

Processo: 201705312
Folha: 1165
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1166
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PAMERGAN

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ IM CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800420016	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/07/2002	24 meses

Processo: 902053/22
Folha: 1167
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	25 MG DRG CT FR VD AMB X 200 CANCELADA OU CADUCA	1029800420022	DRAGEA SIMPLES	26/07/2002	36 meses
3	25 MG DRG CX 50 FR X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800420032	DRAGEA SIMPLES	19/10/2000	36 meses
4	25 MG COM REV CT FR VD AMB X 200 (EMB. HOSP.) CANCELADA OU CADUCA	1029800420049	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	36 meses
6	2% SOL INJ CX 500 CARP X 1.8 ML CANCELADA OU CADUCA	1029800420067	SOLUÇÃO DERMATOLOGICA	19/10/2000	36 meses
7	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800420075	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	24 meses
8	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800420083	COMPRIMIDO REVESTIDO	19/10/2000	24 meses
15	25 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800420156	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/04/1975	24 meses
16	25 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1029800420164	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/04/1975	24 meses

Processo: 20220532
Folha: 1170
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: COMPLEXO B MEDQUÍMICA

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

Rotulagem

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

Processo: 7022053/20
Folha: 1171
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053122
 Folha: 172
 Rubrica: R

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	KOLPLAST C I S.A.		
CNPJ	59.231.530/0001-93	Autorização	1.02.376-1
Produto	ESPÉCULO DESCARTÁVEL KOLPLAST		

Modelo Produto Médico

- Espéculo vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande
- Espéculo vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador
- Espéculo vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande, com extensão para iluminação
- Espéculo vaginal modelo Collin, tamanhos Virgem, PP, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador e extensão para iluminação. Modelo Graves
- Espéculo vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador
- Espéculo vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com extensão para iluminação
- Espéculo vaginal modelo Graves, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador e extensão para iluminação. Modelo Cusco
- Espéculo vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador
- Espéculo vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com extensão para iluminação
- Espéculo vaginal modelo Cusco, tamanhos Virgem, Pequeno, Médio e Grande, com ducto aspirador e extensão para iluminação

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INSTRUÇÕES DE USO_10237610072 (Solicita_ANVISA).pdf	4210988/21-9 - 25/10/2021 - 10:23

Nome Técnico	Especulo Descartavel
Registro	10237610072
Processo	25351.178943/2010-68
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: KOLPLAST C I S.A. - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO

Vencimento do Registro


VIGENTE

Processo: 2027053/12
Folha: 11-73
Rubrica: [assinatura]

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Processo: 2022 03312
 Folha: 1/30
 Rubrica: 

15.16

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

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

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

Processo: 90220542
Folha: 1175
Rubrica: R

12/22 15:16

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 202005312
 Folha: 1170
 Rubrica: 12

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	FUJIFILM DO BRASIL LTDA		
CNPJ	60.397.874/0001-56	Autorização	8.00.220-6
Produto	FILME PARA RAO - X PLANO FUJI FILM SUPER HR-U		

Modelo Produto Médico


20 Lâminas e 05 Películas: TFF 35 x 91cm / TFF 35,6 x 91,4 cm.

20 Lâminas e 05 Películas : 13 x 30 cm / 13 x 18cm / 15 x 30cm / 15 x 40cm / 18 x 24cm / 20 x 25cm / 24 x 30cm / 24 x 40cm / 35 x 35cm / 35 x 43cm / 30 x 35 cm / 24 x 24 cm / 18 x 43 cm / 25 x 30 cm / 12,7 x 30,5 cm / 25 x 25,4 cm / 27,9 x 35,6 cm.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	FILME HR-U - Manual de operação_1ed.pdf	2468070/21-6 - 25/06/2021 - 02:26

Nome Técnico	Filmes Para Raios X
Registro	80022060035
Processo	25351.078831/2014-53
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: FUJIFILM Corporation FUJINOMIYA Factory - JAPÃO FABRICANTE: FUJIFILM SHIZUOKA CO, LTD. - JAPÃO FABRICANTE: FUJIFILM CORPORATION - JAPÃO
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

Processo: 2022053112
Folha: 1174
Rubrica: 

19/10/22, 15:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PREDNISONA

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

 MEDIDA CAUTELAR

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

sa.gov.br/#/medicamentos/25351334390201019/

19/10/22, 15:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 9021053/22
Folha: 1729
Rubrica: R

19/10/22, 15:33

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BUTALAB

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1384100190011	XAROPE	12/09/2005	24 meses
2	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML ATIVA	1384100190028	XAROPE	12/09/2005	24 meses

Consultas/Medicamentos/253510236050183/

Processo: 2022 053/22
Folha: 1170
Rubrica: P

19/10/22, 15:33

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2020532
 Folha: 1181
 Rubrica: 2

19/10/22, 15:33

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202053/12
Folha: 1182
Rubrica: 12

19/10/22, 15:33

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 202053/22
Folha: 1183
Rubrica: 12

Detalhes do Produto

Nome da Empresa SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA

CNPJ 33.348.467/0001-86 **Autorização** 1.02.434-1

Produto FIO DE ALGODAO/POLIESTER AGULHADO - SHALON

Modelo Produto Médico

Embalagem individual esteril

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	7. ALGODAO.POLIÉSTER.pdf	4040133/21-8 - 13/10/2021 - 08:53

Nome Fio de Sutura

Registro 10243410016

Processo 25000.004046/9904

Fabricante Legal • FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL

Classificação de Risco II - MEDIO RISCO

Vencimento do Registro VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Processo: 202105312
Folha: 1185
Rubrica: R

19/10/22, 15:32

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/12
Folha: 186
Rubrica: P

19/10/22, 15:32

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205312
Folha: 1187
Rubrica: R

19/10/22, 15:32

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022.053/22
Folha: 1188
Rubrica: 12

19/10/22, 15:33

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BUTALAB

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1384100190011	XAROPE	12/09/2005	24 meses
2	0,4 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML ATIVA	1384100190028	XAROPE	12/09/2005	24 meses

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/253510236050183/>

Processo: 2022053/22
Folha: 1188
Rubrica: R

19/10/22 15:33

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 201053/12
 Folha: 1190
 Rubrica: R

19/10/22, 15:33

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022.0.53/A2^c
Folha: 1/10
Rubrica: R

19/10/22, 15:33

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202105312
Folha: 199
Rubrica: R

19/10/22 15:34

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sinvastatina

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

Rotulagem

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

Processo: 202205362
Folha: 1193
Rubrica: R

10/22, 15:34

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 1027053/22
Folha: 1194
Rubrica: 12

09/22 15:34

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 202205312
 Folha: 1195
 Rubrica: R

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	BIOLINE FIOS CIRURGICOS LTDA - EPP		
CNPJ	37.844.479/0001-52	Autorização	1.04.260-2
CAT GUT CROMADO AGULHADO			

