

Processo: 2022053/21
Folha: 2038
Rubrica: R

20/10/22. 08:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202105312
Folha: 2039
Rubrica: 12

20/10/22, 08:48

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIMORF

Nome da Empresa	CRISTÁLIA	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Detentora do Registro	PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.				
Processo	25351.045723/2006-82	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	08/10/2007
Nome Comercial	DIMORF	Registro	102980363	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NARCOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,1 MG/ML SOL INJ CT 05 ENVOL AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029803630011	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/2007	24 meses

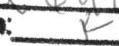
anvisa.gov.br/medicamentos/25351045723200682/

Processo: 202205372
Folha: 2640
Rubrica: 12

20/10/22, 08:48

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	0,1 MG/ML SOL INJ CX 10 ENVOL AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029803630021	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/2007	24 meses
3	0,1 MG/ML SOL INJ CX 50 ENVOL AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029803630038	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/2007	24 meses

Processo: 2017053/21
Folha: 2044
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: oxacilina sódica

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001- 04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936250/2020- 82	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	30/11/2020
Nome Comercial	oxacilina sódica	Registro	100410205	Vencimento do registro	10/2026
Princípio Ativo	OXACILINA SÓDICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parâmetro Público	-			Bulário Eletrônico	-

Atuação

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG PÓ SOL INJ + DIL CT 01 FA VD TRANS + AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA	1004102050013	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	30/11/2020	24 meses

Processo: 2020-5326
Folha: 2642
Rubrica: ✓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	500 MG PÓ SOL INJ + DIL CX 50 FA VD TRANS + AMP VD TRANS X 3 ML ATIVA	1004102050021	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	30/11/2020	24 meses
3	500 MG PO SOL INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1004102050031	Pó para Solução Injetável	30/11/2020	24 meses

Processo: 102053/22
 Folha: 2043
 Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIMORF

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.016041/88	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	24/02/1989
Nome Comercial	DIMORF	Registro	102980097	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS	ATC		ANALGESICOS NARCOTICOS	
Preço Público	-	Bulário Eletrônico		Acesse aqui	

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1029800970016	COMPRIMIDO SIMPLES	24/02/1989	24 meses
2	30 MG COM CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1029800970024	COMPRIMIDO SIMPLES	24/02/1989	24 meses

Processo: 202053/20
Folha: 2694
Rubrica: R

13 18

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	10,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970032	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses
4	1 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800970040	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	13/11/1989	24 meses
5	0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800970059	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	13/11/1989	24 meses
6	1,0 MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1029800970064	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
7	1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970072	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
8	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970080	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
9	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970099	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
10	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1029800970102	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970113	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses
12	10 MG/ML SOL GOT CT FR VD AMB X 60 ML + CGT ATIVA	1029800970129	SOLUÇÃO ORAL	18/12/1998	24 meses
13	1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 ENVOL AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970131	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses
14	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 ENVOL AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970148	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses

Processo: 702053/22
Folha: 2645
Rubrica: R

15/48

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

15	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970156	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses
16	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970164	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses
17	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970172	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses
18	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970180	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses
19	10,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970199	SOLUÇÃO INJETAVEL	15/07/1999	24 meses
20	10,0 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970202	SOLUÇÃO INJETAVEL	15/07/1999	24 meses
21	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970210	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
22	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970229	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
23	30 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1029800970237	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	26/08/2002	24 meses
24	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970245	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses

Processo: 1022053/12
Folha: 2 646
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

25	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970253	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
26	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970261	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
27	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970271	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
28	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970288	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
29	60 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1029800970296	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	26/08/2002	24 meses
30	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970301	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
31	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970318	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
32	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970326	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
33	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970334	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
34	100 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1029800970342	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	26/08/2002	24 meses

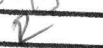
Processo: 2020-33/11
Folha: 2047
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

35	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970350	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
36	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970369	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
37	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970377	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
38	10 MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA	1029800970385	COMPRIMIDO SIMPLES	26/08/2002	24 meses
39	30 MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA	1029800970393	COMPRIMIDO SIMPLES	26/08/2002	24 meses
40	10 MG COM CX BL AL AL X 200 ATIVA	1029800970407	COMPRIMIDO SIMPLES	15/05/2003	24 meses
41	30 MG COM CX BL AL AL X 200 ATIVA	1029800970415	COMPRIMIDO SIMPLES	15/05/2003	24 meses
42	10 MG COM CX BL AL AL X 50 ATIVA	1029800970423	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2005	24 meses
43	30 MG COM CX BL AL AL X 50 ATIVA	1029800970431	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2005	24 meses
44	0,2 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970441	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses
45	10,0 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970458	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses
46	1,0 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970466	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses

Processo: 2022.053/22
Folha: 2648
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 9077053/02
Folha: 2699
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA


Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.250077/2005-92	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/12/2005
Nome Comercial	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA	Registro	113430126	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	HEMITARTARATO DE NOREPINEFRINA MONOIDRATADA		Medicamento de referência	HYPONOR	
Classe Terapêutica	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES		ATC	VASOCONSTRITORES E HIPERTENSORES	
Preceito Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Inteligência					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 4ML ATIVA	1134301260016	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/12/2005	24 meses
2	2 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 4ML ATIVA	1134301260024	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/12/2005	24 meses

Processo: 2022.053/22
Folha: 2 de 30
Rubrica: ✓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 4ML ATIVA	1134301260032	SOLUÇÃO INJETAVEL	19/12/2005	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------

Processo: 2021053/22
 Folha: 2651
 Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de ondansetrona

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.935819/2020-92	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/11/2020
Nome Comercial	clondrato de ondansetrona	Registro	100410177	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO			Medicamento de referência	ZOFRAN
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
Parâncer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ/DIL INFUS IV/IM CT AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1004101770012	Solução Injetável Solução p/ Diluição p/ Infusão	16/11/2020	24 meses

Processo: 2020-321
Folha: 2052
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	2 MG/ML SOL INJ/DIL INFUS IV/IM CT 5 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101770020	Solução Injetável Solução p/ Diluição p/ Infusão	16/11/2020	24 meses
3	2 MG/ML SOL INJ/DIL INFUS IV/IM CX 20 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101770039	Solução Injetável Solução p/ Diluição p/ Infusão	16/11/2020	24 meses
4	2 MG/ML SOL INJ/DIL INFUS IV/IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101770047	Solução Injetável Solução p/ Diluição p/ Infusão	16/11/2020	24 meses
5	2 MG/ML SOL INJ/DIL INFUS IV/IM CX 100 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101770055	Solução Injetável Solução p/ Diluição p/ Infusão	16/11/2020	24 meses

Processo: 20205372
 Folha: 2693
 Rubrica: 2

10/22 08:52

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de ondansetrona

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.935819/2020-92	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/11/2020
Nome Comercial	cloridrato de ondansetrona	Registro	100410177	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA DI-HIDRATADO			Medicamento de referência	ZOFRAN
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ/DIL INFUS 10/100 CT AMP VD AMB X 2 ML ATIVIA	1004101770012	Solução Injetável Solução p/ Diluição p/ Infusão	16/11/2020	24 meses

Processo: 20220532
Folha: 2/052
Rubrica: R

10/10/22 08:52

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	2 MG/ML SOL INJ/DIL INFUS IV/IM CT 5 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101770020	Solução Injetável Solução p/ Diluição p/ Infusão	16/11/2020	24 meses
3	2 MG/ML SOL INJ/DIL INFUS IV/IM CX 20 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101770039	Solução Injetável Solução p/ Diluição p/ Infusão	16/11/2020	24 meses
4	2 MG/ML SOL INJ/DIL INFUS IV/IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101770047	Solução Injetável Solução p/ Diluição p/ Infusão	16/11/2020	24 meses
5	2 MG/ML SOL INJ/DIL INFUS IV/IM CX 100 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101770055	Solução Injetável Solução p/ Diluição p/ Infusão	16/11/2020	24 meses

Processo: 2022053/2
Folha: 2 055
Rubrica: 

20/10/22, 08:49

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OXITON

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 UI/ML SOL INJ CT 100 AMP VD INC X 2 ML <input type="button" value="CANCELADA OU CADUCA"/>	1049701490010	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/08/2003	24 meses
2	1 UI/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="button" value="ATIVA"/>	1049701490027	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/08/2003	24 meses

Consultas Medicamentos - 2500000372689

1/2

Processo: 202105342
Folha: 2 030
Rubrica: P

20/10/22, 08:49

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	1 UI/ML SOL INJ CT 50 AMP VD INC X 2 ML	1049701490037	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1990	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
4	5 UI/ML SOL INJ CT 50 AMP VD TRANS X 1 ML	1049701490043	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1990	24 meses
	ATIVA				

Processo: 2022053/22
 Folha: 2 057
 Rubrica:

20/10/22, 08:50

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OPRAZON

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

Rotulagem

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

Processo: 20205312
Folha: 2658
Rubrica: R

20/10/22 08:50

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 2639
Rubrica: R

20.10/22. 08.49

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NITROP

Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001- 78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25991.008669/80	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	10/12/2001
Nome Comercial	NITROP	Registro	103870012	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	NITROPRUSSETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES			ATC	ANTI- HIPERTENSIVOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP AMB X 2 ML ATIVA	1038700120011	SOLUÇÃO INJETAVEL	10/12/2001	24 meses

Processo: 20205312
Folha: 2 de 2
Rubrica: R

20/10/22, 08:49

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	25 MG/ML SOL INJ CX AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1038700120036	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/08/2002	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------

Processo: 2022053/02
Folha: 2 de 6
Rubrica: 

20/10/22, 08:54

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de oxibutinina					
Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.227328/2017-85	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	25/02/2019
Nome Comercial	cloridrato de oxibutinina	Registro	102980506	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE OXIBUTININA			Medicamento de referência	Retemic
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS			ATC	ANTIESPASMODICOS
Parecer Público	Acesse aqui			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1029805060018	Comprimido	25/02/2019	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 ATIVA	1029805060026	Comprimido	25/02/2019	24 meses

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351227328201785/>

1/2

Processo: 2012053/22
Folha: 2069
Rubrica: R

20/10/22, 08:54

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2021053/22
Folha: 2665
Rubrica: 2

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 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037001000017	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses

Processo: 2022.053/22
Folha: 2664
Rubrica: R

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: 2011053/2
Folha: 2 de 665
Rubrica: 1

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: 1022053/22
Folha: 26/66
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
1	600.000 UI PO SUS INJ CT 50 FA + DIL X 4 ML (EMB HOSP) <input type="button" value="ATIVA"/>	1037001000017	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	17/05/1996	24 meses

Processo: 2022033/22
Folha: 2667
Rubrica: 1

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: 202105312
Folha: 2608
Rubrica: P

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: 2021053/22
Folha: 2/69
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ARICILINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323764/2013-11	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	ARICILINA	Registro	116370108	Vencimento do registro	04/2029
Princípio Ativo	BENZILPENICILINA POTÁSSICA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)			ATC	PENICILINA G E DERIVADOS (BENZILPENICILINAS)
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5.000.000 UI PO INJ CX 50 FA + 50 AMP DIL X 5ML ATIVA	1163701080019	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	36 meses
2	5.000.000 UI PO INJ CX 50 FA ATIVA	1163701080027	PO INJETAVEL	12/08/2013	36 meses

Processo: 0011053/02
Folha: 2670
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2020-33/2
Folha: 2070
Rubrica: 2

20/10/22 08:55

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PENKARON

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	400000 U INJ CT 1 FA + DIL X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1163701150017	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
2	400000 U INJ CX 50 FA + 50 DIL. <input type="checkbox"/> ATIVA	1163701150025	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses


*** 052912000962013027

Processo: 2020-53122
Folha: 2672
Rubrica: R

20/10/22, 08:55

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	400000 U INJ CX 100 FA + 100 DIL <input type="checkbox"/> ATIVA	1163701150033	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses
4	400000 U INJ CX 100 FA VD TRANS <input type="checkbox"/> ATIVA	1163701150041	PO INJETAVEL	12/08/2013	24 meses

Processo: 202053/21
Folha: 2073
Rubrica: 

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: piperacilina sódica + tazobactam sódico

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.935697/2020-34	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/11/2020
Nome Comercial	piperacilina sódica + tazobactam sódico	Registro	100410176	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	PIPERACILINA SÓDICA, TAZOBACTAM SÓDICO			Medicamento de referência	TAZOCIN
Classe Terapêutica	PENICILINAS PENICILINASE-RESISTENTES			ATC	PENICILINAS PENICILINASE-RESISTENTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(4,0 + 0,5) G PO SOL INFUS IV CT FA VD TRANS ATIVA	1004101760017	Pó para Solução para Infusão	16/11/2020	24 meses
2	(4,0 + 0,5) G PO SOL INFUS IV CX 25 FA VD TRANS ATIVA	1004101760025	Pó para Solução para Infusão	16/11/2020	24 meses

Processo: 2022033/22
Folha: 26/4
Rubrica: P

BR 55

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	(4,0 + 0,5) G PO SOL INFUS IV CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1004101760033	Pó para Solução para Infusão	16/11/2020	24 meses
4	(4,0 + 0,5) G PO SOL INFUS IV CT FA VD TRANS + DIL AMP VD TRANS X 20 ML ATIVA	1004101760041	Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	16/11/2020	24 meses
5	(4,0 + 0,5) G PO SOL INFUS IV CT FA VD TRANS + DIL AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1004101760051	Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	16/11/2020	24 meses
6	(4,0 + 0,5) G PO SOL INFUS IV CX 25 FA VD TRANS + 25 DIL AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1004101760068	Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	16/11/2020	24 meses
7	(4,0 + 0,5) G PO SOL INFUS IV CX 50 FA VD TRANS + 50 DIL AMP PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1004101760076	Pó para Solução para Infusão Solução Injetável	16/11/2020	24 meses

Processo: 7022053/22
Folha: 2675
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consulta: / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: dimenidrinato + cloridrato de piridoxina


Nome da Empresa Detentora do Registro	VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	30.222.814/0001-31	Autorização	1.00.392-3
Processo	25351.570666/2022-95	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	15/08/2022
Nome Comercial	dimenidrinato + cloridrato de piridoxina	Registro	103920207	Vencimento do registro	08/2032
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA		Medicamento de referência	-	
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES		ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	-	
Retulagem					

Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
250 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML	1039202070019	SOLUÇÃO ORAL	15/08/2022	24 meses
<input type="checkbox"/> ATIVA				

Processo: 2011053/21
Folha: 2076
Rubrica: _____

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB GOT X 20 FR <input type="checkbox"/> ATIVA	1039202070027	SOLUÇÃO ORAL	15/08/2022	24 meses
3	25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CX 50 FR PET AMB GOT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1039202070035	SOLUÇÃO ORAL	15/08/2022	24 meses
4	25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CX 50 FR PET AMB GOT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1039202070043	SOLUÇÃO ORAL	15/08/2022	24 meses

Processo: 102205311
 Folha: 2677
 Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX

Nome da Empresa Detentora do Registro	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	01.784.792/0001-03	Autorização	1.01.772-2
Processo	25000.006762/9279	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	16/09/1999
Nome Comercial	SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX	Registro	117720001	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL	ATC	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL		
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Revisão					

