUCA	1004101870025	Pó Liofilizado para Solução Injetável	23/11/2020	24 meses
3	100 MG PO LIOF SOL INJ IM IV CX 50 FA VD TRANS CANCELADA OU CADUCA	1004101870033	Pó Liofilizado para Solução Injetável	23/11/2020	24 meses
4	500 MG PO LIOF SOL INJ IM IV CT FA VD TRANS CANCELADA OU CADUCA	1004101870041	Pó Liofilizado para Solução Injetável	23/11/2020	24 meses
5	500 MG PO LIOF SOL INJ IM IV CX 50 FA VD TRANS CANCELADA OU CADUCA	1004101870051	Pó Liofilizado para Solução Injetável	23/11/2020	24 meses
6	500 MG PO LIOF SOL INJ IM IV CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL X 4 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101870068	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução Injetável	23/11/2020	24 meses
7	100 MG PO LIOF SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD AMB + 50 AMP DIL X 2 ML ATIVA	1004101870076	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução Injetável	16/05/2022	24 meses
8	100 MG PO LIOF SOL INJ IM/IV CT FA VD AMB ATIVA	1004101870084	Pó Liofilizado para Solução Injetável	16/05/2022	24 meses
9	100 MG PO LIOF SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD AMB ATIVA	1004101870092	Pó Liofilizado para Solução Injetável	16/05/2022	24 meses
10	500 MG PO LIOF SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD AMB + 50 AMP DIL X 4 ML ATIVA	1004101870106	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução Injetável	16/05/2022	24 meses
11	500 MG PO LIOF SOL INJ IM/IV CT FA VD AMB ATIVA	1004101870114	Pó Liofilizado para Solução Injetável	16/05/2022	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2 018
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	500 MG PO LIOF SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD AMB <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101870122	Pó Liofilizado para Solução Injetável	16/05/2022	24 meses
---	---	---------------	--	------------	-------------

Processo: 2077053171
Folha: 2 1019
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LEVOTAC

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001- 51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.034151/0130	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	05/06/2002
Nome Comercial	LEVOTAC	Registro	102980303	Vencimento do registro	06/2027
Princípio Ativo	levofloxacino hemi-hidratado			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 3 CANCELADA OU CADUCA	1029803030014	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	36 meses

Processo: 202105302
Folha: 2 620
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029803030022	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	36 meses
3	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7 CANCELADA OU CADUCA	1029803030030	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	36 meses
4	250 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 14 CANCELADA OU CADUCA	1029803030049	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	36 meses
5	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 3 CANCELADA OU CADUCA	1029803030057	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	36 meses
6	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 5 CANCELADA OU CADUCA	1029803030065	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	36 meses
7	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 7 CANCELADA OU CADUCA	1029803030073	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	36 meses
8	500 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029803030081	COMPRIMIDO REVESTIDO	05/06/2002	36 meses
9	5 MG/ML SOL INJ CT FR VD INC X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1029803030091	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2002	24 meses
10	25 MG/ML SOL INJ CT FA VD INC X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1029803030103	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2002	36 meses
11	5 MG/ML SOL INJ CT ENV AL BOLS PLAS FLEX X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1029803030111	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2002	36 meses

Processo: 20071053/22
Folha: 2/2
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	5 MG/ML SOL INJ CT ENV AL BOLS PLAS FLEX X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1029803030121	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2002	36 meses
13	5 MG/ML SOL INFUS IV CX ENVOL 6 BOLS PLAS PP TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1029803030138	Solução p/ Infusão	05/06/2002	24 meses
14	5 MG/ML SOL INFUS IV CT ENVOL BOLS PLAS PP TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1029803030146	Solução p/ Infusão	05/06/2002	24 meses

Processo: 2022053/21
Folha: 2622
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Novolin N

Nome da Empresa	NOVO NORDISK	CNPJ	82.277.955/0001-55	Autorização	1.01.766-2
Detentora do Registro	FARMACÊUTICA DO BRASIL LTDA				
Processo	25001.007017/89	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	29/04/1998
Nome Comercial	Novolin N	Registro	117660004	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	INSULINA HUMANA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS			ATC	ANTIDIABETICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 UI/ML SUS INJ CX REFIL FR VD X 1,5 ML CANCELADA OU CADUCA	1176600040013	SUSPENSAO INJETAVEL	29/04/1998	30 meses
2	100 UI/ML SUS INJ CT FA VD TRANS X 10 ML ATIVA	1176600040021	SUSPENSAO INJETAVEL	22/05/2000	30 meses