Modelo Produto Médico

B0560499BR-CATGUT CROMADO 0 (4) 75CM HR30; B0560480BR-CATGUT CROMADO 2/0 (3,5) 75CM HR30; B0560537BR-CATGUT CROMADO 0 (4) 75CM HR37; B0560430BR-CATGUT CROMADO 2/0 (3,5) 75CM HR26; B0560316BR-CATGUT CROMADO 3/0 (3) 75CM HR22; B0560421BR-CATGUT CROMADO 3/0 (3) 75CM HR26; B0560529BR-CATGUT CROMADO 2/0 (3,5) 75CM HR37; B0561495BR-CATGUT CROMADO 0 (4) 75CM DR32; B0561487BR-CATGUT CROMADO 2/0 (3,5) 75CM DR32; B0561159BR-CATGUT CROMADO 4/0 (2) 75CM DR32; B0560294BR-CATGUT CROMADO 5/0 (1,5) 75CM HR22; B0560324BR-CATGUT CROMADO 2/0 (3,5) 75CM HR22; B0560448BR-CATGUT CROMADO 0 (4) 75CM HR26; B0560464BR-CATGUT CROMADO 4/0 (2) 75CM HR30; B0560472BR-CATGUT CROMADO 3/0 (3) 75CM HR30; B0560502BR-CATGUT CROMADO 1 (5) 75CM HR30; B0560545BR-CATGUT CROMADO 1 (5) 75CM HR37; B0561168BR-CATGUT CROMADO 2/0 (3,5) 75CM DR48; B0561169BR-CATGUT CROMADO 0 (4) 75CM DR48; B0563714BR-CATGUT CROMADO 2/0 (3,5) 75CM GR45; B0561509BR-CATGUT CROMADO 1 (5) 75CM DR32; B0561170BR-CATGUT CROMADO 1 (5) 75CM DR48; B0561479BR-CATGUT CROMADO 3/0 (3) 75CM DR32; B0560308BR-CATGUT CROMADO 4/0 (2) 75CM HR22; B0560138BR-CATGUT CROMADO 2/0 (3,5) 75CM HR17; B0560146BR-CATGUT CROMADO 4/0 (2) 75CM HR17; B0570753BR-CATGUT CROMADO 1 (5) 75CM HR40S; B0570737BR-CATGUT CROMADO 2/0 (3,5) 75CM HR40S; B0570745BR-CATGUT CROMADO 0 (4) 75CM HR40S; B0565253BR-CATGUT CROMADO 1 (5) 90CM HR48; B0569818BR-CATGUT CROMADO LAÇ.0 (4) 150CM HR40S; B0560039BR-CATGUT CROMADO LAÇ.2/0 (3,5) 150CM HR40S; B0560910BR-CATGUT CROMADO 2/0 (3,5) 75CM HR26S; B0560952BR-CATGUT CROMADO 3/0 (3) 75CM HR37S; B0560979BR-CATGUT CROMADO 0 (4) 75CM HR37S; B0560987BR-CATGUT CROMADO 1 (5) 75CM HR37S; B0560995BR-CATGUT CROMADO 2 (6) 75CM HR37S; B0565237BR-CATGUT CROMADO 2/0 (3,5) 90CM HR48; B0561180BR-CATGUT CROMADO 1 (5) 70CM HRN90S; B0565245BR-CATGUT CROMADO 0 (4) 90CM HR48; B0560960BR-CATGUT CROMADO 2/0 (3,5) 75CM HR37S; B0562050BR-CATGUT CROMADO 4/0 (2) 45CM HS15; B0062073BR-CATGUT CROMADO 2/0 (3,5) 150CM S/AG; B0062090BR-CATGUT CROMADO 0 (4) 150CM S/AG; B0061072BR-CATGUT CROMADO 1 (5) 250CM S/AG; B0062103BR-CATGUT CROMADO 1 (5) 150CM; B0061071BR-CATGUT CROMADO 0 (4) 250CM; B0061073BR-CATGUT CROMADO 2 (6) 250CM; B0062057BR-CATGUT CROMADO 4/0 (2) 150CM; B0062065BR-CATGUT CROMADO 3/0 (3) 150CM; B0062111BR-CATGUT CROMADO 2 (6) 150CM; CC0SA150-CATGUT CROMADO 0 S/AG 150CM; CC0SA250-CATGUT CROMADO 0 S/AG 250CM; CC0SA75-CATGUT CROMADO 0 S/AG 75CM; CC1SA150-CATGUT CROMADO 1 S/AG 150CM; CC1SA250-CATGUT CROMADO 1 S/AG 250CM; CC1SA75-CATGUT CROMADO 1 S/AG 75CM; CC20SA150-CATGUT CROMADO 2-0 S/AG 150CM; CC20SA250-CATGUT CROMADO 2-0 S/AG 250CM; CC20SA75-CATGUT CROMADO 2-0 S/AG 75CM; CC30SA150-CATGUT CROMADO 3-0 S/AG 150CM; CC30SA250-CATGUT CROMADO 3-0 S/AG 250CM;

CC20M90 Catgut Cromado nº 0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta romba – comprimento 9,0 cm CC20CT15 Catgut Cromado nº 2-0 (75 cm) - agulha 3/8 círculo – ponta triangular – comprimento 1,5 cm CC20CR30 Catgut Cromado nº 2/0 (75 cm) - agulha 3/8 círculo – ponta cilíndrica – comprimento 3,0 cm CC20CR40 Catgut Cromado nº 2/0 (75 cm) - agulha 3/8 círculo – ponta cilíndrica – comprimento 4,0 cm CC20CR50 Catgut Cromado nº 2-0 (75 cm) - agulha 3/8 círculo – ponta cilíndrica – comprimento 5,0 cm CC20MR20 Catgut Cromado nº 2-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 2,0 cm CC20MR25 Catgut Cromado nº 2-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 2,5 cm CC20MR30 Catgut Cromado nº 2-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 3,0 cm

CC0MR25 Catgut Cromado nº 0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 2,5 cm CC0MR30 Catgut Cromado nº 0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 3,0 cm CC0MR30L Catgut Cromado nº 0 (150 cm)-L* - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 3,0 cm CC0MR35 Catgut Cromado nº 0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 3,5 cm CC0MR40 Catgut Cromado nº 0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 4,0 cm CC0MR40E Catgut Cromado nº 0 (90 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 4,0 cm CC0MR40L Catgut Cromado nº 0 (150 cm)-L* - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 4,0 cm CC0MR50 Catgut Cromado nº 0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 5,0 cm CC0MR50E Catgut Cromado nº 0 (90 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 5,0 cm

CC1MR40E Catgut Cromado nº 1 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 4,0 cm CC1MR40E Catgut Cromado nº 1 (90 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 4,0 cm CC1MR50 Catgut Cromado nº 1 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 5,0 cm CC1MR50E Catgut Cromado nº 1 (90 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 5,0 cm CC1MO90 Catgut Cromado nº 1 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta romba – comprimento 9,0 cm CC0CT40 Catgut Cromado nº 0 (75 cm) - agulha 3/8 círculo – ponta triangular – comprimento 4,0 cm CC0CR30 Catgut Cromado nº 0 (75 cm) - agulha 3/8 círculo – ponta cilíndrica – comprimento 3,0 cm CC0CR40 Catgut Cromado nº 0 (75 cm) - agulha 3/8 círculo – ponta cilíndrica – comprimento 4,0 cm CC0CR50 Catgut Cromado nº 0 (75 cm) - agulha 3/8 círculo – ponta cilíndrica – comprimento 5,0 cm