 MEDIDA CAUTELAR

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

Processo: 202053/21
Folha: 2678
Rubrica: R

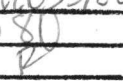
Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1	9 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS POLIET X 500 ML 01 CANCELADA OU CADUCA	1177200010018	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/10/2000	24 meses
2	9 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010026	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
3	9 MG/ML SOL INJ CX 90 FR PLAS TRANS POLIET X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010034	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
4	9 MG/ML SOL INJ CX 48 FR AMP TRANS POLIET X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010042	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
5	9 MG/ML SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS POLIET X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010050	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
6	100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010069	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
7	200 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010077	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
8	175,5 MG/ML SOL INJ CT CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010085	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/05/2002	24 meses
9	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010093	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010107	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
11	175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010115	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses

Processo: 201705312
Folha: 2679
Rubrica: ✓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML	1177200010123	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
	ATIVA				
	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PVC X 50 ML	1177200010131	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
14	9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PVC X 50 ML	1177200010141	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
15	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PLAS TRANS X 50 ML	1177200010158	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
16	9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PLAS TRANS X 50 ML	1177200010166	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
17	9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PVC X 100 ML	1177200010174	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
18	9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PVC X 100 ML	1177200010182	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
19	9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PLAS TRANS X 100 ML	1177200010190	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
20	9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PLAS TRANS X 100 ML	1177200010204	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
21	9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PVC X 250 ML	1177200010212	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Processo: 200105312
Folha: 2680
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

22	9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PVC X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010220	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
23	9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010239	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
24	9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010247	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
25	9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010255	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
26	9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010263	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
27	9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010271	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
28	9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010281	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
29	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010298	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010301	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
31	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010311	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses


Processo: 7001053/20
Folha: 2
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

32	9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010328	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PVC X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010336	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
34	9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010344	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
35	9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML ATIVA	1177200010352	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
36	9 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200010360	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
37	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1177200010379	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
38	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 50 ML ATIVA	1177200010387	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
39	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 100 ML ATIVA	1177200010395	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200010409	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
41	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML ATIVA	1177200010417	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses

Processo: 2019.073122
Folha: 2682
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Processo: 902053/22
 Folha: 2/83
 Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX

Nome da Empresa Detentora do Registro	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	01.784.792/0001-03	Autorização	1.01.772-2
Processo	25000.006762/9279	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	16/09/1999
Nome Comercial	SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX	Registro	117720001	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL	ATC			REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui
Retulagem					

 MEDIDA CAUTELAR

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

Processo: 2011033/22
Folha: 2684
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1	9 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS POLIET X 500 ML 01 CANCELADA OU CADUCA	1177200010018	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/10/2000	24 meses
2	9 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010026	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
3	9 MG/ML SOL INJ CX 90 FR PLAS TRANS POLIET X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010034	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
4	9 MG/ML SOL INJ CX 48 FR AMP TRANS POLIET X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010042	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
5	9 MG/ML SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS POLIET X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010050	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
6	100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010069	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
7	200 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010077	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
8	175,5 MG/ML SOL INJ CT CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010085	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/05/2002	24 meses
9	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010093	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010107	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
	175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010115	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses

Processo: 2022053/20
Folha: 2685
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML	1177200010123	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
	ATIVA				
	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PVC X 50 ML	1177200010131	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
14	9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PVC X 50 ML	1177200010141	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
15	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PLAS TRANS X 50 ML	1177200010158	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
16	9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PLAS TRANS X 50 ML	1177200010166	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
17	9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PVC X 100 ML	1177200010174	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
18	9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PVC X 100 ML	1177200010182	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
19	9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PLAS TRANS X 100 ML	1177200010190	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
20	9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PLAS TRANS X 100 ML	1177200010204	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
21	9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PVC X 250 ML	1177200010212	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Processo: 20220932
Folha: 2680
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

22	9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PVC X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010220	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010239	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
24	9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010247	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
25	9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010255	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
26	9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010263	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
27	9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010271	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
28	9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010281	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
29	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010298	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010301	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
31	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010311	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses

Processo: 202003122
Folha: 2
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

32	9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010328	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PVC X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010336	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
34	9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010344	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
35	9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML ATIVA	1177200010352	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
36	9 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200010360	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
37	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1177200010379	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
38	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 50 ML ATIVA	1177200010387	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
39	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 100 ML ATIVA	1177200010395	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
40	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200010409	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
41	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML ATIVA	1177200010417	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses

Processo: 20200570
Folha: 2 688
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 20220318
 Folha: 2682
 Rubrica: _____

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: dimenidrinato + cloridrato de piridoxina

Nome da Empresa Detentora do Registro	VITAMEDIC INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	30.222.814/0001-31	Autorização	1.00.392-3
Processo	25351.570666/2022-95	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	15/08/2022
Nome Comercial	dimenidrinato + cloridrato de piridoxina	Registro	103920207	Vencimento do registro	08/2032
Princípio Ativo	DIMENIDRINATO, CLORIDRATO DE PIRIDOXINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES			ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML	1039202070019	SOLUÇÃO ORAL	15/08/2022	24 meses
	ATIVA				

Processo: 202053/22
Folha: 2090
Rubrica: [assinatura]

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CX 50 FR VD AMB GOT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1039202070027	SOLUÇÃO ORAL	15/08/2022	24 meses
	25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CT FR PET AMB GOT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1039202070035	SOLUÇÃO ORAL	15/08/2022	24 meses
4	25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CX 50 FR PET AMB GOT X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1039202070043	SOLUÇÃO ORAL	15/08/2022	24 meses

Processo: 2020531
 Folha: 269
 Rubrica: R

03/57

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PAMERGAN

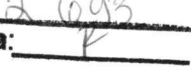
Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001- 51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.008540/74	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/04/1975
Nome Comercial	PAMERGAN	Registro	102980042	Vencimento do registro	04/2030
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA	Medicamento de referência		FENERGAN	
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS	ATC		ANTI- HISTAMINICOS SISTEMICOS	
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico		Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	25 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800420016	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/07/2002	24 meses

Processo: 202053/22
Folha: 2 (99)
Rubrica: 12

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
	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: 2022.053/21
 Folha: 2 093
 Rubrica: 

22 08 59

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FERROPURUM

Nome da Empresa	BLAU	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Endereço do Registro	FARMACÊUTICA S.A.				
Processo	25351.786033/2014-06	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	27/06/2016
Nome Comercial	FERROPURUM	Registro	116370138	Vencimento do registro	06/2026
Princípio Ativo	sacarato de óxido férrico			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIANEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIANEMICOS SIMPLES
Parecer Público	Acesse aqui			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

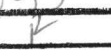
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ IV CT AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1163701380012	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/06/2016	24 meses
	20 MG/ML SOL INJ IV CT 3 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1163701380020	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/06/2016	24 meses

Processo: 2022053/21
Folha: 2 de 94
Rubrica: 1

10/22 08:59

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	20 MG/ML SOL INJ IV CT 5 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1163701380039	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/06/2016	24 meses
4	20 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1163701380047	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/06/2016	24 meses

Processo: 2022073/22
 Folha: 2/299
 Rubrica: 


20/10/22, 09:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX

Nome da Empresa Detentora do Registro	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	01.784.792/0001-03	Autorização	1.01.772-2
Processo	25000.006762/9279	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	16/09/1999
Nome Comercial	SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX	Registro	117720001	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA E ALIMENTAÇÃO PARENTERAL			ATC	REPOSIÇÃO HIDROELETROLÍTICA E ALIMENTAÇÃO PARENTERAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

 MEDIDA CAUTELAR

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

Processo: 2022053/21
 Folha: 2696
 Rubrica: R

20/10/22, 09:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1	9 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS POLIET X 500 ML 01 CANCELADA OU CADUCA	1177200010018	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/10/2000	24 meses
2	9 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010026	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
3	9 MG/ML SOL INJ CX 90 FR PLAS TRANS POLIET X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010034	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
4	9 MG/ML SOL INJ CX 48 FR AMP TRANS POLIET X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010042	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
5	9 MG/ML SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS POLIET X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010050	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
6	100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010069	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
7	200 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010077	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
8	175,5 MG/ML SOL INJ CT CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010085	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/05/2002	24 meses
9	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010093	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
10	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010107	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
11	175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010115	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses

Processo: 2022053/26
Folha: 2697
Rubrica: P

20/10/22, 09:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010123	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
13	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PVC X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010131	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
14	9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PVC X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010141	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
15	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PLAS TRANS X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010158	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
16	9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PLAS TRANS X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010166	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
17	9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PVC X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010174	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
18	9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PVC X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010182	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
19	9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010190	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
20	9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010204	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
21	9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PVC X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010212	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses

Processo: 1022053/22
Folha: 2698
Rubrica: 1

20/10/22, 09:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

22	9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PVC X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010220	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
23	9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010239	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
24	9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010247	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
25	9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010255	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
26	9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010263	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
27	9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010271	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
28	9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010281	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
29	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010298	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
30	9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010301	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
31	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010311	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses

Processo: 2022053/22
 Folha: 2699
 Rubrica: R

20/10/22, 09:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

32	9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010328	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
33	9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PVC X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010336	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
34	9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010344	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
35	9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML ATIVA	1177200010352	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
36	9 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200010360	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
37	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1177200010379	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
38	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 50 ML ATIVA	1177200010387	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
39	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 100 ML ATIVA	1177200010395	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
40	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200010409	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
41	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML ATIVA	1177200010417	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses

Processo: 2022053/24
Folha: 2700
Rubrica: P

20/10/22, 09:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2027053/21
Folha: 2701
Rubrica: 2

20/10/22, 09:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX

Nome da Empresa Detentora do Registro	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	01.784.792/0001-03	Autorização	1.01.772-2
Processo	25000.006762/9279	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	16/09/1999
Nome Comercial	SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX	Registro	117720001	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL			ATC	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

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

Processo: 2022053/22
 Folha: 2709
 Rubrica: R

20/10/22, 09:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1	9 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS POLIET X 500 ML 01 CANCELADA OU CADUCA	1177200010018	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/10/2000	24 meses
2	9 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010026	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
3	9 MG/ML SOL INJ CX 90 FR PLAS TRANS POLIET X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010034	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
4	9 MG/ML SOL INJ CX 48 FR AMP TRANS POLIET X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010042	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
5	9 MG/ML SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS POLIET X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010050	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
6	100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010069	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
7	200 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010077	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
8	175,5 MG/ML SOL INJ CT CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010085	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/05/2002	24 meses
9	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010093	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
10	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010107	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
11	175,5 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010115	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses

Processo: 20220-3/22
Folha: 2 403
Rubrica: 12

20/10/22 09:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010123	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
13	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PVC X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010131	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
14	9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PVC X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010141	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
15	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PLAS TRANS X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010158	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
16	9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PLAS TRANS X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010166	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
17	9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PVC X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010174	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
18	9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PVC X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010182	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
19	9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010190	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
20	9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010204	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
21	9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PVC X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010212	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses

Processo: 2022053/24
Folha: 2309
Rubrica: 1

20/10/22 09:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

22	9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PVC X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010220	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
23	9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010239	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
24	9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010247	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
25	9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010255	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
26	9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010263	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
27	9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010271	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
28	9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010281	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
29	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010298	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
30	9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010301	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
31	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010311	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses

Processo: 2022053120
Folha: 2
Rubrica: R

20/10/22, 09:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

32	9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010328	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
33	9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PVC X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010336	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
34	9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010344	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
35	9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML ATIVA	1177200010352	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
36	9 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200010360	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
37	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1177200010379	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
38	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 50 ML ATIVA	1177200010387	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
39	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 100 ML ATIVA	1177200010395	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
40	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200010409	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
41	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML ATIVA	1177200010417	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses

Processo: 2022.053/22
Folha: 2 706
Rubrica: R

20/10/22, 09:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202205366
Folha: 2707
Rubrica: P

20/10/22, 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25991.005960/79	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	18/08/1980
Nome Comercial	SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA	Registro	100410011	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	GLICOSE, 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	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110137	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses

Processo: 20140370
Folha: 2708
Rubrica: 1

20/10/22, 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110102	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/03/1983	24 meses
3	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110030	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/03/1983	24 meses
4	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110213	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/03/1995	24 meses
5	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110181	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/02/1992	24 meses
6	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110191	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/02/1992	24 meses
7	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110051	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
8	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110060	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
9	25 MG/ML + 4,5 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110161	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
10	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110203	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/02/1992	24 meses
11	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110124	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses

Processo: 2022053/21
Folha: 2709
Rubrica: 12

20/10/22 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110145	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
13	80 MG/ML + 1,8 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110153	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses
14	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004100110140	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
15	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004100110159	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
16	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004100110167	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
17	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004100110175	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
18	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004100110183	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
19	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004100110191	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses
20	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ IV CX BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110205	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/08/1980	24 meses

Processo: 2011053/22
Folha: 23/20
Rubrica: P

20/10/22 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205362
Folha: 231
Rubrica: 1

00.10/22 09.02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 2 F11
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICOSE

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.229009/2004-83	Categoria Regulatória		Data do registro	07/01/2005
Nome Comercial	GLICOSE	Registro	100410107	Vencimento do registro	11/2027
Princípio Ativo	GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Farmacológica	OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL			ATC	OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070010	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 20003/12
Folha: 27/3
Rubrica: _____

20/10/22 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	100 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070029	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070037	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
5	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070053	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
6	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070061	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
7	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070071	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
8	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070088	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
9	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070096	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
10	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070101	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
11	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1004101070118	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
12	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070126	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 202105316
Folha: 2314
Rubrica: 1

30/10/23 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

13	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070134	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
14	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070142	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
15	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070150	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
16	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070169	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
17	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070177	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
18	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070185	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
21	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070215	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
22	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070223	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
23	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070231	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
24	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070241	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 2022053/20
Folha: 2715
Rubrica:

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

25	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070258	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
26	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070266	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
27	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070274	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
28	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070282	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
31	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1004101070312	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
32	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070320	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
33	50 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070339	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
34	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070347	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
35	50 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070355	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
36	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070363	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 2082053/21
Folha: 25/6
Rubrica: R

10/12/09 02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

37	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070371	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
38	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070381	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
39	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070398	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
40	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070401	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
41	100 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070411	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
42	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070428	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
43	100 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070436	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
44	500 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070444	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 2011053/22
Folha: 2
Rubrica: 1

16/10/22 09:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX

Nome da Empresa Detentora do Registro	EQUIPLEX INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	01.784.792/0001-03	Autorização	1.01.772-2
Processo	25000.006762/9279	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	16/09/1999
Nome Comercial	SOLUCAO FISIOLÓGICA DE CLORETO DE SÓDIO EQUIPLEX	Registro	117720001	Vencimento do registro	06/2028
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL			ATC	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

ⓘ MEDIDA CAUTELAR


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

Processo: 2021053/22
Folha: 2718
Rubrica: R

20/10/22 09:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1	9 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS TRANS POLIET X 500 ML 01 CANCELADA OU CADUCA	1177200010018	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/10/2000	24 meses
2	9 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010026	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
3	9 MG/ML SOL INJ CX 90 FR PLAS TRANS POLIET X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010034	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
4	9 MG/ML SOL INJ CX 48 FR AMP TRANS POLIET X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010042	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
5	9 MG/ML SOL INJ CX 12 FR PLAS TRANS POLIET X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010050	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
6	100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010069	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
7	200 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010077	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
8	175.5 MG/ML SOL INJ CT CX 100 AMP POLIET X 10 ML ATIVA	1177200010085	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/05/2002	24 meses
9	9 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010093	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
10	100 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010107	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
11	175.5 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML ATIVA	1177200010115	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 270
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	200 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PE X 10 ML	1177200010123	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/08/2002	24 meses
	ATIVA				
13	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PVC X 50 ML	1177200010131	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
14	9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PVC X 50 ML	1177200010141	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
15	9 MG/ML SOL INJ CX 72 BOLS PLAS TRANS X 50 ML	1177200010158	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
16	9 MG/ML SOL INJ CX 120 BOLS PLAS TRANS X 50 ML	1177200010166	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
17	9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PVC X 100 ML	1177200010174	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
18	9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PVC X 100 ML	1177200010182	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
19	9 MG/ML SOL INJ CX 60 BOLS PLAS TRANS X 100 ML	1177200010190	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
20	9 MG/ML SOL INJ CX 100 BOLS PLAS TRANS X 100 ML	1177200010204	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				
21	9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PVC X 250 ML	1177200010212	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Processo: 2011.053/22
Folha: 270
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