Processo: 202203722
Folha: 2023
Rubrica: 2

08 42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	100 UI/ML SUS INJ CT 5 CAR VD TRANS X 3 ML (PENFILL) ATIVA	1176600040031	SUSPENSAO INJETAVEL	29/04/1998	30 meses
1	100 UI/ML SUS INJ CT 5 REFIS X 3 ML X 5 SIST APLIC PLAS CANCELADA OU CADUCA	1176600040048	SUSPENSAO INJETAVEL	05/03/1999	30 meses
5	100 UI/ML SUS INJ CT 01 REF X 3 ML X 01 SIST APLIC PLAS CANCELADA OU CADUCA	1176600040056	SUSPENSAO INJETAVEL	11/05/2000	30 meses
6	100 UI/ML SUS INJ CT 5 CARP VD INC REFIL X 3 ML X 5 SIST APL PLAS CANCELADA OU CADUCA	1176600040064	SUSPENSAO INJETAVEL	27/12/2000	30 meses
7	100UI/ML SUS INJ CT 5 CARP X 3 ML X 5 SIST APLIC PLAST (FLEXPEN) 01 CANCELADA OU CADUCA	1176600040072	SUSPENSAO INJETAVEL	28/07/2003	30 meses
9	100 UI/ML SUS INJ CT 1 CAR VD TRANS X 3 ML X 1 SIST APLIC PLAS (FLEXPEN) ATIVA	1176600040099	SUSPENSAO INJETAVEL	29/04/1998	30 meses
10	100 UI/ML SUS INJ CT 5 CAR VD TRANS X 3 ML X 5 SIST APLIC PLAS (FLEXPEN) ATIVA	1176600040102	SUSPENSAO INJETAVEL	29/04/1998	30 meses

Processo: 2011053/22
Folha: 2624
Rubrica: R

20/10/22, 08:41

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de hidroxizina

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.754920/2008-83	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	13/04/2009
Nome Comercial	cloridrato de hidroxizina	Registro	105830642	Vencimento do registro	04/2029
Princípio Ativo	DICLORIDRATO DE HIDROXIZINA	Medicamento de referência		Prurizin	
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS	ATC		ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS	
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico		Acesse aqui	

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1058306420012	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2009	24 meses

Medicamentos/25351754920200883/

Processo: 2011.053/12
Folha: 2 de 29
Rubrica: 12

20/10/22, 08:41

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1058306420020	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2009	24 meses
3	2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1058306420039	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2009	24 meses
4	2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1058306420047	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2009	24 meses
5	2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 120 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1058306420055	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2009	24 meses
6	2 MG/ ML SOL OR CT FR PLAS AMB X 150 ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1058306420063	SOLUÇÃO ORAL	13/04/2009	24 meses

Processo: 2017053/17
Folha: 2626
Rubrica: R

20/10/22, 08:41

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLIOCORT

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936073/2020-34	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	23/11/2020
Nome Comercial	GLIOCORT	Registro	100410187	Vencimento do registro	02/2025
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE HIDROCORTISONA	Medicamento de referência			CORTISONAL
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS	ATC			GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público		Bulário Eletrônico			Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG PO LIOF SOL INJ IM IV CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101870017	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução Injetável	23/11/2020	24 meses

Medicamentos - 5531936073202034/

Processo: 2022053/22
 Folha: 2627
 Rubrica: ↓

20/10/22, 08:41

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	100 MG PO LIOF SOL INJ IM IV CT FA VD TRANS CANCELADA OU CADUCA	1004101870025	Pó Liofilizado para Solução Injetável	23/11/2020	24 meses
3	100 MG PO LIOF SOL INJ IM IV CX 50 FA VD TRANS CANCELADA OU CADUCA	1004101870033	Pó Liofilizado para Solução Injetável	23/11/2020	24 meses
4	500 MG PO LIOF SOL INJ IM IV CT FA VD TRANS CANCELADA OU CADUCA	1004101870041	Pó Liofilizado para Solução Injetável	23/11/2020	24 meses
5	500 MG PO LIOF SOL INJ IM IV CX 50 FA VD TRANS CANCELADA OU CADUCA	1004101870051	Pó Liofilizado para Solução Injetável	23/11/2020	24 meses
6	500 MG PO LIOF SOL INJ IM IV CX 50 FA VD TRANS + 50 AMP DIL X 4 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101870068	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução Injetável	23/11/2020	24 meses
7	100 MG PO LIOF SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD AMB + 50 AMP DIL X 2 ML ATIVA	1004101870076	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução Injetável	16/05/2022	24 meses
8	100 MG PO LIOF SOL INJ IM/IV CT FA VD AMB ATIVA	1004101870084	Pó Liofilizado para Solução Injetável	16/05/2022	24 meses
9	100 MG PO LIOF SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD AMB ATIVA	1004101870092	Pó Liofilizado para Solução Injetável	16/05/2022	24 meses
10	500 MG PO LIOF SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD AMB + 50 AMP DIL X 4 ML ATIVA	1004101870106	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução Injetável	16/05/2022	24 meses
11	500 MG PO LIOF SOL INJ IM/IV CT FA VD AMB ATIVA	1004101870114	Pó Liofilizado para Solução Injetável	16/05/2022	24 meses