CC2MR40 Catgut Cromado nº 2 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 4,0 cm CC2MR50 Catgut Cromado nº 2 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 5,0 cm CC1CR30 Catgut Cromado nº 1 (75 cm) - agulha 3/8 círculo – ponta cilíndrica – comprimento 3,0 cm CC1CR40 Catgut Cromado nº 1 (75 cm) - agulha 3/8 círculo – ponta cilíndrica – comprimento 4,0 cm CC1CR50 Catgut Cromado nº 1 (75 cm) - agulha 3/8 círculo – ponta cilíndrica – comprimento 5,0 cm CC1MR25 Catgut Cromado nº 1 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 2,5 cm CC1MR30 Catgut Cromado nº 1 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 3,0 cm CC1MR35 Catgut Cromado nº 1 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 3,5 cm

CC2MR50 Catgut Cromado nº 2-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 2,0 cm CC20MR40 Catgut Cromado nº 2-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 4,0 cm CC20MR50 Catgut Cromado nº 2-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 5,0 cm CC20MR50E Catgut Cromado nº 2-0 (90 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 5,0 cm CC20MR40L Catgut Cromado nº 2-0 (150 cm)-L* - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 2,0 cm CC30MT15 Catgut Cromado nº 3-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta triangular – comprimento 1,5 cm CC30CR30 Catgut Cromado nº 3-0 (75 cm) - agulha 3/8 círculo – ponta cilíndrica – comprimento 3,0 cm

CC30CR40 Catgut Cromado nº 3-0 (75 cm) - agulha 3/8 círculo – ponta cilíndrica – comprimento 4,0 cm CC30MR20 Catgut Cromado nº 3-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 2,0 cm CC30MR25 Catgut Cromado nº 3-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 2,5 cm CC30MR30 Catgut Cromado nº 3-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 3,0 cm CC30MR35 Catgut Cromado nº 3-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 3,5 cm CC30MR40 Catgut Cromado nº 3-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 4,0 cm CC40MT15 Catgut Cromado nº 4-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta triangular – comprimento 1,5 cm CC40MT17 Catgut Cromado nº 4-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta triangular – comprimento 1,7 cm CC40MT20 Catgut Cromado nº 4-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta triangular – comprimento 2,0 cm

CC40CR20 Catgut Cromado nº 4-0 (75 cm) - agulha 3/8 círculo – ponta cilíndrica – comprimento 2,0 cm CC40CR30 Catgut Cromado nº 4-0 (75 cm) - agulha 3/8 círculo – ponta cilíndrica – comprimento 3,0 cm CC40MT15 Catgut Cromado nº 4-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 1,5 cm CC40MR20 Catgut Cromado nº 4-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 2,0 cm CC40MR25 Catgut Cromado nº 4-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 2,5 cm CC40MR30 Catgut Cromado nº 4-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 3,0 cm CC50MT15 Catgut Cromado nº 5-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta triangular – comprimento 1,5 cm CC50CT15 Catgut Cromado nº 5-0 (75 cm) - bi - agulhado - agulha 3/8 círculo – ponta triangular – comprimento 1,5 cm

CC50MT15 Catgut Cromado nº 5-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta triangular – comprimento 1,5 cm
 CC502CT15 Catgut Cromado nº 5-0 (75 cm) - bi -agulhado - agulha 3/8 círculo – ponta triangular – comprimento 1,5 cm
 CC50MR15 Catgut Cromado nº 5-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 1,5 cm
 CC50MR20 Catgut Cromado nº 5-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 2,0 cm
 CC50MR25 Catgut Cromado nº 5-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 2,5 cm
 CC50MR30 Catgut Cromado nº 5-0 (75 cm) - agulha ½ círculo – ponta cilíndrica – comprimento 3,0 cm
 CC602YE80 Catgut Cromado nº 6-0 (30 cm) – bi-agulhado - agulha ¼ círculo – ponta espatulada – comprimento 0,8 cm *L = Fio laçado

Nome do Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	INST. DE USO-FIO DE CTG CR AG - RMS 10426020007.pdf	1506044/21-2 - 20/04/2021 - 07:43

Nome Técnico	Fios e Fitas Cirurgicos
Registro	10426020007
Processo	25000.030836/9946
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: BIOLINE FIOS CIRURGICOS LTDA - EPP - BRASIL
Classificação de Risco	IV - MÁXIMO RISCO
Vencimento do Registro	12/04/2025

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SIMETICONA

Nome da Empresa Titular do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
	25351.342626/2005-54	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	17/04/2006
Nome Comercial	SIMETICONA	Registro	125680137	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	SIMETICONA			Medicamento de referência	LUFTAL
Classe Terapêutica	ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES			ATC	ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Indicação					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG/ML EMU OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1256801370012	EMULSAO ORAL	17/04/2006	24 meses
2	75 MG/ML EMU OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 10 ML (EMB HOSP) ATIVA	1256801370020	EMULSAO ORAL	17/04/2006	24 meses
3	75 MG/ML EMU OR CT FR PLAS OPC GOT X 15 ML ATIVA	1256801370039	EMULSAO ORAL	17/04/2006	24 meses
4	75 MG/ML EMU OR CX 200 FR PLAS OPC GOT X 15 ML (EMB HOSP) ATIVA	1256801370047	EMULSAO ORAL	17/04/2006	24 meses

Processo: 2017053/12
Folha: 1199
Rubrica: R

Processo: 7027053/22
Folha: 1700
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: secnidazol

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

Rotulagem

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

Processo: 202053/22
Folha: 1202
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205302
Folha: 1202
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: simeticona

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.327279/2005-30	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/05/2006
Nome Comercial	simeticona	Registro	125680134	Vencimento do registro	05/2026
Princípio Ativo	DIMETICONA, SIMETICONA			Medicamento de referência	LUFTAL
Classe Terapêutica	ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES			ATC	ADSORVENTES E ANTIFISÉTICOS INTESTINAIS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

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

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2020-53/2
Folha: 1904
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFAZINA

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

Rotulagem

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

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

Processo: 20205322
Folha: 1205
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 7022053/22
Folha: 1206
Rubrica: R

19/10/22, 15:34

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sinvastatina

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

Rotulagem

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

http://www.gov.br/medicamentos/25351674054201711/

Processo: 202205362
Folha: 1207
Rubrica: R

19/10/22, 15:34

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

plas/2533/1674054201711

Processo: 2022.053/22
Folha: 1208
Rubrica: R

19/10/22, 15:34

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 201705322
 Folha: 1209
 Rubrica: 2

19/10/22 15:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SUCCINATO DE METOPROLOL

Nome da Empresa Detentora do Registro	ASTRAZENECA DO BRASIL LTDA	CNPJ	60.318.797/0001-00	Autorização	1.01.618-1
Processo	25351.510215/2013-76	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/12/2014
Nome Comercial	SUCCINATO DE METOPROLOL	Registro	116180249	Vencimento do registro	12/2029
Princípio Ativo	SUCCINATO DE METOPROLOL			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	BETABLOQUEADORES SIMPLES			ATC	BETABLOQUEADORES SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS INC X 20 ATIVA	1161802490011	COMPRIMIDO REVESTIDO DE LIBERAÇÃO PROLONGADA	08/12/2014	36 meses

Processo: 201705322
Folha: 1210
Rubrica: R

17/10/22 15:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 7022053/12
 Folha: 1211
 Rubrica: R

10/22 15:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205372
Folha: 1212
Rubrica: R

10/22, 15:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022.05322
Folha: 12/13
Rubrica: R

15:44

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFADIAZINA DE PRATA

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

Rotulagem

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

Processo: 0022053/11
Folha: 12/11
Rubrica: 