22	9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PVC X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010220	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
23	9 MG/ML SOL INJ CX 40 BOLS PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010239	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
24	9 MG/ML SOL INJ CX 48 BOLS PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010247	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
25	9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010255	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
26	9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010263	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
27	9 MG/ML SOL INJ CX 20 BOLS PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010271	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
28	9 MG/ML SOL INJ CX 24 BOLS PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010281	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
29	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010298	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
30	9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010301	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
31	9 MG/ML SOL INJ CX 10 BOLS PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010311	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2721
Rubrica: 12

12/09/00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

32	9 MG/ML SOL INJ CX 12 BOLS PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010328	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
33	9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PVC X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010336	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
34	9 MG/ML SOL INJ CX 06 BOLS PLAS TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1177200010344	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
35	9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML ATIVA	1177200010352	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
36	9 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200010360	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
37	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1177200010379	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
38	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 50 ML ATIVA	1177200010387	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
39	9 MG/ML SOL INJ IV CX 70 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 100 ML ATIVA	1177200010395	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
40	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 250 ML ATIVA	1177200010409	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses
41	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PLAS TRANS PE SIST FECH X 500 ML ATIVA	1177200010417	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/09/1999	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 272
Rubrica: F

03/00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 201105322
Folha: 2703
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICOSE

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.229009/2004-83	Categoria Regulatória		Data do registro	07/01/2005
Nome Comercial	GLICOSE	Registro	100410107	Vencimento do registro	11/2027
Princípio Ativo	GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL			ATC	OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070010	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 2072053/21
Folha: 274
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	100 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070029	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070037	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
5	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070053	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
6	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070061	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
7	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070071	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
8	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070088	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
9	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070096	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
10	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070101	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
11	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1004101070118	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
12	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070126	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 0022053/22
Folha: 2725
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

13	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070134	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
14	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070142	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
15	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070150	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
16	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070169	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
17	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070177	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
18	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070185	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
21	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070215	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
22	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070223	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
23	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070231	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
24	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070241	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2726
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

25	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070258	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
26	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070266	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
27	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070274	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
28	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070282	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
31	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1004101070312	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
32	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070320	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
33	50 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070339	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
34	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070347	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
35	50 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070355	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
36	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070363	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 022053/22
Folha: 2727
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

37	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070371	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
38	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070381	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
39	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070398	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
40	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070401	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
41	100 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070411	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
42	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070428	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
43	100 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070436	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
44	500 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004101070444	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 202053/21
 Folha: 258
 Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICOSE

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.229009/2004-83	Categoria Regulatória		Data do registro	07/01/2005
Nome Comercial	GLICOSE	Registro	100410107	Vencimento do registro	11/2027
Princípio Ativo	GLICOSE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL	ATC			OUTRAS SOL P/ REPOS HIDROELETROLITICA E ALIM PARENTERAL
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Id	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PLAS TRANS X 250 ML <div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">CANCELADA OU CADUCA</div>	1004101070010	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 2725
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	100 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070029	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070037	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
5	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070053	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
6	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070061	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
7	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070071	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
8	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070088	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
9	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070096	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
10	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101070101	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1004101070118	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
12	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070126	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 201205311
Folha: 2730
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

13	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070134	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
14	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070142	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
15	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070150	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
16	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070169	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
17	100 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070177	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
18	50 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070185	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
21	500 MG/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070215	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
22	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070223	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
23	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070231	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
24	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070241	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 2020.53/22
Folha: 231
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

25	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070258	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070266	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
27	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070274	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
28	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070282	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
31	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1004101070312	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
32	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070320	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
33	50 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070339	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
34	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070347	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
35	50 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070355	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
39	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070363	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 202105322
Folha: 2732
Rubrica: ✓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

37	50 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070371	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
38	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070381	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
39	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070398	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
40	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070401	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
41	100 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070411	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
42	100 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070428	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
43	100 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070436	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
44	500 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070444	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 1022.053/11
Folha: 2732
Rubrica: R

20/10/22. 09:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNÉSIO

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101630013	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2018	24 meses

https://www.gov.br/anvisa/pt-br/assuntos/medicamentos/25351170439201887/

Processo: 202053/20
Folha: 2734
Rubrica: R

20/10/22, 09:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	500 MG/ML SOL INJ CX 200 AMP PLAS PE TRANS X 10 ML ATIVA	1031101630021	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/09/2018	24 meses
---	---	---------------	-------------------	------------	-------------

Processo: 2011053/21
Folha: 2735
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.042612/2004-52	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	09/07/2004
Nome Comercial	SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO	Registro	100410103	Vencimento do registro	09/2026
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO, cloreto de cálcio diidratado, CLORETO DE POTÁSSIO, LACTATO DE SÓDIO	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL	ATC			REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(0,6 + 0,02 + 0,03 + 0,31)G/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101030019	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses

Processo: 202053/02
Folha: 236
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	(0,6 + 0,02 + 0,03 + 0,31)G/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101030027	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
3	SOL INJ CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101030035	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
4	SOL INJ CX FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101030043	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
5	SOL INJ CX BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101030051	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
6	SOL INJ CX BOLS PLAS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101030061	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
7	SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101030078	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
8	SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101030086	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses
9	SOL INJ IV CX 30 BOLS PLAS SIST FECH X 500ML ATIVA	1004101030094	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses

Processo: 2011053/26
 Folha: 2 + 3 +
 Rubrica: ✓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFATO DE MAGNÉSIO

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	123,4 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 3 CT 100 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050017	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
2	100 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 200 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050025	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses

Processo: 2022053/26
Folha: 2738
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	100 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 100 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050033	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
4	100 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050041	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
5	123,4 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050051	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
6	123,4 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 200 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050068	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
7	500 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050076	Solução Injetável	05/10/2004	24 meses
8	500 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 100 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050084	Solução Injetável	05/10/2004	24 meses
9	500 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 200 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050092	Solução Injetável	05/10/2004	24 meses

Processo: 2022053/22
 Folha: 239
 Rubrica: 2

20/10/22, 09:20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Succinato Sódico de Metilprednisolona

Nome da Empresa	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Detentora do Registro					
Processo	25351.936348/2020-30	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/12/2020
Nome Comercial	Succinato Sódico de Metilprednisolona	Registro	100410220	Vencimento do registro	01/2028
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE METILPREDNISOLONA	Medicamento de referência			SOLU-MEDROL®
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS	ATC			GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	125 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102200015	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	14/12/2020	24 meses

https://www.anvisa.gov.br/medicamentos/medicamentos/25351936348202030/

Processo: 2022053121
 Folha: 2710
 Rubrica: R

20/10/22, 09:20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	125 MG PO LIOF SOL INJ CX 25 FA VD TRANS + DIL 25 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102200023	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	14/12/2020	24 meses
3	125 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + DIL 50 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102200031	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	14/12/2020	24 meses
4	500 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP VD TRANS X 8 ML ATIVA	1004102200041	PO LIOFILIZADO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	14/12/2020	24 meses
5	500 MG PO LIOF SOL INJ CX 25 FA VD TRANS + DIL 25 AMP VD TRANS X 8 ML ATIVA	1004102200058	PO LIOFILIZADO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	14/12/2020	24 meses
6	500 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + DIL 50 AMP VD TRANS X 8 ML ATIVA	1004102200066	PO LIOFILIZADO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	14/12/2020	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2741
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: RINGER

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	8,6 MG/ML + 0,3 MG/ML + 0,33 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090015	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1984	24 meses

Processo: 202053/22
Folha: 27/2
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	8,6 MG/ML + 0,3 MG/ML + 0,33 MG/ML SOL INJ CX 40 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090023	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/11/1998	24 meses
3	8,6 MG/ML + 0,3 MG/ML + 0,33 MG/ML SOL INJ CX 20 FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090031	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/11/1998	24 meses
4	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090041	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/11/1998	24 meses
5	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090058	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/11/1998	24 meses
6	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090066	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/11/1998	24 meses
7	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090074	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
8	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090082	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
9	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PE TRANS SIST FECH X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090090	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses

Processo: 2020-53/26
Folha: 2743
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

10	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 40 BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031100090104	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
11	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031100090112	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
12	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PP TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1031100090120	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
46	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090465	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
47	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1031100090473	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
48	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090481	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
49	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PVC TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090491	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
50	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PP TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1031100090503	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses
51	8,6 + 0,3 + 0,33 MG/ML SOL INJ IV BOLS PE TRANS SIST FECH X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090511	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/12/1900	24 meses

Processo: 202205312
Folha: 2744
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053126
Folha: 2745
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Ampicilina Sódica + Sulbactam Sódico

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936314/2020-45	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/12/2020
Nome Comercial	Ampicilina Sódica + Sulbactam Sódico	Registro	100410214	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	AMPICILINA SÓDICA, SULBACTAM SÓDICO			Medicamento de referência	UnaSyn
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS-ASSOCIACOES MEDICAMENTOSAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(1,0 + 0,5) G PO P/ SOL INJ CT FA VD TRANS X 3,2 ML ATIVA	1004102140012	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses

Processo: 2022053/26
Folha: 2746
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	(1,0 + 0,5) G PO P/ SOL INJ CX 20 FA VD TRANS X 3,2 ML ATIVA	1004102140020	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
3	(1,0 + 0,5) G PO P/ SOL INJ CX 30 FA VD TRANS X 3,2 ML ATIVA	1004102140039	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
4	(2,0 + 1,0) G PO P/ SOL INJ CT FA VD TRANS X 6,4 ML ATIVA	1004102140047	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
5	(2,0 + 1,0) G PO P/ SOL INJ CX 30 FA VD TRANS X 6,4 ML ATIVA	1004102140055	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
6	(2,0 + 1,0) G PO P/ SOL INJ CX 20 FA VD TRANS X 6,4 ML ATIVA	1004102140063	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses

Processo: 2022053/24
Folha: 247
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Succinato Sódico de Metilprednisolona

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936348/2020-30	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/12/2020
Nome Comercial	Succinato Sódico de Metilprednisolona	Registro	100410220	Vencimento do registro	01/2028
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE METILPREDNISOLONA			Medicamento de referência	SOLU-MEDROL®
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS			ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Atualização					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	125 MG PO LIOFI SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102200015	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	14/12/2020	24 meses

Processo: 20205362
Folha: 25/28
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	125 MG PO LIOF SOL INJ CX 25 FA VD TRANS + DIL 25 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102200023	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	14/12/2020	24 meses
3	125 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + DIL 50 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102200031	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	14/12/2020	24 meses
4	500 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP VD TRANS X 8 ML ATIVA	1004102200041	PO LIOFILIZADO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	14/12/2020	24 meses
5	500 MG PO LIOF SOL INJ CX 25 FA VD TRANS + DIL 25 AMP VD TRANS X 8 ML ATIVA	1004102200058	PO LIOFILIZADO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	14/12/2020	24 meses
6	500 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + DIL 50 AMP VD TRANS X 8 ML ATIVA	1004102200066	PO LIOFILIZADO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	14/12/2020	24 meses

Processo: 202205364
 Folha: 2
 Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SUCCINIL COLIN

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25000.019083/9421	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/04/1996
Nome Comercial	SUCCINIL COLIN	Registro	104970206	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	CLORETO DE SUXAMETÔNIO	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR	ATC	BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR		
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	100 MG PO LIOF INJ CX FA VD AMB CANCELADA OU CADUCA	1049702060011	PO LIOFILO INJETAVEL	07/06/2001	24 meses
	500 MG PO LIOF INJ CX FA VD AMB CANCELADA OU CADUCA	1049702060028	PO LIOFILO INJETAVEL	07/06/2001	24 meses

Processo: 2027053/22
Folha: 2750
Rubrica: ✓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	100 MG PO SOL INJ CT FA VD TRANS <input type="checkbox"/> ATIVA	1049702060036	PO LIOFILO INJETAVEL	16/04/1996	24 meses
4	500 MG PO SOL INJ CT FA VD TRANS <input type="checkbox"/> ATIVA	1049702060044	PO LIOFILO INJETAVEL	16/04/1996	24 meses

Processo: 2022053/2
 Folha: 9/21
 Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

02/09/26

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SUCCINIL COLIN

Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25000.019083/9421	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/04/1996
Nome Comercial	SUCCINIL COLIN	Registro	104970206	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	CLORETO DE SUXAMETÔNIO	Medicamento de referência	-	ATC	BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR
Classe Terapêutica	BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Parecer Público	-				
Rotulagem					


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG PO LIOF INJ CX FA VD AMB CANCELADA OU CADUCA	1049702060011	PO LIOFILO INJETAVEL	07/06/2001	24 meses
	500 MG PO LIOF INJ CX FA VD AMB CANCELADA OU CADUCA	1049702060028	PO LIOFILO INJETAVEL	07/06/2001	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 272
Rubrica: ✓

22 09 26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	100 MG PO SOL INJ CT FA VD TRANS <input type="checkbox"/> ATIVA	1049702060036	PO LIOFILO INJETAVEL	16/04/1996	24 meses
1	500 MG PO SOL INJ CT FA VD TRANS <input type="checkbox"/> ATIVA	1049702060044	PO LIOFILO INJETAVEL	16/04/1996	24 meses

Processo: 202053126
 Folha: 253
 Rubrica: 

20/10/22, 09:26

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TENOXICAM

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

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

Processo: 20110532
Folha: 2724
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

20/10/22, 09:26

2	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + AMP DIL X 2 ML ATIVA	1029803740021	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução p/ Diluição Injetável	07/12/2009	24 meses
5	20 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1029803740054	Pó Liofilizado para Solução Injetável	07/12/2009	24 meses
6	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1029803740062	Pó Liofilizado para Solução Injetável	07/12/2009	24 meses

Processo: 201205322
 Folha: 2 + 59
 Rubrica: R

20/10/22, 09:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TENOXICAM					
Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.000894/2009-48	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	07/12/2009
Nome Comercial	TENOXICAM	Registro	102980374	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	TENOXICAM			Medicamento de referência	tenoxicam
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS			ATC	ANTINFLAMATORIOS ANTIREUMATICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + AMP DIL X 2 ML ATIVA	1029803740011	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução p/ Diluição Injetável	07/12/2009	24 meses

Processo: 202203/22
Folha: 2796
Rubrica: 12

20/10/22, 09:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS + AMP DIL X 2 ML ATIVA	1029803740021	Pó Liofilizado para Solução Injetável Solução p/ Diluição Injetável	07/12/2009	24 meses
5	20 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1029803740054	Pó Liofilizado para Solução Injetável	07/12/2009	24 meses
6	40 MG PO LIOF SOL INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1029803740062	Pó Liofilizado para Solução Injetável	07/12/2009	24 meses

Processo: 2022053/26
 Folha: 2727
 Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfato de terbutalina