Processo: 201105362
Folha: 2698
Rubrica: ↓

20/10/22, 08:41

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	500 MG PO LIOF SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD AMB ATIVA	1004101870122	Pó Liofilizado para Solução Injetável	16/05/2022	24 meses
----	---	---------------	--	------------	-------------

Processo: 2011053122
 Folha: 2029
 Rubrica: 12

20/10/22 08:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MANITOL FARMACE

Nome da Empresa	FARMACE	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Detentora do Registro	INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA				
Número	25351.459832/2008-45	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	02/02/2009
Nome Comercial	MANITOL FARMACE	Registro	110850037	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	MANITOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	DIURETICOS			ATC	DIURETICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	200 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FA PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1108500370017	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/2009	24 meses

Nome do Produto: 1459832200845/

Processo: 2021053hl
Folha: 2630
Rubrica: ✓

20/10/22, 08:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	200 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FA PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1108500370025	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/02/2009	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------

Processo: 202053/22
Folha: 2 de 3
Rubrica: 12

Consultas - Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: METRONIDAZOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	CNPJ	55.972.087/0001-50	Autorização	1.00.491-5
Processo	25351.191189/2002-51	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	22/04/2003
Nome Comercial	METRONIDAZOL	Registro	104910064	Vencimento do registro	04/2028
Princípio Ativo	METRONIDAZOL			Medicamento de referência	FLAGYL
Classe terapêutica	ANTINFECCIOSOS			ATC	ANTINFECCIOSOS
Rotulagem				Bulário Eletrônico	Acesse aqui

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ CX 50 FR PLAS INC X 100 ML (EMB HOSP)	1049100640018	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/04/2003	24 meses

CANCELADA OU CADUCA

Processo: 202053/22
Folha: 2632
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	5 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PVC SIST FECH X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1049100640026	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/04/2003	24 meses
3	5 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PLAS SIST FECH X 100 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1049100640034	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/04/2003	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 2033
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: meropenem

Nome da Empresa Detentora do Registro	AUROBINDO PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LIMITADA	CNPJ	04.301.884/0001- 75	Autorização	1.05.167-9
Processo	25351.562125/2012- 70	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/03/2015
Nome Comercial	meropenem	Registro	151670045	Vencimento do registro	03/2025
Princípio Ativo	meropenêm tri-hidratado			Medicamento de referência	MERONEM
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parâmetro Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG PO SOL INJ CT 01 FA VD TRANS X 15 ML ATIVA	1516700450010	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2015	24 meses

Processo: 201053/2
Folha: 2634
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	500 MG PO SOL INJ CT 10 FA VD TRANS X 15 ML ATIVA	1516700450029	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2015	24 meses
3	500 MG PO SOL INJ CT 01 FA VD TRANS X 15 ML + AMP PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1516700450037	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2015	24 meses
4	500 MG PO SOL INJ CT 01 FA VD TRANS X 15 ML + 01 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1516700450045	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2015	24 meses
5	500 MG PO SOL INJ CT 10 FA VD TRANS X 15 ML + 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1516700450053	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2015	24 meses
6	1 G PO SOL INJ CT 01 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1516700450061	PO LIOFILO PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2015	24 meses
7	1 G PO SOL INJ CT 10 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1516700450071	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2015	24 meses
8	1 G PO SOL INJ CT 01 FA VD TRANS X 20 ML + 01 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1516700450088	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2015	24 meses
9	1 G PO SOL INJ CT 10 FA VD TRANS X 20 ML + 10 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1516700450096	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2015	24 meses

Processo: 202105326
Folha: 2030
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2021053/21
Folha: 2037
Rubrica: K

20/10/22, 08:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE LIDOCAÍNA

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

Rotulagem

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

25351.002899/200305/