15.44

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1215
Rubrica: 12

19/10/22, 15:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFERBEL

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

Rotulagem

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

Medicamentos/2599201858676/

Processo: 202105312
Folha: 1216
Rubrica: P

19/10/22, 15:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022.053/22
 Folha: 1217
 Rubrica: 16

19/10/22, 15:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFERBEL

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

Rotulagem

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

Processo: 1022053/02
Folha: 1218
Rubrica: ↑

10/10/22, 15:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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


Processo: 2022053/22
 Folha: 1219
 Rubrica: 12

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Acetilcisteína

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.082794/2005-85	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/08/2005
Nome Comercial	Acetilcisteína	Registro	104971317	Vencimento do registro	08/2025
	ACETILCISTEÍNA			Medicamento de referência	FLUIMUCIL
Classe Terapêutica	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO			ATC	EXPECTORANTES BALSAMICOS E MUCOLITICO
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ IV/INAL CT 5 AMP VD AMB X 3 ML <input type="button" value="ATIVA"/>	1049713170016	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/08/2005	24 meses

Processo: 2022053/22
 Folha: 1290
 Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MASFEROL

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

Rotulagem

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

CANCELADA OU CADUCA

Processo: 2022053h2
Folha: 1991
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1923
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1204
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfametoxazol + trimetoprima

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


Rotulagem

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1526
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202053/h2
Folha: 1227
Rubrica: 


Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE TIAMINA

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

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1228
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: VITAMINA C INJETÁVEL

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.208246/2004-19	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	14/04/2005
Nome Comercial	VITAMINA C INJETÁVEL	Registro	110850028	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	ÁCIDO ASCÓRBICO			Medicamento de referência	-
	VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS			ATC	VITAMINAS E SUPLEMENTOS MINERAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1108500280018	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2005	24 meses
	100 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5 ML	1108500280026	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2005	24 meses
	200 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 5ML ATIVA	1108500280034	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2005	24 meses
4	200 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 5ML ATIVA	1108500280042	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/04/2005	24 meses

Processo: 2022053/12
Folha: 1230
Rubrica: R

Processo: 2022053/22
 Folha: 1931
 Rubrica: 1

19/10/22, 15:44

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFADIAZINA DE PRATA

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

Rotulagem

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1232
Rubrica: P

10/02 15:44

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 2021053/26
 Folha: 1233
 Rubrica: 12

Detalhes do Produto

Nome da Empresa

BIOLINE FIOS CIRURGICOS LTDA - EPP

37.844.479/0001-52

Autorização

1.04.260-2

Código

CAT GUT SIMPLES AGULHADO

Modelo Produto Médico

Embalagem individual esteril, acondicionada em caixa contendo 24 unidades

Tipo de Arquivo

Arquivos

Expediente, data e hora de inclusão

INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO
USUÁRIO DO PRODUTOINST. DE USO-Catgut Simp Ag-
RMS.10426020003.pdf1505875/21-8 -
20/04/2021 - 07:18

Nome Técnico

Fios e Fitas Cirurgicos

10426020003

25000.030838/9971

Fabricante Legal

- FABRICANTE: BIOLINE FIOS CIRURGICOS LTDA - EPP - BRASIL

Classificação de Risco

IV - MÁXIMO RISCO


Vencimento do Registro

01/02/2025

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Processo: 2011053/22
Folha: 1234
Rubrica: 

19/10/22, 15:45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFAMETOXAZOL + TRIMETOPRIMA

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

Rotulagem

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

Processo: 2022053/h2
Folha: 1236
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: sulfametoxazol + trimetoprima

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

Rotulagem

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1257
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2017053/22
Folha: 1238
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053122
Folha: 1239
Rubrica: R

19/10/22, 16:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ADREN

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

Rotulagem

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

amentos/2500100141686/

Processo: 2022053/22
Folha: 1210
Rubrica: R

19/10/22. 16:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 2022053/22
Folha: 124
Rubrica: 2

Detalhes do Produto

Nome da Empresa SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA
33.348.467/0001-86 Autorização 1.02.434-1
FIO DE NYLON AGULHADO - SHALON

Modelo Produto Médico

Embalagem individual esteril

Tipo de Arquivo

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	9. NYLON.pdf	4042327/21-4 - 13/10/2021 - 10:13

Nome Técnico

Fios e Fitas Cirurgicos

Registro

10243410009

25000.004052/9907

Fabricante Legal

- FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL

Classificação de Risco

IV - MÁXIMO RISCO

Vencimento do Registro

28/05/2024

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Processo: 2022053/12
Folha: 1247
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ADENOSINA

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

Regulagem

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1743
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1	3 MG/ML SOL INJ CT 2 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301820011	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/01/2011	24 meses
2	3 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301820021	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/01/2011	24 meses
3	3 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134301820038	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/01/2011	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1244
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJEÇÃO

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

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1243
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205312
Folha: 1296
Rubrica: D

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1247
Rubrica: 12

15:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2011033/22
Folha: 1248
Rubrica: P

10/22, 16:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TRANSAMIN

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

MEDIDA CAUTELAR

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

Processo: 2021053/22
Folha: 1249
Rubrica: R

13/10/22, 16:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
 Folha: 1250
 Rubrica: R

19/10/22, 16:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJETÁVEIS

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

Rotulagem

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

Processo: 2011053/22
Folha: 1251
Rubrica: R

19/10/22, 16:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2020-53/22
Folha: 1252
Rubrica: R

19/10/22, 16:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205422
Folha: 1253
Rubrica: R

19/10/22 16:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJETÁVEIS

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

Rotulagem

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

Processo: 102053/22
Folha: 1254
Rubrica: R

19/10/22 16:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053/21
Folha: 1255
Rubrica: P

19/10/22, 16:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2027058/22
 Folha: 1256
 Rubrica: R

19/10/22, 16:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ALBUMAX

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

Rotulagem

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

Processo: 2021053/21
Folha: 1253
Rubrica: 12

19/10/22 16:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/21
Folha: 1258
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFATO DE AMICACINA

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

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

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

Processo: 201705312
Folha: 1259
Rubrica: ↓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 20220559/22
 Folha: 1260
 Rubrica: 12

Detalhes do Produto

Nome da Empresa SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA
CNPJ 33.348.467/0001-86 **Autorização** 1.02.434-1
Produto ACIDO POLIGLICOLICO AGULHADO

Indicação Médica

CAIXA COM 12 ENVELOPES: F500MR25; F500MR35; F500CR30; F500MR30; F500MR40; F900MR50; F501MR25; F501MR35; F501MR40; F901MR50; F520MR25; F520MR35; F520CR30; F520MT30; F520MR40; F530MR25; F530MR20; F530MR35; F530CR30; F540MR15; F540MT15; F540MR25; F540MR20; F550MR15; F550MT15; F440MT15; F450MT15.

CAIXA COM 24 ENVELOPES: D500MR25; D500MR35; D500CR30; D500MR30; D500MR40; D900MR50; D501MR25; D501MR35; D501MR40; D901MR50; D520MR25; D520MR35; D520CR30; D520MT30; D520MR40; D530MR25; D530MR20; D530MR35; D530CR30; D540MR15; D540MT15; D540MR25; D540MR20; D550MR15; D550MT15; D440MT15; D450MT15.