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.692899/2008-90	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/02/2010
Nome Comercial	sulfato de terbutalina	Registro	113430176	Vencimento do registro	02/2025
Princípio Ativo	SULFATO DE TERBUTALINA	Medicamento de referência		Terbutil	
Classe Terapêutica	BRONCODILADORES	ATC		BRONCODILADORES	
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico		Acesse aqui	

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG/ML SOL INJ CT 06 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301760019	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/02/2010	24 meses
2	0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301760027	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/02/2010	24 meses

Processo: 202205316
Folha: 2798
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	0,5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301760035	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/02/2010	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------

Processo: 20220332
Folha: 2139
Rubrica: R

10/10/22 09:27

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MYDRIACYL

Nome da Empresa Titular do Registro	NOVARTIS BIOCIENCIAS S.A	CNPJ	56.994.502/0001-30	Autorização	1.00.068-5
Processo	25351.659833/2012-99	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	04/11/2013
Nome Comercial	MYDRIACYL	Registro	100681107	Vencimento do registro	09/2025
Princípio Ativo	TROPICAMIDA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	MIDRIATICOS			ATC	MIDRIATICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1006811070012	SOLUÇÃO OFTALMICA	04/11/2013	24 meses
2	10 MG/ML SOL OFT CT 12 FR GOT PLAS TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1006811070020	SOLUÇÃO OFTALMICA	04/11/2013	36 meses

http://www.anvisa.gov.br/medicamentos/25351659833201299/

Processo: 702053/12
Folha: 2700
Rubrica: 12

20/10/22, 09:27

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	10 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1006811070039	SOLUÇÃO OFTALMICA	04/11/2013	24 meses
4	10 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 15 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1006811070047	SOLUÇÃO OFTALMICA	04/11/2013	24 meses

Processo: 20205362
Folha: 2761
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

20/10/22, 09:32

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ácido valpróico

Nome da Empresa Detentora do Registro	BIOLAB SANUS FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
Processo	25351.114943/2018-05	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	28/05/2018
Nome Comercial	ácido valpróico	Registro	109740258	Vencimento do registro	05/2028
Classificação	VALPROATO DE sódio, ÁCIDO VALPRÓICO			Medicamento de referência	DEPAKENE
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG CAP MOLE OR CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1097402580018	Cápsula Mole	28/05/2018	24 meses
2	576 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1097402580026	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2 de 2
Rubrica: _____

20/10/22 09:32

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	576 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 ATIVA	1097402580034	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses
---	---	---------------	----------------------	------------	-------------

Processo: 2017.053/22
 Folha: 2763
 Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de bupropiona

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.099171/2016-02	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	19/12/2016
Nome Comercial	cloridrato de bupropiona	Registro	154230252	Vencimento do registro	12/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE BUPROPIONA	Medicamento de referência			WELLBUTRIN SR
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	ATC			ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui
Rotulagem					

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MG COM REV LIB LENTA CT BL AL/AL X 12 ATIVA	1542302520018	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERACAO LENTA	19/12/2016	24 meses
2	150 MG COM REV LIB LENTA CT BL AL/AL X 30 ATIVA	1542302520026	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERACAO LENTA	19/12/2016	24 meses

Processo: 20220536
Folha: 2764
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

150 MG COM REV LIB LENTA CT BL AL/AL X 60 ATIVA	1542302520034	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERACAO LENTA	19/12/2016	24 meses
---	---------------	--	------------	-------------

Processo: 2021053/22
 Folha: 2765
 Rubrica: R

20/10/22 09:32

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ácido valpróico

Nome da Empresa	BIOLAB SANUS FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	49.475.833/0001-06	Autorização	1.00.974-4
Processo	23351.114943/2018-05	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	28/05/2018
Nome Comercial	ácido valproico	Registro	109740258	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio, ÁCIDO VALPRÓICO	Medicamento de referência			DEPAKENE
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES	ATC			ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG CAP MOLE OR CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1097402580018	Cápsula Mole	28/05/2018	24 meses
2	576 MG COM REV CT FR VD AMB X 25 ATIVA	1097402580026	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses

10913201805

Processo: 2017053/22
Folha: 2 Folha
Rubrica: ✓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

20/10/22, 09:32

3	576 MG COM REV CT FR VD AMB X 50 ATIVA	1097402580034	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/05/2018	24 meses
---	--	---------------	----------------------	------------	-------------

5351114943201805/

Processo: 2022053/22
 Folha: 2 de 7
 Rubrica: R

20/10/22, 09:36

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: valproato de sódio

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.262629/2006-96	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	26/12/2006
Nome Comercial	valproato de sódio	Registro	113430142	Vencimento do registro	12/2026
Princípio Ativo	VALPROATO DE sódio			Medicamento de referência	DEPAKENE
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA	1134301420013	XAROPE	26/12/2006	24 meses
2	50 MG/ML XPE CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1134301420021	XAROPE	26/12/2006	24 meses

25351.262629/200696/

Processo: 2022053/22
Folha: 7/10
Rubrica: [assinatura]

20/10/22, 09:36

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	50 MG/ML XPE CT FR PLAS PET AMB X 100 ML + COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301420031	XAROPE	26/12/2006	24 meses
4	50 MG/ML XPE CX 50 FR PLAS PET AMB X 100 ML + 50 COP <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301420048	XAROPE	26/12/2006	24 meses

Processo: 202105322
Folha: 2769
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de amitriptilina

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.087696/2016-97	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/07/2016
Nome Comercial	cloridrato de amitriptilina	Registro	105830799	Vencimento do registro	07/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA	Medicamento de referência	Tryptanol		
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	ATC	ANTIDEPRESSIVOS		
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Atuação					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1058307990017	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/07/2016	24 meses
2	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1058307990025	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/07/2016	24 meses

Processo: 2012053/22
Folha: 2 de 30
Rubrica: D

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1058307990033	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/07/2016	24 meses
4	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1058307990041	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/07/2016	24 meses
5	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 ATIVA	1058307990051	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/07/2016	24 meses
6	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1058307990068	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/07/2016	24 meses
7	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1058307990076	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/07/2016	24 meses
8	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 300 ATIVA	1058307990084	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/07/2016	24 meses
9	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 450 ATIVA	1058307990092	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/07/2016	24 meses
10	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 500 ATIVA	1058307990106	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/07/2016	24 meses

Processo: 20110532
 Folha: 2771
 Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: alprazolam

Nome da Empresa Detentora do Registro	LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA	CNPJ	05.044.984/0001- 26	Autorização	1.06.773-8
Processo	25351.402960/2015- 46	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	02/01/2017
Nome Comercial	alprazolam	Registro	167730496	Vencimento do registro	01/2027
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM			Medicamento de referência	FRONTAL
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1677304960014	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
2	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1677304960022	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Processo: 9077053/22
 Folha: 2
 Rubrica: 

09:35


Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1677304960030	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
4	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1677304960049	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
5	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1677304960057	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
6	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1677304960065	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
7	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1677304960073	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
8	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1677304960081	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
9	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1677304960091	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
10	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1677304960103	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
11	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1677304960111	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
12	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1677304960121	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Processo: 202105366
Folha: 2 / 33
Rubrica: P

20/10/22, 09:35

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202105312
Folha: 2774
Rubrica: 

20/10/22, 09:40

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMAZEPAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003- 65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.015955/0059	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/08/2000
Nome Comercial	BROMAZEPAM	Registro	102350469	Vencimento do registro	08/2025
Princípio Ativo	BROMAZEPAM			Medicamento de referência	LEXOTAN
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023504690013	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses
2	3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1023504690021	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses

mentos/253510159550059/

Processo: 2022053/11
Folha: 2773
Rubrica: D

20/10/22. 09:40

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023504690031	COMPRIMIDO SIMPLES	08/04/2002	24 meses
4	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023504690048	COMPRIMIDO SIMPLES	28/08/2000	24 meses

Processo: 202205326
 Folha: 2 / 76
 Rubrica: R

10/03 09:38

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CINETOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.016037/88	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	11/12/2003
Nome Comercial	CINETOL	Registro	102980096	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	LACTATO DE BIPERIDENO, CLORIDRATO DE BIPERIDENO	Medicamento de referência	-	ATC	ANTIPARKINSONIANOS
Indicação Farmacológica	ANTIPARKINSONIANOS	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Parecer Público	-	Rotulagem			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG COM CT ENV AL PE X 10 ATIVA	1029800960010	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses

Processo: 202053/11
Folha: 2/3
Rubrica: [assinatura]

09/2009 09:38

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800960029	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses
3	2 MG COM CX 8 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1029800960037	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
4	2 MG COM CX 20 BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1029800960045	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
5	2 MG COM CX 4 BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800960053	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
6	2 MG COM CX 20 ENV AL PE X 10 ATIVA	1029800960061	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
7	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1029800960071	COMPRIMIDO SIMPLES	11/12/2003	36 meses
8	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800960088	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses
9	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800960096	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses
10	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800960101	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses
11	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800960118	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses
12	5 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800960126	SOLUÇÃO INJETAVEL	11/12/2003	24 meses

Processo: 2020-33/21
Folha: 278
Rubrica: [assinatura]

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 20170532L
 Folha: 2779
 Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de amitriptilina

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.087352/2007-97	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/01/2008
Nome Comercial	cloridrato de amitriptilina	Registro	103700510	Vencimento do registro	01/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA			Medicamento de referência	TRYPTANOL
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Financiar Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1037005100016	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1037005100024	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses

Processo: 2021.053/2
Folha: 290
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1037005100032	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
4	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1037005100040	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
5	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1037005100059	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses

Processo: 202053/22
Folha: 2781
Rubrica: 12

20/10/22 09:36

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: alprazolam

Nome da Empresa	LEGRAND PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	05.044.984/0001-26	Autorização	1.06.773-8
Processo	25351.402960/2015-46	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	02/01/2017
Nome Comercial	alprazolam	Registro	167730496	Vencimento do registro	01/2027
Princípio Ativo	ALPRAZOLAM			Medicamento de referência	FRONTAL
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1677304960014	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
2	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1677304960022	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

25351.402960/201546/

Processo: 2022053/2
Folha: 2782
Rubrica: R

20/10/22, 09:36

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	0,25 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1677304960030	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
4	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1677304960049	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
5	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1677304960057	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
6	0,5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1677304960065	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
7	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1677304960073	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
8	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1677304960081	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
9	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1677304960091	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
10	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1677304960103	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
11	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1677304960111	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses
12	2 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1677304960121	COMPRIMIDO SIMPLES	02/01/2017	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2753
Rubrica: 1

20/10/22 09:36

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202053/21
 Folha: 2780
 Rubrica: _____

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBAMAZEPINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.545964/2008-99	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/12/2010
Nome Comercial	CARBAMAZEPINA	Registro	113430180	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Fabrico				Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML	1134301800010	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
	CANCELADA OU CADUCA				

Processo: 2022053/22
Folha: 2785
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1134301800029	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
3	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1134301800037	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
4	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1134301800045	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
5	20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA	1134301800053	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
6	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP ATIVA	1134301800061	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
7	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1134301800071	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
3	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1134301800088	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 2580
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TEGRETARD

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25991.004182/79	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/01/1980
Nome Comercial	TEGRETARD	Registro	102980044	Vencimento do registro	01/2025
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA			Medicamento de referência	TEGRETOL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parâmetro Público				Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
2	200 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800440020	COMPRIMIDO SIMPLES	26/06/2002	36 meses
3	400 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800440033	COMPRIMIDO SIMPLES	31/12/1900	36 meses

Processo: 2021053/12
Folha: 257
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

4	400 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800440041	COMPRIMIDO SIMPLES	12/01/1998	36 meses
5	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800440051	COMPRIMIDO SIMPLES	12/01/1998	36 meses
6	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800440068	COMPRIMIDO SIMPLES	26/06/2002	36 meses
7	200 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800440076	COMPRIMIDO SIMPLES	26/06/2002	36 meses
8	400 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800440084	COMPRIMIDO SIMPLES	05/03/2004	36 meses
9	200 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800440092	COMPRIMIDO SIMPLES	16/01/1980	36 meses

Processo: 2021053/02
Folha: 2 + 88
Rubrica: 12

07/09/41

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARKIDOPA

Empresa detentora do Registro	FRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001- 51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.006177/8973	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	29/08/2002
Nome Comercial	PARKIDOPA	Registro	102980107	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	LEVODOPA, CARBIDOPA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS			ATC	ANTIPARKINSONIANOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	250 MG + 25 MG COM CX FR V. 1244B X 30 15 12 2021 CADUCA	1029801070019	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2789
Rubrica: P

09/10/22 09:41

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	250 MG + 25 MG COM CX ENV AL POLIET X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029801070027	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses
1	250 MG + 25 MG COM CX BL AL PLAS INC X 30 ATIVA	1029801070034	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses
1	250 MG + 25 MG COM CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) ATIVA	1029801070045	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses

Processo: 2022053/26
 Folha: 2790
 Rubrica: 12

20/10/22 09:41

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TEGRETARD


Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25991.004182/79	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/01/1980
Nome Comercial	TEGRETARD	Registro	102980044	Vencimento do registro	01/2025
Substância	CARBAMAZEPINA	Medicamento de referência			TEGRETOL
Classe Terapêutica	ANTICÔNVLUSIVANTES	ATC			ANTICÔNVLUSIVANTES
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui
Rotulagem					
2	200 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800440020	COMPRIMIDO SIMPLES	26/06/2002	36 meses
3	400 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800440033	COMPRIMIDO SIMPLES	31/12/1900	36 meses

Processo: 9022053/22
Folha: 2791
Rubrica: 12

20/10/22, 09:41

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

4	400 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800440041	COMPRIMIDO SIMPLES	12/01/1998	36 meses
5	400 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800440051	COMPRIMIDO SIMPLES	12/01/1998	36 meses
6	200 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800440068	COMPRIMIDO SIMPLES	26/06/2002	36 meses
7	200 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800440076	COMPRIMIDO SIMPLES	26/06/2002	36 meses
8	400 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800440084	COMPRIMIDO SIMPLES	05/03/2004	36 meses
9	200 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800440092	COMPRIMIDO SIMPLES	16/01/1980	36 meses

Processo: 202053/22
Folha: 2 / 92
Rubrica: 

2022-09-42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBONATO DE LÍTIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.695995/2008-90	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/06/2009
Nome Comercial	CARBONATO DE LÍTIO	Registro	113430167	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	CARBONATO DE LÍTIO			Medicamento de referência	CARBOLITIUM
Classificação	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 25 ATIVA	1134301670011	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
2	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 50 ATIVA	1134301670028	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 2793
Rubrica: R

11 09 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 60 ATIVA	1134301670036	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses
4	300 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 500 ATIVA	1134301670044	COMPRIMIDO SIMPLES	01/06/2009	24 meses

Processo: 202105312
Folha: 2794
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consulta: / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.042445/2003-69	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/04/2004
Nome Comercial	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA	Registro	102350673	Vencimento do registro	04/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA			Medicamento de referência	ANAFRANIL
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
FRM 5 COM REV CT BL AL P/YS INC X 20 <input type="checkbox"/> EXCLuíDA OU CADUCA	1023506730012	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2/95
Rubrica: R

022 09 42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1023506730020	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1023506730039	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
4	10 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 20 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1023506730047	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
5	10 MG COM REV CT BL AL/AL X 20 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1023506730055	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
6	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506730063	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
7	25 MG COM REV CT BL AL/AL X 20 <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1023506730071	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
8	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506730081	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
9	25 MG COM REV CT BL AL/AL X 500 (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA	1023506730098	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses
10	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC OPC X 450 <input type="checkbox"/> ATIVA	1023506730101	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses

Processo: 202205321
Folha: 2796
Rubrica: ↓

10/10/22 09:42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202053/22
Folha: 2 / 5
Rubrica: P

10/10/22, 09:42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FRISIUM

Nome da Empresa	SANOFI MEDLEY	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Detentora do Registro	FARMACÊUTICA LTDA.				
Processo	25351.190337/2019-69	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	03/06/2019
Nome Comercial	FRISIUM	Registro	183260324	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	CLOBAZAM			Medicamento de referência	SIM
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1832603240016	COMPRIMIDO SIMPLES	03/06/2019	24 meses
2	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1832603240024	COMPRIMIDO SIMPLES	03/06/2019	24 meses

medicamentos/25351.190337201969/

Processo: 2022033/22
Folha: 2738
Rubrica: R

20/10/22, 09:42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1832603240032	COMPRIMIDO SIMPLES	03/06/2019	24 meses
4	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1832603240040	COMPRIMIDO SIMPLES	03/06/2019	24 meses

Processo: 2022053/21
 Folha: 2794
 Rubrica: 12

20/10/22 09:45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORPROMAZ

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autoriz
Processo	25001.002873/87	Categoria Regulatória	Similar	Data de registr
Nome Comercial	CLORPROMAZ	Registro	104970155	Vencim do regi
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			Medica de refe
Classe Farmacêutica	NEUROLEPTICOS			ATC
Parecer Público	-			Buláric Eletrôr
Rotulagem	• CLORPROMAZ_LAYOUT DE EMBALAGEM.PDF - 1 de 1			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT ENV AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1049701550013	COMPRIMIDO SIMPLES	26/03/2001	24 meses
2	5 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1049701550021	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses

Processo: 9022053/20
Folha: 2800
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1049701550031	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
4	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1049701550048	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/03/2001	24 meses

Processo: 90270-53/22
 Folha: 2801
 Rubrica: _____

20/10/22, 09:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: clonazepam					
Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.730932/2011-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/10/2018
Nome Comercial	clonazepam	Registro	125680270	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			Medicamento de referência	RIVOTRIL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 20 ATIVA	1256802700016	Comprimido	01/10/2018	24 meses
2	0,5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30 ATIVA	1256802700024	Comprimido	01/10/2018	24 meses

Processo: 2021053122
Folha: 2802
Rubrica: R

20/10/22 09:43


Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	0,5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60 ATIVA	1256802700032	Comprimido	01/10/2018	24 meses
4	0,5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 300 ATIVA	1256802700040	Comprimido	01/10/2018	24 meses
5	0,5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500 ATIVA	1256802700059	Comprimido	01/10/2018	24 meses
6	0,5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 600 ATIVA	1256802700067	Comprimido	01/10/2018	24 meses
7	0,5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 800 ATIVA	1256802700075	Comprimido	01/10/2018	24 meses
8	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 15 ATIVA	1256802700083	Comprimido	01/10/2018	24 meses
9	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 20 ATIVA	1256802700091	Comprimido	01/10/2018	24 meses
10	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30 ATIVA	1256802700105	Comprimido	01/10/2018	24 meses
11	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60 ATIVA	1256802700113	Comprimido	01/10/2018	24 meses
12	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 300 ATIVA	1256802700121	Comprimido	01/10/2018	24 meses
13	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500 ATIVA	1256802700131	Comprimido	01/10/2018	24 meses
14	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 600 ATIVA	1256802700148	Comprimido	01/10/2018	24 meses
15	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 800 ATIVA	1256802700156	Comprimido	01/10/2018	24 meses

Processo: 20205312
Folha: 2803
Rubrica: 12

20/10/22, 09:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2020053/21
Folha: 2809
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos


Detalhe do Produto: clonazepam

Nome da Empresa Detentora do Registro	EMS S/A	CNPJ	57.507.378/0003-65	Autorização	1.00.235-1
Processo	25351.052367/2005-72	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/05/2005
Nome Comercial	clonazepam	Registro	102350752	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			Medicamento de referência	RIVOTRIL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB CGT X 10 ML <input type="button" value="ATIVA"/>	1023507520011	SOLUÇÃO ORAL	24/05/2005	24 meses
2	2,5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB CGT X 20 ML <input type="button" value="ATIVA"/>	1023507520021	SOLUÇÃO ORAL	24/05/2005	24 meses

Processo: 2022053/21
Folha: 2805
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 2806
Rubrica: 

20/10/22, 09:42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FRISIUM

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.190337/2019-69	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	03/06/2019
Nome Comercial	FRISIUM	Registro	183260324	Vencimento do registro	10/2029
Componento Ativo	CLOBAZAM			Medicamento de referência	SIM
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1832603240016	COMPRIMIDO SIMPLES	03/06/2019	24 meses
2	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1832603240024	COMPRIMIDO SIMPLES	03/06/2019	24 meses

Processo: 201105312
Folha: 2893
Rubrica: 2

20/10/22, 09:42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603240032	COMPRIMIDO SIMPLES	03/06/2019	24 meses
4	20 MG COM CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1832603240040	COMPRIMIDO SIMPLES	03/06/2019	24 meses

Processo: 202105312
Folha: 2308
Rubrica: R

20/10/22, 09:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: clonazepam

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.730932/2011-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/10/2018
Nome Comercial	clonazepam	Registro	125680270	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	CLONAZEPAM			Medicamento de referência	RIVOTRIL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 20 ATIVA	1256802700016	Comprimido	01/10/2018	24 meses
2	0,5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30 ATIVA	1256802700024	Comprimido	01/10/2018	24 meses

Processo: 2021053/21
Folha: 2809
Rubrica: P

20/10/22, 09:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	0,5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60 ATIVA	1256802700032	Comprimido	01/10/2018	24 meses
4	0,5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 300 ATIVA	1256802700040	Comprimido	01/10/2018	24 meses
5	0,5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500 ATIVA	1256802700059	Comprimido	01/10/2018	24 meses
6	0,5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 600 ATIVA	1256802700067	Comprimido	01/10/2018	24 meses
7	0,5 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 800 ATIVA	1256802700075	Comprimido	01/10/2018	24 meses
8	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 15 ATIVA	1256802700083	Comprimido	01/10/2018	24 meses
9	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 20 ATIVA	1256802700091	Comprimido	01/10/2018	24 meses
10	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 30 ATIVA	1256802700105	Comprimido	01/10/2018	24 meses
11	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 60 ATIVA	1256802700113	Comprimido	01/10/2018	24 meses
12	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 300 ATIVA	1256802700121	Comprimido	01/10/2018	24 meses
13	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 500 ATIVA	1256802700131	Comprimido	01/10/2018	24 meses
14	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 600 ATIVA	1256802700148	Comprimido	01/10/2018	24 meses
15	2 MG COM CT BL AL PLAS PVDC TRANS X 800 ATIVA	1256802700156	Comprimido	01/10/2018	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2870
Rubrica: R

20/10/22, 09:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 90270-53/2
Folha: 28/11
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Resultados / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de clorpromazina

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.658906/2017-15	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/09/2018
Nome Comercial	cloridrato de clorpromazina	Registro	102980474	Vencimento do registro	09/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			Medicamento de referência	AMPLICITIL
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	Acesse aqui			Bulário Eletrônico	-

Autologem

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20	1029804740015	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

ATIVA

Processo: 2021053/22
Folha: 28/2
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029804740023	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
3	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029804740031	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
4	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029804740041	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

Processo: 2021053/22
 Folha: 28/3
 Rubrica: _____

20/10/22, 10:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORPROMAZ

Nome da Empresa do registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autoriz
Processo	25001.002873/87	Categoria Regulatória	Similar	Data de registro
Nome Comercial	CLORPROMAZ	Registro	104970155	Vencim do regi
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			Medica de refe
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC
Parecer Público	-			Bulário Eletrôn
Rotulagem	• CLORPROMAZ_LAYOUT DE EMBALAGEM.PDF - 1 de 1			

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	100 MG COM CT ENV AL X 20 CANCELADA OU CADUCA	1049701550013	COMPRIMIDO SIMPLES	26/03/2001	24 meses
	5 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1049701550021	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses

medicamento/2500100287387/

Processo: 20205362
Folha: 2870
Rubrica: 2

20/10/22, 10.00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1049701550031	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
4	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1049701550048	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/03/2001	24 meses

Processo: 700053/22
Folha: 2813
Rubrica: 12

20/10/22 10:18

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIAZEPAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	PHARLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S.A.	CNPJ	02.501.297/0001-02	Autorização	1.04.107-5
Processo	25351.361726/2010-67	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	07/07/2014
Nome Comercial	DIAZEPAM	Registro	141070086	Vencimento do registro	07/2029
Princípio Ativo	DIAZEPAM			Medicamento de referência	VALIUM
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 20 <input type="button" value="ATIVA"/>	1410700860019	COMPRIMIDO SIMPLES	07/07/2014	24 meses

Processo: 202205312
Folha: 28/16
Rubrica: 

022 10 18

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410700860027	COMPRIMIDO SIMPLES	07/07/2014	24 meses
3	10 MG COM CT BL AL PLAS PVC/PE/PVDC TRANS X 500 <input type="checkbox"/> ATIVA	1410700860035	COMPRIMIDO SIMPLES	07/07/2014	24 meses

Processo: 2020053122
 Folha: 2817
 Rubrica: 

13:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AMPLICTIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.411962/2019-50	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	09/09/2019
Nome Comercial	AMPLICTIL	Registro	183260385	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Disponível Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Embalagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	40,00 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 20 ML ATIVA	1832603850019	SOLUÇÃO ORAL	09/09/2019	36 meses
2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1832603850027	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/09/2019	24 meses

Processo: 20110332
Folha: 2816
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	100 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1832603850035	COMPRIMIDO REVESTIDO	09/09/2019	24 meses
---	---	---------------	----------------------	------------	-------------

Processo: 2020033/22
Folha: 2819
Rubrica: 2

20.10.21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HALO DECANOATO

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.019936/9967	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	20/12/1999
Nome Comercial	HALO DECANOATO	Registro	102980240	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	DECANOATO DE HALOPERIDOL	Medicamento de referência			HALDOL DECANOATO
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS	ATC			NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50MG/ML SOL INJ IM CX 3 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029802400012	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses
2	50 MG/ML SOL INJ IM CX 15 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029802400020	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses

Processo: 202205312
Folha: 2820
Rubrica: R

20/10/22, 10:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	50 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802400039	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses
4	50 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802400047	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses

Processo: 9070053/22
 Folha: 2
 Rubrica: 1

20/10/22, 10:08

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: KETAMIN

Nome da Empresa Detentora do	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001- 51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.013550/9725	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	04/12/1997
Nome Comercial	KETAMIN	Registro	102980213	Vencimento do registro	12/2027
Princípio Ativo	cloridrato de escetamina			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS GERAIS INJETAVEIS			ATC	ANESTESICOS GERAIS INJETAVEIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 5 FA VD TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029802130015	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2000	36 meses

0000135509725/

Processo: 20205311
Folha: 2822
Rubrica: P

20/10/22, 10.08

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


2	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD TRANS X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029802130023	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2000	36 meses
3	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1029802130031	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
4	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 FA VD TRANS X 10 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029802130041	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
5	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 2 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029802130058	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
6	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 5 FA VD AMB X 10 ML ATIVA	1029802130066	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
7	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029802130074	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
8	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 FA VD AMB X 10 ML ATIVA	1029802130082	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
9	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029802130090	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
10	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 FA VD AMB X 10 ML ATIVA	1029802130104	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
11	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT AMP VD AMB X 2 ML + SER ATIVA	1029802130112	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses

Processo: 2022053/11
Folha: 2823
Rubrica: R

20/10/22, 10:08

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 3 AMP VD AMB X 2 ML + 3 SER <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802130120	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
13	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 5 AMP VD AMB X 2 ML + 5 SER <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802130139	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/12/1997	24 meses
14	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT EST SER PREENC VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802130147	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses
15	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 12 EST SER PREENC VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802130155	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses
16	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 16 EST SER PREENC VD TRANS X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802130163	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses
17	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT EST SER PREENC VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802130171	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses
18	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 12 EST SER PREENC VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802130181	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses
19	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CT 16 EST SER PREENC VD TRANS X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802130198	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/04/2021	24 meses

Processo: 9021053/22
Folha: 2829
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HALO DECANOATO

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.019936/9967	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	20/12/1999
Nome Comercial	HALO DECANOATO	Registro	102980240	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	DECANOATO DE HALOPERIDOL			Medicamento de referência	HALDOL DECANOATO
Classe Farmacêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Arcelet Público	-			Bulário Eletrônico	Accesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50MG/ML SOL INJ IM CX 3 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029802400012	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses
2	50 MG/ML SOL INJ IM CX 15 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029802400020	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses

Processo: 2027053/2
Folha: 2825
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	50 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802400039	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses
4	50 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802400047	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses

Processo: 2020-3211
 Folha: 2826
 Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: UNI-DIAZEPAX

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25001.004766/86	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	11/01/1990
Nome Comercial	UNI-DIAZEPAX	Registro	104970147	Vencimento do registro	01/2025
Princípio Ativo	DIAZEPAM			Medicamento de referência	VALIUM
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parâncer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Imagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1049701470011	COMPRIMIDO SIMPLES	06/06/2001	24 meses
2	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1049701470028	COMPRIMIDO SIMPLES	06/06/2001	24 meses

Processo: 2011053/2
Folha: 2827
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1049701470036	COMPRIMIDO SIMPLES	06/06/2001	24 meses
4	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1049701470044	COMPRIMIDO SIMPLES	06/06/2001	24 meses
5	5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1049701470052	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/06/2001	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2828
Rubrica: P

20/10/22, 10:21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FENOCRIS

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.015475/73	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	13/01/1997
Nome Comercial	FENOCRIS	Registro	102980016	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	FENOBARBITAL, FENOBARBITAL SÓDICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES	ATC		ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público		Bulário Eletrônico		Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
I	100 MG COM FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800160014	Comprimido	14/06/1999	36 meses

4400005/25992/015475/73/

Processo: 2022053/22
Folha: 2829
Rubrica: 12

20/10/22, 10.21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

9	100 MG COM CX ENV KRAFT POLIET X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800160099	COMPRIMIDO SIMPLES	14/06/1999	36 meses
13	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800160138	COMPRIMIDO SIMPLES	14/06/1999	24 meses
14	100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800160121	***** Comprimido Revestido	14/06/1999	24 meses
15	40MG/ML SOL OR CX 10 FR GOT VD AMB X 20 ML ATIVA	1029800160030	SOLUÇÃO ORAL	13/01/1997	36 meses
16	40MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML ATIVA	1029800160111	SOLUÇÃO ORAL	13/01/1997	36 meses
17	100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1029800160102	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/01/1997	24 meses
18	100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1029800160189	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/01/1997	24 meses
19	100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1029800160197	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/01/1997	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2830
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OXALATO DE ESCITALOPRAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.475057/2011-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	03/05/2013
Nome Comercial	OXALATO DE ESCITALOPRAM	Registro	154230199	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM			Medicamento de referência	LEXAPRO
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Preceder Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 14 ATIVA	1542301990010	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
2	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 15 ATIVA	1542301990029	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2 331
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 28 ATIVA	1542301990037	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
4	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 30 ATIVA	1542301990045	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
5	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 56 ATIVA	1542301990053	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
6	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 60 ATIVA	1542301990061	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
7	10 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 98 ATIVA	1542301990071	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
8	10 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 150 ATIVA	1542301990088	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
9	10 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 450 ATIVA	1542301990096	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
10	10 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 490 ATIVA	1542301990101	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
11	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 14 ATIVA	1542301990118	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
12	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 15 ATIVA	1542301990126	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
13	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 28 ATIVA	1542301990134	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
14	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 30 ATIVA	1542301990142	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
15	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 56 ATIVA	1542301990150	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Processo: 202053/26
Folha: 2830
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