CAIXA COM 36 ENVELOPES: G520MT35; G500MT35; G501MT35; G530MR25; G520MR25; G500MR25; G530MR35; G520MR35; G500MR35; G501MR35; G530MR40; G520MR40; G500MR40; G501MR40; G920MR50; G900MR50; G901MR50; GL520MR40; GL500MR40; G540MR20; G530MR20; G550MR25; G540MR25; G530MR25; G520MR25; G500MR25; G530MR35; G520MR35; G500MR35; G530CR30; G520CR30; G500CR30; G570CR10; G560CR13; G560MR15; G550MR15; G540MR15; G530MR15; G530FR35; G520FR35; G500FR35; G580CR65; G520FR25; G500FR25; G530MT20; G520MT20; G520CTI30; G500CTI30; G501MT35; G502MT40; G502RT15; G520RT25; G510CE65; G5802CE65; G5702CE65; G5602CE65; G5602CE80; G5502CE80; G600MR25; G5202MR65; G620MT25; G600MT25; G650CTI19; G640CTI19; G630CTI19; G650CTI16; G660MT15; G640MT15; G630CTI24; G640CTI19; G602CTI11.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	5.ÁCIDO POLIGLICÓLICO.pdf	4040575/21-1 - 13/10/2021 - 09:05

Nome Técnico Fio de Sutura
Registro 10243410025
Processo 25351.108112/2008-14
Fabricante Legal • FABRICANTE: SHALON FIOS CIRURGICOS LTDA - BRASIL

Classificação de Risco IV - MÁXIMO RISCO

Data de Registro 07/07/2028

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Processo: 2021053/2
Folha: 1261
Rubrica: ↓

Processo: 202203302
Folha: 1562
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ÁGUA PARA INJEÇÃO

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

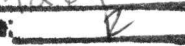
Rotulagem

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

Processo: 2027053/22
Folha: 1263
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2012.053/22
Folha: 1264
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2020-5312
Folha: 1265
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1207
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2020-5312
Folha: 1265
Rubrica: R

Consultas - Agencia Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2012.05312
Folha: 1269
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1270
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFATO DE AMICACINA

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


 MEDIDA CAUTELAR

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

Processo: 201705312
Folha: 1271
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1271
Rubrica: 

19/10/22. 16.06

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ATROFARMA

Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÊUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.023130/0017	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	26/03/2001
Nome Comercial	ATROFARMA	Registro	110850017	Vencimento do registro	03/2026
Princípio Ativo	SULFATO DE ATROPINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS GASTRINTESTINAIS			ATC	ANTIESPASMODICOS E ANTICOLINERGICOS GASTRINTESTINAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,25 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 1 ML <input type="button" value="ATIVA"/>	1108500170018	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses

Consultas/253510231300017/

Processo: 2017053/22
Folha: 1275
Rubrica: R

19/10/22, 16:06

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	0,25 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML	1108500170026	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------

ATIVA

Processo: 202053/22
Folha: 1270
Rubrica: R

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BICARBONATO DE SÓDIO - FARMACE

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

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

Processo: 2022053/21
Folha: 1275
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1	84 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230010	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses
2	84 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230029	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses
3	100 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230037	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses
4	100 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1108500230045	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/2005	24 meses

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 202205312
Folha: 1270
Rubrica: R

Detalhes do Produto

Nome da Empresa BIOLINE FIOS CIRURGICOS LTDA - EPP

CNPJ 37.844.479/0001-52 **Autorização** 1.04.260-2

FIO DE POLIPROPILENO MONOFILAMENTADO AGULHADO

Modelo Produto Médico

Embalagem esteril contendo 24 unidades embaladas individualmente, nos comprimentos 30cm, 45cm, 50cm, 60cm, 75cm e 90cm com diâmetros que variam do número cirúrgico 2 ao 10-0.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de Uso - Fio de Polipropileno - R.M.S. 10426020006.pdf	1397056/21-5 - 12/04/2021 - 03:17

Nome Técnico Fios e Fitas Cirurgicos

Registro 10426020006
25000.030835/9983

Responsável Legal • FABRICANTE: BIOLINE FIOS CIRURGICOS LTDA - EPP - BRASIL

Classificação de Risco IV - MÁXIMO RISCO

Vencimento do Registro 12/04/2025

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Processo: 2022053122
Folha: 12/17
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de amiodarona

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

Rotulagem

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

Processo: 20220532
Folha: 1278
Rubrica: 12

19/02, 16:03

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Processo: 2022053722
 Folha: 1270
 Rubrica: 12

Detalhe do Produto: ampicilina

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.094665/2008-82	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	22/12/2008
Nome Comercial	ampicilina	Registro	125680201	Vencimento do registro	12/2028
Nome do Ativo	AMPICILINA			Medicamento de referência	AMPLACILINA
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	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 12 <input type="button" value="ATIVA"/>	1256802010011	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
2	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 21 <input type="button" value="ATIVA"/>	1256802010028	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
3	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 210 <input type="button" value="ATIVA"/>	1256802010036	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
4	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 120 <input type="button" value="ATIVA"/>	1256802010044	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
5	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 840 <input type="button" value="ATIVA"/>	1256802010052	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses

6	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 480 ATIVA	1256802010060	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
7	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 70 (EMB FRAC) ATIVA	1256802010079	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
8	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 140 (EMB FRAC) ATIVA	1256802010087	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
9	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 280 (EMB FRAC) ATIVA	1256802010095	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses
10	500 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 350 (EMB FRAC) ATIVA	1256802010109	Cápsula dura	22/12/2008	24 meses

Processo: 2012034/E
 Folha: 1250
 Rubrica: [assinatura]

Processo: _____
 Folha: _____
 Rubrica: _____

Processo: 202205302
Folha: 1281
Rubrica: 12

19/10/22, 16:04

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CILINON

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

Rotulagem

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1282
Rubrica: R

19/10/22, 16:04

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021.05312
Folha: 1283
Rubrica: R

20/10/22, 10:52

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ANESTÉSICO OCULUM

Nome da Empresa Detentora do Registro	ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	CNPJ	43.426.626/0001-77	Autorização	1.00.147-8
Processo	25991.000227/80	Categoria Regulatória	Novo	Data do registro	01/03/1996
Nome Comercial	ANESTÉSICO OCULUM	Registro	101470049	Vencimento do registro	04/2025
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TETRACAÍNA, CLORIDRATO DE FENILEFRINA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS	ATC		ANESTESICOS LOCAIS	
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico		Acesse aqui	
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML + 1 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS TRANS GOT X 10 ML ATIVA	1014700490014	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	01/03/1996	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1284
Rubrica: 12

20/10/22, 10:52

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	10 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1014700490022	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	01/03/1996	24 meses
4	10 MG/ML + 1 MG/ML SOL OFT CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1014700490049	SOLUÇÃO OFTÁLMICA	01/03/1996	24 meses

Processo: 2022053/22
 Folha: 1285
 Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Aminofilina

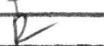
Nome da Empresa Detentora do Registro	FARMACE INDÚSTRIA QUÍMICO-FARMACÉUTICA CEARENSE LTDA	CNPJ	06.628.333/0001-46	Autorização	1.01.085-1
Processo	25351.225914/2004-64	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	07/03/2005
Nome Comercial	Aminofilina	Registro	110850024	Vencimento do registro	03/2025
Princípio Ativo	AMINOFILINA			Medicamento de referência	Aminofilina
Classe Terapêutica	BRONCODILATADORES			ATC	BRONCODILATADORES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	24 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 10ML ATIVA	1108500240016	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/03/2005	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1280
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

ATIVA

Processo: 202205362
Folha: 1287
Rubrica: 

19/10/22, 16:13

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BICARBONATO DE SÓDIO

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

Rotulagem

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

25351.051495/200761/

Processo: 202205362
Folha: 1989
Rubrica: 12

10/22, 16:13

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMOPRIDA

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

Rotulagem

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1250
Rubrica: 

19/10/22, 16:13

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053/02
Folha: 1291
Rubrica: R

19/10/22, 16:14

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEOCAINA PESADA

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

Rotulagem

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

Processo: 2027039/20
Folha: 19/22
Rubrica: 

19/10/22, 16:14

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/p2
Folha: 1293
Rubrica: R

19/10/22, 16:14

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYPOCINA COMPOSTA

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	25992.006004/78	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	19/04/1996
Nome Comercial	HYPOCINA COMPOSTA	Registro	103870023	Vencimento do registro	04/2026
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA, DIPIRONA	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTIESPASMODICOS	ATC		ATC	ANTIESPASMODICOS
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico		Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	6,67MG/ML + 333,4 MG/ML SOL OR CX 50 FR PLAS OPC X 20 ML (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1038700230011	SOLUÇÃO ORAL	18/02/2002	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Processo: 202205362
 Folha: 1255
 Rubrica: R

Detalhe do Produto: AMPLOSPEC

Nome da Empresa Detentora do Registro	INSTITUTO BIOCHIMICO INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	33.258.401/0001-03	Autorização	1.00.063-7
Nome Comercial	AMPLOSPEC	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	01/11/1996
Princípio Ativo	CEFTRIAXONA	Registro	100630003	Vencimento do registro	11/2026
Classe Terapêutica	CEFALOSPORINAS			Medicamento de referência	-
Parecer Público	-			ATC	CEFALOSPORINAS
				Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	500 MG PO INJ CT 01 FA VD TRANS + AMP VD TRANS X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	1006300030015	PO INJETAVEL + DILUENTE	06/09/2001	36 meses
2	1 G PO INJ CT 01 FA VD TRANS + AMP VD TRANS X 10 ML ATIVA	1006300030023	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	06/09/2001	36 meses
3	1 G PO INJ CT 01 FA VD AMB CANCELADA OU CADUCA	1006300030031	PO INJETAVEL	06/09/2001	24 meses
4	500 MG PO INJ CT 01 FA VD AMB CANCELADA OU CADUCA	1006300030041	PO INJETAVEL	06/09/2001	24 meses
5	1 G PO INJ CX 50 FA VD TRANS ATIVA	1006300030058	PO INJETAVEL	01/11/1996	36 meses
6	1 G PO INJ CX 100 FA VD TRANS ATIVA	1006300030066	PO INJETAVEL	01/11/1996	36 meses

Processo: 202205372
Folha: 1296
Rubrica: R

Processo: 2021053/22
Folha: 129
Rubrica: 2

19/10/22, 16:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFAZIMA

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

Rotulagem

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

250000251579611/

Processo: 2022053/22
Folha: 1098
Rubrica: P

19/10/22, 16:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1299
Rubrica: P

10/22 16:15

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.002931/0058	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/03/2000
Nome Comercial	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA	Registro	103700288	Vencimento do registro	03/2025
Princípio Ativo	BUTILBROMETO DE ESCOPOLAMINA	Medicamento de referência	BUSCOPAN		
Classe Terapêutica	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GÁSTRINTESTINAIS	ATC	ANTIESPASMÓDICOS E ANTICOLINÉRGICOS GÁSTRINTESTINAIS		
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1037002880010	SOLUÇÃO INJETÁVEL	23/03/2000	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1300
Rubrica: ✓

22/03/22 16:15

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	20 MG/ML SOL INJ CT 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1037002880029	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/03/2000	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------

Processo: 202105362
Folha: 1301
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CEFEPIME

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

Rotulagem

Ativ	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 G PO P/ SOL INJ CT 25 FA VD TRANS ATIVA	1516700140011	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1308
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2012053/2
Folha: 1303
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	2 G PO P/ SOL INJ CT 25 FA VD TRANS ATIVA	1516700140127	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
3	1 G PO P/ SOL INJ CT 50 FA VD TRANS ATIVA	1516700140135	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
14	2 G PO P/ SOL INJ CT 50 FA VD TRANS ATIVA	1516700140143	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1304
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFALOTINA SÓDICA

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

Rotulagem

iv	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
I	1000 MG PO INJ CT FA VD TRANS + AMP DIL VD X 5 ML ATIVA	1163701000015	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	12/08/2013	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1309
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205322
 Folha: 1306
 Rubrica: R

19/10/22, 16:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CEFEPIME

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

Rotulagem


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

Processo: 2022053/22
Folha: 1307
Rubrica: 12

19/10/22 16:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202053/22
Folha: 1308
Rubrica: 

19/10/22, 16:17

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 2022053/22
 Folha: 1309
 Rubrica: 12

Detalhes do Produto

Nome da Empresa SOCINTER SUL COMERCIO INTERNACIONAL LTDA
CNPJ 39.323.886/0001-40 **Autorização** 8.00.119-9
Produto ON CALL PLUS TIRAS TESTES DE GLICOSE NO SANGUE

Apresentação/Modelo

Caixa com 25, 50 ou 100 tiras

Tipo de Arquivo Arquivos Expediente, data e hora de inclusão

Nenhum Arquivo Encontrado(a)

Nome do Produto AUTOTESTE PARA GLICOSE

Registro 80011990002

Processo 25351.587641/2009-12

Fabricante Legal • FABRICANTE: ACON BIOTECH CO. LTD - CHINA, REPÚBLICA POPULAR

Classificação de Risco III - Classe III: produtos de alto risco ao indivíduo e ou médio risco à saúde pública

Vencimento do Registro 05/04/2025

Exportar para Excel Exportar para PDF Voltar

Processo: 702205362
Folha: 1310
Rubrica: 12

19/10/22, 16:16

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CEFAZOLINA SÓDICA

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

Rotulagem

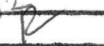
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 G PO SOL INJ CT 25 FA VD TRANS + 25 DIL X 10 ML <input type="button" value="ATIVA"/>	1516700030011	Pó para Solução Injetável	23/01/2003	24 meses

Processo: 2020-5312
Folha: 1301
Rubrica: ✓

19/10/22, 16:16

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 90210.5312
Folha: 1342
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ARTRINID

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


Rotulagem

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

Processo: 202105312
Folha: 1514
Rubrica: 16

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202105312
Folha: 1319
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYCIMET


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

embalagem

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

Processo: 702205362
Folha: 1316
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 1072053/22
Folha: 1317
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ciprofloxacino

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001- 04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.042139/2013- 72	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	04/05/2015
Nome Comercial	ciprofloxacino	Registro	100410153	Vencimento do registro	05/2025
Princípio Ativo	CIPROFLOXACINO			Medicamento de referência	CIPRO
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Embalagem

10	2,0 MG/ML SOL INJ CX FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101530100	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses
11	2,0 MG/ML SOL INJ CX 24 FR PLAS PE TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101530119	SUSPENSAO INJETAVEL	04/05/2015	24 meses