16	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 60 ATIVA	1542301990169	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
17	10 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 98 ATIVA	1542301990177	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
18	10 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 150 ATIVA	1542301990185	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
19	10 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 450 ATIVA	1542301990193	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
20	10 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 490 ATIVA	1542301990207	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
21	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 14 ATIVA	1542301990215	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
22	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 15 ATIVA	1542301990223	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
23	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 28 ATIVA	1542301990231	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
24	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 30 ATIVA	1542301990241	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
25	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 56 ATIVA	1542301990258	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
26	20 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 98 ATIVA	1542301990266	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
27	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 60 ATIVA	1542301990274	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
28	20 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 150 ATIVA	1542301990282	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Processo: 202053/22
Folha: 2833
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

29	20 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 450 ATIVA	1542301990290	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
30	20 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 490 ATIVA	1542301990304	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
31	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 14 ATIVA	1542301990312	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
32	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 15 ATIVA	1542301990320	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
33	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 28 ATIVA	1542301990339	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
34	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 30 ATIVA	1542301990347	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
35	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 56 ATIVA	1542301990355	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
36	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 60 ATIVA	1542301990363	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
37	20 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 98 ATIVA	1542301990371	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
38	20 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 150 ATIVA	1542301990381	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
39	20 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 450 ATIVA	1542301990398	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
40	20 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 490 ATIVA	1542301990401	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Processo: 201705372
Folha: 2834
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Processo: 2022053/22
Folha: 2837
Rubrica: 14

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consulta: Medicamentos / Medicamentos

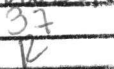
Detalhe do Produto: FENITOINA SODICA

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.807813/2016-19	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/01/2017
Nome Comercial	FENITOINA SODICA	Registro	102980446	Vencimento do registro	01/2027
Princípio Ativo	FENITOÍNA SÓDICA			Medicamento de referência	HIDANTAL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 10 AMP VD TRANS X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029804460012	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses

Processo: 202053/22
Folha: 2836
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	500 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 500 MG/ML VD TRANS X 5 ML (HVB HOSP) ATIVA	1029804460020	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------

Processo: 200205322
Folha: 2837
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: UNI-DIAZEPAX

Nome da Empresa	UNIÃO QUÍMICA	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Detentora do Registro	FARMACÊUTICA NACIONAL S/A				
Processo	25001.004766/86	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	11/01/1990
Nome Comercial	UNI-DIAZEPAX	Registro	104970147	Vencimento do registro	01/2025
Princípio Ativo	DIAZEPAM			Medicamento de referência	VALIUM
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 µg COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1049701470011	COMPRIMIDO SIMPLES	06/06/2001	24 meses
2	10 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1049701470028	COMPRIMIDO SIMPLES	06/06/2001	24 meses

Processo: 2020-312
Folha: 2828
Rubrica: V

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1049701470036	COMPRIMIDO SIMPLES	06/06/2001	24 meses
4	11110 COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1049701470044	COMPRIMIDO SIMPLES	06/06/2001	24 meses
5	5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1049701470052	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/06/2001	24 meses

Processo: 2011053/22
Folha: 2839
Rubrica: P

22 10.0

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OXALATO DE ESCITALOPRAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.475057/2011-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	03/05/2013
Nome Comercial	OXALATO DE ESCITALOPRAM	Registro	154230199	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM			Medicamento de referência	LEXAPRO
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parâncer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 14 ATIVA	1542301990010	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
2	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 15 ATIVA	1542301990029	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Processo: 201105312
Folha: 2840
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 28 ATIVA	1542301990037	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
4	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 30 ATIVA	1542301990045	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
5	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 56 ATIVA	1542301990053	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
6	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 60 ATIVA	1542301990061	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
7	10 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 98 ATIVA	1542301990071	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
8	10 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 150 ATIVA	1542301990088	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
9	10 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 450 ATIVA	1542301990096	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
10	10 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 490 ATIVA	1542301990101	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
11	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 14 ATIVA	1542301990118	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
12	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 15 ATIVA	1542301990126	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
13	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 28 ATIVA	1542301990134	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
14	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 30 ATIVA	1542301990142	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
15	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 56 ATIVA	1542301990150	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Processo: 2020-5362
Folha: 284
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

16	10 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 60 ATIVA	1542301990169	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
17	10 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 98 ATIVA	1542301990177	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
18	10 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 150 ATIVA	1542301990185	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
19	10 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 450 ATIVA	1542301990193	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
20	10 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 490 ATIVA	1542301990207	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
21	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 14 ATIVA	1542301990215	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
22	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 15 ATIVA	1542301990223	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
23	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 28 ATIVA	1542301990231	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
24	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 30 ATIVA	1542301990241	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
25	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 56 ATIVA	1542301990258	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
26	20 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 98 ATIVA	1542301990266	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
27	20 MG COM REV CT BL AL PVDC TRANS X 60 ATIVA	1542301990274	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
28	20 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 150 ATIVA	1542301990282	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Processo: 0022053/2
Folha: 2892
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

29	20 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 450 ATIVA	1542301990290	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
30	20 MG COM REV CX BL AL PVDC TRANS X 490 ATIVA	1542301990304	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
31	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 14 ATIVA	1542301990312	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
32	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 15 ATIVA	1542301990320	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
33	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 28 ATIVA	1542301990339	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
34	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 30 ATIVA	1542301990347	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
35	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 56 ATIVA	1542301990355	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
36	20 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 60 ATIVA	1542301990363	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
37	20 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 98 ATIVA	1542301990371	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
38	20 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 150 ATIVA	1542301990381	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
39	20 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 450 ATIVA	1542301990398	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
40	20 MG COM REV CX BL AL PVC TRANS X 490 ATIVA	1542301990401	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2843
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 20220312
Folha: 2844
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FENITOÍNA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.002460/2015-76	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	30/01/2017
Nome Comercial	FENITOÍNA	Registro	113430193	Vencimento do registro	01/2027
Princípio Ativo	FENITOINA			Medicamento de referência	Hidantal
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 25 ATIVA	1134301930011	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2017	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2845
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	100 MG COM CT BL AL PLAS AMB X 30 ATIVA	1134301930021	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2017	24 meses
3	100 MG COM CX BL AL PLAS AMB X 500 ATIVA	1134301930038	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2017	24 meses

Processo: 2022053/22
 Folha: 2846
 Rubrica: ↓

20/10/22 10:20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFATO DE EFEDRINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001- 10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.188392/2011- 29	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/02/2013
Nome Comercial	SULFATO DE EFEDRINA	Registro	113430185	Vencimento do registro	02/2028
Princípio Ativo	SULFATO DE EFEDRINA			Medicamento de referência	EFEDRIN
Classe Terapêutica	HIPERTENSOR			ATC	HIPERTENSOR
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301850018	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/02/2013	24 meses
2	50 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301850026	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/02/2013	24 meses

105/25351188392201129/

Processo: 2022053/22
Folha: 2847
Rubrica: P

20/10/22, 10.20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	50 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301850034	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/02/2013	24 meses
---	---	---------------	-------------------	------------	-------------

Processo: 2021053/22
 Folha: 2848
 Rubrica: 12

20/10/22, 10:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FLUMAZENIL

Nome da Empresa	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.542723/2011-21	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	13/07/2015
Nome Comercial	FLUMAZENIL	Registro	103700635	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	FLUMAZENIL	Medicamento de referência	LANEXAT	ATC	ANTAGONISTA DE BENZODIAZEPINAS
Classe Terapêutica	ANTAGONISTA DE BENZODIAZEPINAS	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Parecer Público	Acesse aqui				

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,1 MG/ML SOL INJ CT AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037006350016	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2015	24 meses

Processo: 9022053/21
Folha: 2848
Rubrica: 2

20/10/22, 10:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	0,1 MG/ML SOL INJ CT 3 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037006350024	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2015	24 meses
3	0,1 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037006350032	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2015	24 meses
4	0,1 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037006350040	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2015	24 meses
5	0,1 MG/ML SOL INJ CT 10 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037006350059	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2015	24 meses
6	0,1 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037006350067	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2015	24 meses
7	0,1 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037006350075	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2015	24 meses
8	0,1 MG/ML SOL INJ CT 60 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037006350083	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2015	24 meses
9	0,1 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037006350091	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2015	24 meses
10	0,1 MG/ML SOL INJ CT 120 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1037006350105	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/07/2015	24 meses

Processo: 2022053/21
Folha: 2850
Rubrica: 12

20/10/22, 10:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 20220.53/12
Folha: 2 851
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: citrato de fentanila

Nome da Empresa	HIPOLABOR	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Detentora do Registro	FARMACEUTICA LTDA				
Processo	25351.119041/2007-02	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/10/2007
Nome Comercial	citrato de fentanila	Registro	113430151	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	CITRATO DE FENTANILA			Medicamento de referência	Fentanil
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NARCOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MCG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1134301510012	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses
2	50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301510020	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses

Processo: 2020053/22
Folha: 2852
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

4	50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1134301510047	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses
5	50 MCG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1134301510055	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses
6	50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1134301510063	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses
7	50 MCG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1134301510071	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses
8	50 MCG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301510081	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses
9	50 MCG/ML SOL INJ EPI/IV/IM CT 25 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134301510098	Solução Injetável	04/11/2021	12 meses
10	50 MCG/ML SOL INJ EPI/IV/IM CX 50 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134301510101	Solução Injetável	04/11/2021	12 meses
11	50 MCG/ML SOL INJ EPI/IV/IM CX 100 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134301510111	Solução Injetável	04/11/2021	12 meses
12	50 MCG/ML SOL INJ EPI/IV/IM CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML ATIVA	1134301510128	Solução Injetável	04/11/2021	12 meses
13	50 MCG/ML SOL INJ EPI/IV/IM CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML ATIVA	1134301510136	Solução Injetável	04/11/2021	12 meses

Processo: 2022.053/22
Folha: 2853
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/12
 Folha: 2854
 Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FENOCRIS

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.015475/73	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	13/01/1997
Nome Comercial	FENOCRIS	Registro	102980016	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	FENOBARBITAL, FENOBARBITAL SÓDICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Publico	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM FR VD AMB X 200 (EMB HOSP)	1029800160014	Comprimido	14/06/1999	36 meses

CANCELADA OU CADUCA

Processo: 202053/11
 Folha: 2856
 Rubrica: R

20/10/22, 10:21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FENOCRIS

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.015475/73	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	13/01/1997
Nome Comercial	FENOCRIS	Registro	102980016	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	FENOBARBITAL, FENOBARBITAL SÓDICO	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES	ATC		ANTICONVULSIVANTES	
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico		Acesse aqui	
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) <div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">CANCELADA OU CADUCA</div>	1029800160014	Comprimido	14/06/1999	36 meses

Processo: 25992015475/73

Processo: 202205322
Folha: 2857
Rubrica: P

20/10/22, 10:21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

9	100 MG COM CX ENV KRAFT POLIET X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800160099	COMPRIMIDO SIMPLES	14/06/1999	36 meses
13	100 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800160138	COMPRIMIDO SIMPLES	14/06/1999	24 meses
14	100 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800160121	***** Comprimido Revestido	14/06/1999	24 meses
15	40MG/ML SOL OR CX 10 FR GOT VD AMB X 20 ML ATIVA	1029800160030	SOLUÇÃO ORAL	13/01/1997	36 meses
	40MG/ML SOL OR CT FR GOT VD AMB X 20 ML ATIVA	1029800160111	SOLUÇÃO ORAL	13/01/1997	36 meses
17	100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1029800160102	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/01/1997	24 meses
18	100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 36 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1029800160189	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/01/1997	24 meses
19	100 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 25 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1029800160197	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/01/1997	24 meses

Processo: 202205302
Folha: 2808
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: citrato de fentanila

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.119041/2007-02	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	01/10/2007
Nome Comercial	citrato de fentanila	Registro	113430151	Vencimento do registro	10/2027
Princípio Ativo	CITRATO DE FENTANILA			Medicamento de referência	Fentanil
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NARCOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

embalagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MCG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1134301510012	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses
2	50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301510020	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses

Processo: 2021053/11
Folha: 2853
Rubrica: ↓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

4	50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1134301510047	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses
5	50 MCG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1134301510055	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses
6	50 MCG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1134301510063	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses
7	50 MCG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1134301510071	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses
8	50 MCG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1134301510081	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/10/2007	24 meses
9	50 MCG/ML SOL INJ EPI/IV/IM CT 25 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134301510098	Solução Injetável	04/11/2021	12 meses
10	50 MCG/ML SOL INJ EPI/IV/IM CX 50 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134301510101	Solução Injetável	04/11/2021	12 meses
11	50 MCG/ML SOL INJ EPI/IV/IM CX 100 AMP VD TRANS X 5 ML ATIVA	1134301510111	Solução Injetável	04/11/2021	12 meses
12	50 MCG/ML SOL INJ EPI/IV/IM CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML ATIVA	1134301510128	Solução Injetável	04/11/2021	12 meses
13	50 MCG/ML SOL INJ EPI/IV/IM CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML ATIVA	1134301510136	Solução Injetável	04/11/2021	12 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2860
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202053h
Folha: 286
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de fluoxetina

Nome da Empresa Detentora do Registro	MEDQUIMICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA.	CNPJ	17.875.154/0001-20	Autorização	1.00.917-8
Processo	25351.445087/2016-67	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	09/01/2017
Nome Comercial	cloridrato de fluoxetina	Registro	109170103	Vencimento do registro	01/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE FLUOXETINA			Medicamento de referência	PROZAC
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG CAP DURA BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1091701030010	Cápsula dura	09/01/2017	24 meses
2	20 MG CAP DURA BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1091701030029	Cápsula dura	09/01/2017	24 meses

Processo: 1077053/26
Folha: 2862
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	20 MG CAP DURA BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1091701030037	Cápsula dura	09/01/2017	24 meses
4	20 MG CAP DURA BL AL PLAS TRANS X 300 ATIVA	1091701030045	Cápsula dura	09/01/2017	24 meses

Processo: 2022053/2
 Folha: 2863
 Rubrica: 12

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HALO

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.007918/75	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	27/10/2000
Nome Comercial	HALO	Registro	102980020	Vencimento do registro	02/2026
Princípio Ativo	HALOPERIDOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CÁDUCA	1029800200010	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

10/10/2022 10:23:50

Processo: 202005312
 Folha: 2864
 Rubrica: 12

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200053	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	2 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200061	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200075	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	2 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200088	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

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

Processo: 20220.53/22
Folha: 2865
Rubrica: 12

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

9	10 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200096	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	1 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800200113	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	36 meses
	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	5 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800200121	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800200134	SOLUÇÃO ORAL	22/02/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	2 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML ATIVA	1029800200142	SOLUÇÃO ORAL	22/02/2001	36 meses

https://www.informacoes.sa.gov.br/web/consulta/consultas/2599200791875/

Processo: 201205362
Folha: 2866
Rubrica: 12

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Princípio Ativo	HALOPERIDOL
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADORSecundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.CNPJ: - 44.734.671/0001-51Endereço: ITAPIRA - SP - BRASILEtapa de Fabricação:
Modo 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 Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Processo: 202105361
 Folha: 2807
 Rubrica: P