Processo: 2011053/12
Folha: 1318
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205312
 Folha: 1319
 Rubrica:

10/22, 16:29

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

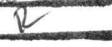
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYPLEX B

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


Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	SOL INJ IM CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1038700290012	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/03/2001	24 meses
2	SOL INJ IM CT 10 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1038700290020	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/03/1999	24 meses

Processo: 2027053/22
Folha: 1370
Rubrica: 

19/10/22, 16:29

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202053/12
 Folha: 1321
 Rubrica: 

19/10/22 16:29

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Kollagenase com Cloranfenicol

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

Rotulagem

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

Processo: 202105312
Folha: 1323
Rubrica: D

19/10/22, 16:29

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

11	0,6 U/G + 0,01 G/G POM DERM CT 10 BG AL X 50 G + ESP PLAS (EMB HOSP)	1029805050111	POMADA DERMATOLOGICA	18/02/2019	24 meses
	ATIVA				

Processo: 202105362
Folha: 1324
Rubrica: [assinatura]

19/10/22, 16:20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HYCLIN					
Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001- 78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25000.035863/9734	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	17/07/2000
Nome Comercial	HYCLIN	Registro	103870036	Vencimento do registro	07/2025
Princípio Ativo	FOSFATO DE CLINDAMICINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES			ATC	ANTIBIOTICOS SISTEMICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150MG/ML SOL INJ CT AMP VD TRANS X 4 ML ATIVA	1038700360010	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/07/2000	24 meses
2	150MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 4 ML ATIVA	1038700360029	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/07/2000	24 meses

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/250000358639734/>

Processo: 2017053/22
Folha: 1395
Rubrica: ✓

19/10/22, 16:20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 7011053/12
Folha: 1326
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA-SOLUÇÃO DE CLORETO DE SÓDIO

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

Rotulagem

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

Processo: 201105312
Folha: 1309
Rubrica: 

19/10/22, 16:21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA-SOLUÇÃO DE CLORETO DE POTÁSSIO

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	191 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101600017	SOLUÇÃO INJETAVEL	03/09/2018	24 meses

https://www.anvisa.gov.br/medicamentos/25351170458201811/

Processo: 201105312
Folha: 1329
Rubrica: R

19/10/22, 16:21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Processo: 2022053/22
 Folha: 1330
 Rubrica: 12

Detalhe do Produto: IRUXOL MONO

Nome da Empresa	ABBOTT LABORATÓRIOS DO BRASIL LTDA	CNPJ	56.998.701/0001-16	Autorização	1.00.553-1
Processo	25351.020146/2004-54	Categoria Regulatória		Data do registro	17/03/2004
Nome Comercial	IRUXOL MONO	Registro	105530308	Vencimento do registro	03/2028
Princípio Ativo	COLAGENASE			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	CICATRIZANTES			ATC	CICATRIZANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Comunicação					

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 15 G + ESPAT CANCELADA OU CADUCA	1055303080011	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
2	0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 30 G CANCELADA OU CADUCA	1055303080021	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
3	0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 30 G + ESPAT CANCELADA OU CADUCA	1055303080038	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
4	0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 50 G + ESPAT CANCELADA OU CADUCA	1055303080046	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
5	0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 15 G + ESPAT ATIVA	1055303080054	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
6	1,2 U/G POM DERM CT BG AL X 30 G ATIVA	1055303080062	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses

7	1,2 U/G POM DERM CT BG AL X 30 G + ESPAT ATIVA	1055303080070	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
8	1,2 U/G POM DERM CT BG AL X 50 G + ESPAT CANCELADA OU CADUCA	1055303080089	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
9	0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 10 G CANCELADA OU CADUCA	1055303080097	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
10	0,6 U/G POM DERM CT BG AL X 10 G + ESPAT CANCELADA OU CADUCA	1055303080100	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
11	1,2 U/G POM DERM CT BG AL X 10 G + ESPAT ATIVA	1055303080119	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
12	1,2 U/G POM DERM CT BG AL X 10 G ATIVA	1055303080127	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
13	1,2 U/G POM DERM CT 50 BG AL X 30 G ATIVA	1055303080135	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses
14	1,2 U/G POM DERM CT BG AL X 15 G ATIVA	1055303080143	POMADA DERMATOLOGICA	17/03/2004	36 meses

Processo: _____
Folha: _____
Rubrica: _____

Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 2022053/22
Folha: 1339
Rubrica: 12

Detalhes do Produto

Nome da Empresa BIOMEDICA - ESTEVES & ANJOS LTDA
CNPJ 02.704.301/0001-21 **Autorização** 1.04.423-6
Produto NUTRIMED ESTERIL

Modelo Produto Médico

MODELOS: NUTRIMED 100 ML 300 ML 500 ML NUTRIMED 100 ML 300ML 500ML TAMPA CRUZ

Nome de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÃO DE USO OU MANUAL DO PRODUTO	INSTRUÇÃO DE USO NUTRIMED ESTÉRIL .pdf	3631972/21-1 - 14/09/2021 - 10:25

Nome Técnico Frasco de Alimentacao
Registro 10442360030
Processo 25351.698552/2018-01
Fabricante Legal • FABRICANTE: BIOMEDICA - ESTEVES & ANJOS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Processo: 2012053/20
Folha: 1334
Rubrica: 12

11/02 16:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
 Folha: 1335
 Rubrica: R

consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CINAFLAN

Nome da Empresa Detentora do Registro	BRASTERAPICA INDUSTRIA FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	46.179.008/0001-68	Autorização	1.00.038-1
Processo	25000.038781/9869	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	06/07/1999
Nome Comercial	CINAFLAN	Registro	100380092	Vencimento do registro	07/2009
Princípio Ativo	DICLOFENACO POTÁSSICO	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTINFLAMATORIOS	ATC		ATC	ANTINFLAMATORIOS
		Bulário Eletrônico			-

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 03 ML ATIVA	1003800920015	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/07/1999	24 meses
2	100 DRG CT BL AL AMB X 10 ATIVA	1003800920023	DRAGEA SIMPLES	06/07/1999	24 meses
3	15 MG/ML SOL OR CT FR PLAS OPC GOT X 10 ML ATIVA	1003800920031	SOLUÇÃO ORAL	06/07/1999	24 meses

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	25 MG/ML SOL INJ CT 03 AMP VD AMB X 03 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1003800920041	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/07/1999	24 meses
Princípio Ativo	DICLOFENACO POTÁSSICO				
Complemento Diferencial da Apresentação	-				
Embalagem	<ul style="list-style-type: none"> Primária - AMPOLA DE VIDRO AMBAR Secundária - CARTUCHO DE CARTOLINA () 				
Local de fabricação	-				
Via de administração	INTRAMUSCULAR				
Conservação	CONSERVAR EM LOCAL FRESCO (AMBIENTE COM TEMPERATURA ENTRE 8 E 15°C) PROTEGER DA LUZ E UMIDADE				
Restrição de prescrição	Venda sob Prescrição Médica				
Restrição de uso	-				
Destinação	Comercial				
Tarja	-				
Apresentação fracionada	Não				

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
5	50 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1003800920058	DRAGEA SIMPLES	06/07/1999	24 meses

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

6 50 MG COM REV CT BL AL 1003800920066 DRAGEA SIMPLES
PLAS INC X 500 (EMB
HOSP) ATIVA

06/07/1999 24

Processo: 20220531/11 meses
Folha: 1337
Rubrica: R

Processo: 2021053/22
Folha: 1339
Rubrica: 12

19/10/22. 16:30

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde.