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200156	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
16	5 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200164	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
17	5 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800200172	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
18	10 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800200180	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Processo: 7072053/22
 Folha: 2868
 Rubrica: R

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

19	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA	1029800200199	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	10 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800200202	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800200210	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800200229	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200237	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	36 meses

Processo: 20205312
Folha: 2869
Rubrica: P

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800200245	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	24 meses
25	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800200253	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	24 meses
26	10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA	1029800200261	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	36 meses
27	10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 EMB HOSP CANCELADA OU CADUCA	1029800200271	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	36 meses

Processo: 202205316
Folha: 2870
Rubrica: R

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800200288	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/10/2000	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	2 MG/ML SOL GOT OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA	1029800200296	SOLUÇÃO ORAL	27/10/2000	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
30	2 MG/ML SOL GOT OR CX 10 FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA	1029800200301	SOLUÇÃO ORAL	27/10/2000	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	5 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800200318	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/10/2000	36 meses

Processo: 2020P53/22
Folha: 2871
Rubrica: R

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	5 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800200326	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/10/2000	36 meses

Processo: 1072053/22
 Folha: 2872
 Rubrica: R

20/10/22, 10:24

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFORINE

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001- 51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.016670/9360	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	30/03/1994
Nome Comercial	ISOFORINE	Registro	102980130	Vencimento do registro	03/2029
Princípio Ativo	ISOFLURANO			Medicamento de referência	Isoflurano (Instituto Bioquímico)
Classe Terapêutica	ANESTESICOS GERAIS VOLATEIS E GASOSOS			ATC	ANESTESICOS GERAIS VOLATEIS E GASOSOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1ML/ML SOL INAL CT FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1029801300010	LIQUIDO INALANTE	22/08/2001	24 meses

Processo: 2017053126
Folha: 2849
Rubrica: R

20/10/22 10:24

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	1ML/ML SOL INAL CT FR VD AMB X 240 ML ATIVA	1029801300022	LIQUIDO INALANTE	28/12/2000	24 meses
---	---	---------------	------------------	------------	-------------

Processo: 902053/21
 Folha: 2874
 Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consulta Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HALO

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.007918/75	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	27/10/2000
Nome Comercial	HALO	Registro	102980020	Vencimento do registro	02/2026
Princípio Ativo	HALOPERIDOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
I 5 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200010	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Processo: 2012.053/12
Folha: 287
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	10 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200053	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	2 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200061	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200075	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	2 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200088	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade

Processo: 2012 053/12
 Folha: 2876
 Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

9	10 MG COM CT FR VD AMB X 200 [CANCELADA OU CADUCA]	1029800200096	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	1 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 [CANCELADA OU CADUCA]	1029800200113	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	5 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 [CANCELADA OU CADUCA]	1029800200121	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML [CANCELADA OU CADUCA]	1029800200134	SOLUÇÃO ORAL	22/02/2001	36 meses
	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	2 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML [ATIVA]	1029800200142	SOLUÇÃO ORAL	22/02/2001	36 meses

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Princípio Ativo	HALOPERIDOL
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Representação Comercializada	Não

Processo: 2021053/21
Folha: 29/28
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200156	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	5 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200164	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	5 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800200172	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	10 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800200180	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

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

Processo: 2022053/22
 Folha: 2875
 Rubrica: R

10/22 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

19	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA	1029800200199	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	-------------

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
--	--------------	----------	--------------------	--------------------	----------

20	10 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800200202	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	-------------

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

21	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800200210	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses
----	---	---------------	--------------------	------------	-------------

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

22	1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800200229	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

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

23	5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200237	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	36 meses
----	--	---------------	--------------------	------------	-------------

Processo: 2011053/11
Folha: 2850
Rubrica: P

10/22, 10.23


Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800200245	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800200253	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA	1029800200261	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 EMB HOSP CANCELADA OU CADUCA	1029800200271	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	36 meses

Processo: 2012053/22
Folha: 2881
Rubrica: 

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800200288	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/10/2000	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	2 MG/ML SOL GOT OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800200296	SOLUÇÃO ORAL	27/10/2000	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
30	2 MG/ML SOL GOT OR CX 10 FR GOT PLAS OPC X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800200301	SOLUÇÃO ORAL	27/10/2000	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	5 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800200318	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/10/2000	36 meses

https://www.ans.gov.br/consultas/2594111/91875/

Processo: 2022053/22
Folha: 2882
Rubrica: R

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	5 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800200326	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/10/2000	36 meses

Processo: 2022053/11
 Folha: 2 de 83
 Rubrica: 12

20/10/22, 10:24

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PROLOPA

Nome da Empresa	PRODUTOS ROCHE	CNPJ	33.009.945/0001-23	Autorização	1.00.100-4
Detentora do Registro	QUÍMICOS E FARMACÊUTICOS S.A.				
Processo	25992.018333/73	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	17/10/2001
Nome Comercial	PROLOPA	Registro	101000064	Vencimento do registro	08/2026
Princípio Ativo	LEVODOPA, CLORIDRATO DE BENSERAZIDA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS			ATC	ANTIPARKINSONIANOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

6	(200 + 50) MG COM CT FR VD AMB X 30 ATIVA	1010000640066	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	24 meses
7	(100 + 25) MG CAP DURA LIB PROL CT FR VD AMB X 30 ATIVA	1010000640071	Cápsula Dura de Liberação Prolongada	17/10/2001	36 meses

Medicamentos/25992.018333/73/

Processo: 2022.05312
Folha: 2884
Rubrica: 12

20/10/22, 10.24

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

8	100 MG + 25 MG CAP GELAT DURA LIB PROL CT FR VD AMB X 100 (CANCELADA) CANCELADA OU CADUCA	1010000640088	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS	17/10/2001	36 meses
9	200 MG + 50 MG COM CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1010000640096	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	36 meses
10	200 MG + 50 MG COM CT BL AMB X 30 CANCELADA OU CADUCA	1010000640101	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	36 meses
11	200 MG + 50 MG COM CT BL AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1010000640118	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	36 meses
12	(100 + 25) MG COM SUS CT FR VD AMB X 30 ATIVA	1010000640126	Comprimido para Suspensão	21/01/2002	36 meses
13	100 MG + 25 MG COM DISP CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1010000640134	COMPRIMIDO DISPERSIVEL	21/01/2002	36 meses
14	(100 + 25) MG COM CT FR VD AMB X 30 ATIVA	1010000640142	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	36 meses
15	(100 + 25) MG COM CT FR VD AMB X 60 ATIVA	1010000640150	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	36 meses
16	(100 + 25) MG COM CT FR VD AMB X 90 ATIVA	1010000640169	COMPRIMIDO SIMPLES	17/10/2001	36 meses
17	(150 MG + 50MG + 50 MG) COM LIB MOD CT FR VD AMB X 30 ATIVA	1010000640177	COMPRIMIDO CAMADA TRIPLA	17/10/2001	36 meses

Processo: 2021.053/22
Folha: 2882
Rubrica: ↓

20/10/22, 10:24

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202205362
Folha: 2887
Rubrica: P

20/10/22, 10:25

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	25 MG SOL INJ CX C/ 25 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1029800280028	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/06/1997	36 meses
3	25 MG SOL INJ CX C/ 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1029800280036	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/06/1997	36 meses
4	40 MG/ ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML ATIVA	1029800280044	SOLUÇÃO ORAL	13/06/1997	36 meses
5	25 MG COM CX FR X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800280052	COMPRIMIDO SIMPLES	13/06/1997	36 meses
6	25 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800280060	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/1990	36 meses
7	100 MG COM CX 20 ENV X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800280070	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/1990	36 meses
8	100 MG BASE SOL OR CX 50 FR X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800280089	SOLUÇÃO ORAL	13/06/1997	36 meses
9	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1029800280095	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/1997	24 meses
10	25 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800280109	COMPRIMIDO SIMPLES	13/06/1997	36 meses
11	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1029800280117	COMPRIMIDO SIMPLES	03/03/1998	24 meses
12	100 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800280125	COMPRIMIDO SIMPLES	03/03/1998	36 meses

Processo: 2022053/2
Folha: 288
Rubrica: 12

20/10/22, 10:25

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

13	40 MG/ML SOL ORAL CT 10 FR VD AMB X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800280133	SOLUÇÃO ORAL	23/11/1990	36 meses
14	25 MG COM REV CX BL AL PLAS PVC TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800280141	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/1990	24 meses
15	100 MG COM REV CX BL AL PLAS PVC TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800280151	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/1990	24 meses

Processo: 20220312
Folha: 2883
Rubrica: 12

20/10/22 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto. HALO

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.007918/75	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	27/10/2000
Nome Comercial	HALO	Registro	102980020	Vencimento do registro	02/2026
Princípio Ativo	HALOPERIDOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200010	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Processo: 202205326
Folha: 2 de 50
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	10 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200053	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	2 MG COM CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200061	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
7	5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200075	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	2 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200088	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

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

Processo: 201705316
Folha: 2891
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

9 10 MG COM CT FR VD AMB X 1029800200096 COMPRIMIDO SIMPLES 31/10/2001 36
200 CANCELADA OU CADUCA meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
11	1 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800200113	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
12	5 MG COM CT ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800200121	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
13	20 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800200134	SOLUÇÃO ORAL	22/02/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
14	2 MG/ML SOL OR CX 50 FR GOT PLAS OPC X 10 ML ATIVA	1029800200142	SOLUÇÃO ORAL	22/02/2001	36 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2892
Rubrica: ↓

22.10.23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Princípio Ativo	HALOPERIDOL
Complemento Diferencial da Apresentação	-
Embalagem	<ul style="list-style-type: none">• Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO GOTEJADOR• Secundária - CAIXA DE CARTOLINA COM COLMEIA ()
Local de Fabricação	<ul style="list-style-type: none">• Fabricante: CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA. CNPJ: - 44.734.671/0001-51 Endereço: ITAPIRA - SP - BRASIL Etapa de Fabricação:
Via de Administração	ORAL
Conservação	CONSERVAR EM TEMPERATURA AMBIENTE (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 15 E 30°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE
Restrição de Prescrição	Venda Sob Receita de Controle Especial
Restrição de uso	Adulto e Pediátrico
Destinação	Comercial
Tarja	Vermelha sob restrição
Apresentação fracionada	Não

Processo: 2020053/22
Folha: 2893
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
15	5 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200156	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
16	5 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800200164	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
17	5 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800200172	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
18	10 MG COM CX 20 ENV AL POLIET X 10 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800200180	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

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

Processo: 202005311
Folha: 2899
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

19 10 MG COM CT BL AL PLAS 1029800200199 COMPRIMIDO SIMPLES 31/10/2001 36
INC X 20 PORT 344/98 L C 1 meses
CANCELADA OU CADUCA

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	10 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800200202	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800200210	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses

Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22 1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800200229	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23 5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200237	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	36 meses	

Processo: 2021053/2
Folha: 2895
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
24	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800200245	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
25	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800200253	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
26	10 MG COM CT 2 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA	1029800200261	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
27	10 MG COM CT 20 BL AL PLAS INC X 10 PORT 344/98 L C 1 EMB HOSP CANCELADA OU CADUCA	1029800200271	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	36 meses

Processo: 202205312
Folha: 2 de 3
Rubrica: [assinatura]

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
28	5 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800200288	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/10/2000	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	2 MG/ML SOL GOT OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA	1029800200296	SOLUÇÃO ORAL	27/10/2000	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
30	2 MG/ML SOL GOT OR CX 10 FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA	1029800200301	SOLUÇÃO ORAL	27/10/2000	36 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
31	5 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800200318	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/10/2000	36 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2 497
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
32	5 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800200326	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/10/2000	36 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2898
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consulta: Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.167338/2016-16	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/06/2017
Nome Comercial	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA	Registro	113430194	Vencimento do registro	06/2027
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPROMAZINA			Medicamento de referência	NEOZINE
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	Acesse aqui			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 <input type="button" value="ATIVA"/>	1134301940017	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/06/2017	24 meses
2	100 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 <input type="button" value="ATIVA"/>	1134301940025	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/06/2017	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2899
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2020.053/20
Folha: 2 / 400
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LEVOZINE

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÉUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.008542/74	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	23/11/1990
Nome Comercial	LEVOZINE	Registro	102980028	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA	Medicamento de referência	-	ATC	NEUROLEPTICOS
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS	Bulário Eletrônico	-	Acesse aqui	
Parecer Público	-				

Rotulagem

Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
100 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800280011	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/06/1997	36 meses

Processo: 2021053/11
Folha: 2901
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	25 MG SOL INJ CX C/ 25 AMP VIA AMB X 5 ML ATIVA	1029800280028	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/06/1997	36 meses
3	25 MG SOL INJ CX C/ 50 AMP VIA AMB X 5 ML ATIVA	1029800280036	SOLUÇÃO INJETAVEL	13/06/1997	36 meses
4	40 MG/ ML SOL OR CT FR VD AMB X 20 ML ATIVA	1029800280044	SOLUÇÃO ORAL	13/06/1997	36 meses
5	25 MG COM CX FR X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800280052	COMPRIMIDO SIMPLES	13/06/1997	36 meses
6	25 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800280060	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/1990	36 meses
7	100 MG COM CX 20 ENV X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800280070	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/1990	36 meses
8	1% BASE SOL OR CX 50 FR X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800280089	SOLUÇÃO ORAL	13/06/1997	36 meses
9	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1029800280095	COMPRIMIDO SIMPLES	11/03/1997	24 meses
10	25 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800280109	COMPRIMIDO SIMPLES	13/06/1997	36 meses
11	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1029800280117	COMPRIMIDO SIMPLES	03/03/1998	24 meses
12	100 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800280125	COMPRIMIDO SIMPLES	03/03/1998	36 meses

Processo: 202053/22
Folha: 2902
Rubrica: 12

Consultas - Agencia Nacional de Vigilancia Sanitaria

13	40 MG/ ML SOL ORAL CT 10 EPVD AMB X 20 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800280133	SOLUÇÃO ORAL	23/11/1990	36 meses
4	20 MG COM REV CX BL AL PLAS PVC TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800280141	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/1990	24 meses
15	100 MG COM REV CX BL AL PLAS PVC TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029800280151	COMPRIMIDO SIMPLES	23/11/1990	24 meses

Processo: 202253/22
Folha: 2903
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consulta > Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de midazolam

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001- 04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936311/2020- 10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/12/2020
Nome Comercial	cloridrato de midazolam	Registro	100410212	Vencimento do registro	04/2030
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MIDAZOLAM			Medicamento de referência	DORMONID
Classe Terapêutica	HIPNOTICOS			ATC	HIPNOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET C/ 25 AMP VD TRANS X 5 ML 	1004102120011	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
2	1 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET C/ 25 AMP VD TRANS X 5 ML 	1004102120021	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses

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

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	1 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 50 AMP VD TRANS X 5 ML [ATIVA]	1004102120038	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
4	1 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 50 AMP VD TRANS X 5 ML [ATIVA]	1004102120046	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
5	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 5 AMP VD TRANS X 3 ML [ATIVA]	1004102120054	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
6	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 25 AMP VD TRANS X 3 ML [ATIVA]	1004102120062	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
7	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 50 AMP VD TRANS X 3 ML [ATIVA]	1004102120070	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
8	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 100 AMP VD TRANS X 3 ML [ATIVA]	1004102120089	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
9	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 5 AMP VD TRANS X 10 ML [ATIVA]	1004102120097	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
10	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 25 AMP VD TRANS X 10 ML [ATIVA]	1004102120100	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
11	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML [ATIVA]	1004102120119	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
12	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML [ATIVA]	1004102120127	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses

Processo: 10785312
Folha: 2909
Rubrica: R

10/22 10:25

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022.053/22
Folha: 2906
Rubrica: R

10/10/22, 10:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Maleato de midazolam

Nome da Empresa Intentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010- 92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.666907/2014- 79	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	27/04/2015
Nome Comercial	Maleato de midazolam	Registro	183260067	Vencimento do registro	11/2028
Princípio Ativo	MALEATO DE MIDAZOLAM			Medicamento de referência	Dormonid
Classe Terapêutica	HIPNOTICOS			ATC	HIPNOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	7,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 10 CANCELADA OU CADUCA	1832600670011	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/04/2015	24 meses
2	7,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1832600670028	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/04/2015	24 meses

Medicamentos/25351.666907201479/

Processo: 202205311
Folha: 2907
Rubrica: R

20/10/22, 10:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	7,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 30 CANCELADA OU CADUCA	1832600670036	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/04/2015	24 meses
4	7,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 60 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1832600670044	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/04/2015	24 meses
5	7,5 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 90 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1832600670052	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/04/2015	24 meses
6	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1832600670060	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/04/2015	24 meses
7	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1832600670079	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/04/2015	24 meses
8	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1832600670087	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/04/2015	24 meses
9	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1832600670095	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/04/2015	24 meses
10	15 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 90 ATIVA	1832600670109	COMPRIMIDO REVESTIDO	27/04/2015	24 meses

Processo: 202105311
Folha: 2908
Rubrica: R

20/10/22, 10:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de midazolam

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936311/2020-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/12/2020
Nome Comercial	cloridrato de midazolam	Registro	100410212	Vencimento do registro	04/2030
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MIDAZOLAM			Medicamento de referência	DORMONID
Classe Terapêutica	HIPNOTICOS			ATC	HIPNOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 5 AMP VD TRANS X 5 ML [ATIVA]	1004102120011	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
2	1 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 25 AMP VD TRANS X 5 ML [ATIVA]	1004102120021	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses

25351.936311/2020/10

Processo: 2022.05312
Folha: 2 9.10
Rubrica: P

20/10/22 10:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022.053/22
Folha: 2/11
Rubrica: R

20/10/22, 10:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de midazolam

Nome da Empresa	FRESENIUS KABI	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Detentora do registro	BRASIL LTDA				
Processo	25351.936311/2020-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/12/2020
Nome Comercial	cloridrato de midazolam	Registro	100410212	Vencimento do registro	04/2030
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MIDAZOLAM			Medicamento de referência	DORMONID
Classe Terapêutica	HIPNOTICOS			ATC	HIPNOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 5 AMP VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102120011	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
2	1 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 25 AMP VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102120021	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses

Consultas:25351.936311202010

Processo: 2022053/22
Folha: 2 312
Rubrica: ✓

20/10/22, 10:26

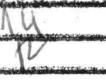
Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	1 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 50 AMP VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102120038	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
4	1 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 100 AMP VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102120046	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
5	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 5 AMP VD TRANS X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102120054	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
6	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 25 AMP VD TRANS X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102120062	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
7	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 50 AMP VD TRANS X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102120070	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
8	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 100 AMP VD TRANS X 3 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102120089	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
9	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 5 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102120097	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
10	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 25 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102120100	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
11	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102120119	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses
12	5 MG/ML SOL INJ IM/IV/RET CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102120127	Solução Injetável	14/12/2020	24 meses

Processo: 202105316
Folha: 2
Rubrica: 1

20/10/22, 10:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202205302
 Folha: 2
 Rubrica: 

20/10/22, 10:28

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DORMIRE

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001- 51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.012052/9521	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	06/12/1995
Nome Comercial	DORMIRE	Registro	102980143	Vencimento do registro	12/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE MIDAZOLAM, MALEATO DE MIDAZOLAM	Medicamento de referência			DORMONID
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES	ATC			ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 5 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA	1029801430015	SOLUÇÃO INJETAVEL	15/12/2000	24 meses

Processo: 0027053/06
Folha: 2 915
Rubrica: P

20/10/22, 10:28

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	1 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 5 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1029801430023	SOLUÇÃO INJETAVEL	15/12/2000	24 meses
3	5 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 5 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1029801430031	SOLUÇÃO INJETAVEL	15/12/2000	24 meses
4	15 MG COM CT 2 ENV AL X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029801430041	COMPRIMIDO REVESTIDO	15/12/2000	36 meses
5	15 MG COM REV CT BL AL FLAST PVC TRANS X 20 ATIVA	1029801430058	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/09/2001	24 meses
6	2 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 120 ML + COP ATIVA	1029801430066	SOLUÇÃO ORAL	05/10/2000	24 meses
7	2 MG/ML SOL OR CX 12 FR AMB X 10 ML + 12 COP ATIVA	1029801430074	SOLUÇÃO ORAL	29/08/2001	24 meses
8	5 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 50 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA	1029801430082	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/12/1995	24 meses
9	1 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1029801430090	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/12/1995	24 meses
10	5 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 50 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1029801430104	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/12/1995	24 meses
11	5 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 10 AMP VD AMB X 3 ML ATIVA	1029801430112	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/12/1995	24 meses

Processo: 90271053/12
Folha: 2
Rubrica: 12

20/10/22, 10:28

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	1 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 10 AMP VD AMB X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029801430120	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/12/1995	24 meses
13	5 MG/ML SOL INJ IV/IM/RET CX 10 AMP VD AMB X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029801430139	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/12/1995	24 meses

Processo: 2022053/26
 Folha: 297
 Rubrica: R

10/22, 10:29

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIMORF

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.016041/88	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	24/02/1989
Nome Comercial	DIMORF	Registro	102980097	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAIDRATADO	Medicamento de referência	-	ATC	ANALGESICOS NARCOTICOS
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS	Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1029800970016	COMPRIMIDO SIMPLES	24/02/1989	24 meses
2	30 MG COM CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1029800970024	COMPRIMIDO SIMPLES	24/02/1989	24 meses

Processo: 1022053122
Folha: 2 518
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	10,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970032	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses
4	1 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800970040	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	13/11/1989	24 meses
5	0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800970059	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	13/11/1989	24 meses
6	1,0 MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1029800970064	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
7	1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970072	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
8	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970080	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
9	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970099	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
10	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1029800970102	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
11	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970113	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses
12	10 MG/ML SOL GOT CT FR VD AMB X 60 ML + CGT ATIVA	1029800970129	SOLUÇÃO ORAL	18/12/1998	24 meses
13	1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 ENVOL AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970131	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses
14	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 ENVOL AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970148	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses

Processo: 202205322
Folha: 2 819
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

15	0.2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970156	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses
16	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970164	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses
17	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970172	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses
18	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970180	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses
19	10.0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970199	SOLUÇÃO INJETAVEL	15/07/1999	24 meses
20	10.0 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970202	SOLUÇÃO INJETAVEL	15/07/1999	24 meses
21	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970210	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
22	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970229	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
23	30 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1029800970237	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	26/08/2002	24 meses
24	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970245	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses

Processo: 201105311
Folha: 2920
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

25	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970253	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
26	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970261	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
27	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970271	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
28	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970288	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
29	60 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1029800970296	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	26/08/2002	24 meses
30	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970301	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
31	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970318	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
32	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970326	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
33	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970334	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
34	100 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1029800970342	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	26/08/2002	24 meses

Processo: 1022053/02
Folha: 2921
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

35	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970350	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
36	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970369	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
37	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970377	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
38	10 MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA	1029800970385	COMPRIMIDO SIMPLES	26/08/2002	24 meses
39	30 MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA	1029800970393	COMPRIMIDO SIMPLES	26/08/2002	24 meses
40	10 MG COM CX BL AL AL X 200 ATIVA	1029800970407	COMPRIMIDO SIMPLES	15/05/2003	24 meses
41	30 MG COM CX BL AL AL X 200 ATIVA	1029800970415	COMPRIMIDO SIMPLES	15/05/2003	24 meses
42	10 MG COM CX BL AL AL X 50 ATIVA	1029800970423	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2005	24 meses
43	30 MG COM CX BL AL AL X 50 ATIVA	1029800970431	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2005	24 meses
44	0,2 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970441	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses
45	10,0 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970458	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses
46	1,0 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970466	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses

Processo: 20205311
Folha: 292
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 201705326
Folha: 2923
Rubrica: P

10/22, 10:40

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEULEPTIL

Nome da Empresa Detentora do Registro	SANOFI MEDLEY FARMACÊUTICA LTDA.	CNPJ	10.588.595/0010-92	Autorização	1.08.326-7
Processo	25351.190083/2019-89	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	03/06/2019
Nome Comercial	NEULEPTIL	Registro	183260317	Vencimento do registro	03/2027
Princípio Ativo	PERICIAZINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 ATIVA	1832603170018	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/06/2019	36 meses
2	10 MG/ML SOL OR PED CT FR VD COT X 20 ML ATIVA	1832603170026	SOLUÇÃO ORAL	03/06/2019	24 meses

Processo: 20205312
Folha: 2
Rubrica: TE

20.10/22, 10:40

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	40 MG/ML SOL OR CT FR VD CGT X 20 ML ATIVA	1832603170034	SOLUÇÃO ORAL	03/06/2019	36 meses
---	--	---------------	--------------	------------	-------------

Processo: 20110-5472
Folha: 2925
Rubrica: 16

20/10/22 10:29

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIMORF

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.016041/88	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	24/02/1989
Nome Comercial	DIMORF	Registro	102980097	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA PENTAI DRATADO	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS	ATC			ANALGESICOS NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1029800970016	COMPRIMIDO SIMPLES	24/02/1989	24 meses
2	30 MG COM CT FR VD AMB X 50 CANCELADA OU CADUCA	1029800970024	COMPRIMIDO SIMPLES	24/02/1989	24 meses

Processo: 2021053/21
Folha: 2526
Rubrica: P

20/10/22 10:29

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	10,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970032	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses
4	1 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800970040	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	13/11/1989	24 meses
5	0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800970059	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	13/11/1989	24 meses
6	1,0 MG/ML SOL INJ CX 20 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1029800970064	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
7	1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970072	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
8	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970080	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
9	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970099	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
10	1,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 10 ML ATIVA	1029800970102	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/09/1991	24 meses
11	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970113	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses
12	10 MG/ML SOL GOT CT FR VD AMB X 60 ML + CGT ATIVA	1029800970129	SOLUÇÃO ORAL	18/12/1998	24 meses
13	1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 ENVOL AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970131	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses
14	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 ENVOL AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970148	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 2927
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

15	0,2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970156	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/08/1996	24 meses
16	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970164	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses
17	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970172	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses
18	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970180	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	13/12/1996	24 meses
19	10,0 MG/ML SOL INJ CX 5 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970199	SOLUÇÃO INJETAVEL	15/07/1999	24 meses
20	10,0 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970202	SOLUÇÃO INJETAVEL	15/07/1999	24 meses
21	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970210	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
22	30 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970229	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
23	30 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1029800970237	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	26/08/2002	24 meses
24	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970245	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses

Processo: 20105312
Folha: 2828
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

25	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970253	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
26	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970261	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
27	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970271	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
28	60 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970288	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
29	60 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1029800970296	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	26/08/2002	24 meses
30	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970301	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
31	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970318	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
32	60 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970326	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
33	100 MG CAP GEL CT FR VD AMB X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970334	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
34	100 MG CAP DURA LIB PROL CX BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1029800970342	CÁPSULA DURA DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	26/08/2002	24 meses

Processo: 2021053/21
Folha: 2999
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

35	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 60 CANCELADA OU CADUCA	1029800970350	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
36	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 100 CANCELADA OU CADUCA	1029800970369	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
37	100 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800970377	CAPSULA GELATINOSA DURA COM MICROGRANULOS DE LIBERAÇÃO CONTROLADA	26/08/2002	24 meses
38	10 MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA	1029800970385	COMPRIMIDO SIMPLES	26/08/2002	24 meses
39	30 MG COM CT BL AL AL X 20 ATIVA	1029800970393	COMPRIMIDO SIMPLES	26/08/2002	24 meses
40	10 MG COM CX BL AL AL X 200 ATIVA	1029800970407	COMPRIMIDO SIMPLES	15/05/2003	24 meses
41	30 MG COM CX BL AL AL X 200 ATIVA	1029800970415	COMPRIMIDO SIMPLES	15/05/2003	24 meses
42	10 MG COM CX BL AL AL X 50 ATIVA	1029800970423	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2005	24 meses
43	30 MG COM CX BL AL AL X 50 ATIVA	1029800970431	COMPRIMIDO SIMPLES	12/12/2005	24 meses
44	0,2 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970441	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses
45	10,0 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029800970458	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses
46	1,0 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800970466	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses

Processo: 202205712
Folha: 2 de 30
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202053/22
Folha: 2931
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE NALOXONA


Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.567640/2009-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	26/04/2010
Nome Comercial	CLORIDRATO DE NALOXONA	Registro	113430177	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NALOXONA			Medicamento de referência	NARCAN
Classe Terapêutica	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOSO			ATC	OUTROS PRODUTOS QUE ATUAM SOBRE O SISTEMA NERVOSO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,4 MG/ ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301770014	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/04/2010	24 meses

Processo: 202105311
Folha: 2
Rubrica: 2031

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	0,4 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301770022	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/04/2010	24 meses
3	0,4 MG/ML SOL INJ CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301770030	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/04/2010	24 meses
4	0,4 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301770049	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/04/2010	24 meses

Processo: 2020053/21
Folha: 2
Rubrica: 

20/10/22, 10:38

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de nortriptilina

Nome da Empresa Fabricadora do Registro	CELLERA FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	33.173.097/0002-74	Autorização	1.00.440-9
Processo	25351.352397/2019-81	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/09/2019
Nome Comercial	cloridrato de nortriptilina	Registro	104400223	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA			Medicamento de referência	PAMELOR
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1044002230019	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/09/2019	24 meses

https://www.anvisa.gov.br/medicamentos/medicamentos/25351352397201981/

Processo: 2022053122
Folha: 2930
Rubrica: P

20/10/22, 10:38

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1044002230027	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/09/2019	36 meses
3	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1044002230035	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/09/2019	36 meses
4	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1044002230043	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/09/2019	36 meses
5	2 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 100 ML + COL CANCELADA OU CADUCA	1044002230051	SOLUÇÃO ORAL	16/09/2019	24 meses
6	10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1044002230061	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/09/2019	24 meses
7	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1044002230078	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/09/2019	36 meses
8	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1044002230086	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/09/2019	36 meses
9	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 30 ATIVA	1044002230094	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/09/2019	36 meses
10	10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 ATIVA	1044002230108	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/09/2019	24 meses
11	25 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 ATIVA	1044002230116	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/09/2019	36 meses

2535135239/201981/

Processo: 2022053/22
Folha: 2939
Rubrica: P

20/10/22, 10:38

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 ATIVA	1044002230124	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/09/2019	36 meses
13	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 ATIVA	1044002230132	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/09/2019	36 meses

Processo: 2020577
 Folha: 2
 Rubrica: P

20/10/22, 10:39

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de paroxetina

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.843909/2016-37	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	21/05/2018
Nome Comercial	cloridrato de paroxetina	Registro	102980464	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PAROXETINA	Medicamento de referência	AROPAX	ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS	Bulário Eletrônico	-		
Parecer Público	-				
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 10 <input type="button" value="ATIVA"/>	1029804640010	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/05/2018	36 meses

Medicamentos/25351843909201637/