Processo: 2022053/22
Folha: 13/20
Rubrica: 12

Detalhes do Produto

Nome da Empresa MEDGAUZE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA

CNPJ 02.012.921/0001-08 **Autorização** 1.04.405-4

Produto GAZE HIDROFILA ROLO (TIPO QUEIJO) CLEAN

Modelo Produto Médico

Fios/cm2: 9, 11, 13 e 16 fios/cm2. Dobras: 4 e 8 dobras. Dimensões: 5m x 91cm; 10m x 91cm; 50m x 91cm; 91m x 91cm.

Tipo de Arquivo**Arquivos****Expediente, data e hora de inclusão**

Nenhum Arquivo Encontrado(a)

Nome Técnico

Gazes e Ataduras

Registro

10440540003

Processo

25351.166392/2002-90

Fabricante Legal

- FABRICANTE: MEDGAUZE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL

Classificação de Risco

II - MEDIO RISCO

Vencimento do Registro

VIGENTE

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Processo: 2027053/22
Folha: 1344
Rubrica: R

19/10/22, 16:30

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 1543
Rubrica: 12

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	FORTSAN DO BRASIL INDÚSTRIA QUÍMICA FARMACÊUTICA LTDA
CNPJ	03.415.835/0001-09
Autorização	8.02.410-5
Produto	GEL PARA ULTRASSOM FORTSAN

Modelo Produto Médico
[sem dados cadastrados]

Nome Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
[sem dados cadastrados]		

Nome Técnico	Gel Para Ultra-Som
Registro	80241050007
Processo	25351223611201993
Fabricante Legal	FORTSAN DO BRASIL INDÚSTRIA QUÍMICA FARMACÊUTICA LTDA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Processo: 2022053/22
 Folha: 1348
 Rubrica: 12

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ERGOMETRIN

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,125 MG DRG CT BL AL PLAS INC X 12 <div style="border: 1px solid black; padding: 2px; display: inline-block;">CANCELADA OU CADUCA</div>	1049701260015	DRAGEA SIMPLES	26/03/2001	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1349
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1350
Rubrica: R

02/2 16:33

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE DOBUTAMINA

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

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

Processo: 2022 053/22
Folha: 159
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053/22
Folha: 1352
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Diclofenaco Sódico

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

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1353
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

ATIVA

Processo: 201105312
Folha: 1554
Rubrica: R

1944

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE DOPAMINA

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

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1355
Rubrica: ✓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Saneantes - Produtos Registrados / Saneantes - Produtos Registrados

Processo: 2022053/22
 Folha: 1357
 Rubrica: R

Detalhe do Produto: ZICLOR - HIPOCLORITO DE SÓDIO 1%

Empresa ZILAR COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA
CNPJ 04.671.619/0001-89 **Autorização** 3.02.928-5
Nome Comercial ZICLOR - HIPOCLORITO DE SÓDIO 1%
Classe Terapêutica DESINFETANTE HOSPITALAR PARA SUPERFÍCIES FIXAS E ARTIGOS NÃO CRÍTICOS
Registro 329280003
Processo 25351.003399/2011-10
Vencimento do registro 01/07/2026
Situação do Produto ATIVO

Rotulo

Anexar 1º rotulo

Apresentação	Forma Farmacêutica	Nº Apres.	Data de Publicação
ATIVA	LIQUIDO	1	01/08/2011

Validade 6 meses **Registro** 3292800030010

Princípio Ativo**Embalagem**

- Primária - BOMBONA PLASTICA OPACA
- Secundária - CAIXA DE PAPELÃO

Local de Fabricação**Fabricantes Nacionais**

- ZILAR COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - LAURO DE FREITAS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração

[sem dados cadastrados]

IFA único

Não

Conservação

INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Processo: 202205302

Folha: 1358

Rubrica: R

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

Destinação [sem dados cadastrados]

Resultado a hospitais Não Informado

[sem dados cadastrados]

Medicamento de referência Não

Apresentação fracionada Não

Apresentação **ATIVA**

Forma Farmacêutica

Nº Apres.

Data de Publicação

FRASCO PLASTICO
OPACO

LIQUIDO

2

01/08/2011

Validade

06 meses

Registro

3292800030029

Princípio Ativo

Composição

- Primária - FRASCO DE PLASTICO OPACO

Local de Fabricação

Fabricantes Nacionais

- ZILAR COMÉRCIO E INDÚSTRIA LTDA - LAURO DE FREITAS - BRASIL

Fabricantes Internacionais

[sem dados cadastrados]

Via de Administração [sem dados cadastrados]

IFA único Não

Conservação INDICADO NO TEXTO DE ROTULAGEM

Restrição de prescrição [sem dados cadastrados]

Restrição de uso [sem dados cadastrados]

[sem dados cadastrados]

Resultado a hospitais Não Informado

Tarja [sem dados cadastrados]

Medicamento de referência

Não

Apresentação fracionada

Não

Processo: 202205322
Folha: 1354
Rubrica: R

Voltar

500 MG/ML SOL INJ CT 120 1037006300051 SOLUÇÃO INJETAVEL 08/06/2015 24
 AMP VD AMB X 2 ML(EMB meses
 HOSP) ATIVA

Processo: 2022053/22
 Folha: 1362
 Rubrica: R

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
6	500 MG/ML SOL INJ CT 5 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1037006300061	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/06/2015	24 meses

Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
500 MG/ML SOL INJ CT 6 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1037006300078	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/06/2015	24 meses

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
8	500 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1037006300086	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/06/2015	24 meses

Processo: 20205312
Folha: 1364
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 201105312
Folha: 1365
Rubrica: R

10/44

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
 Folha: 1368
 Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CUTENOX

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG SOL INJ CT 10 SER VD INC PREENCHIDA X 0,2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1883000210012	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/06/2017	24 meses

Processo: 2022053/22
 Folha: 1367
 Rubrica: _____

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 2022.05372
 Folha: 1269
 Rubrica: 12

Detalhes do Produto

Nome da Empresa: KOLPLAST C I S.A.
 CNPJ: 59.231.530/0001-93 Autorização: 1.02.376-1
 Produto: KIT PAPANICOLAU

Modelo Produto Médico

kit papanicolaou g
 kit papanicolaou m
 kit papanicolaou P

Nome de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO PRODUTO	INSTRUÇÕES DE USO_10237610160 (Solicita_Anvisa).pdf	3715962/21-6 - 20/09/2021 - 08:42

Nome Técnico: Kit Para Colpocitologia
 Registro: 10237610160
 Processo: 25351.043344/2019-72
 Fabricante Legal:

- FABRICANTE: KOLPLAST C I S.A. - BRASIL

 Classificação de Risco: I - BAIXO RISCO
 Vencimento do Registro: VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Processo: 201105322
Folha: 1370
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

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

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

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

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 2022053/20
 Folha: 1378
 Rubrica: R

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA		
CNPJ	43.426.626/0001-77	Autorização	8.01.436-0
Produto	FLUORESCENCIA COLIRIO - SOLUCAO PARA USO TOPICO		

Modelo Produto Médico

Flaco plastico conta-gotas esteril com 2ml, 3ml e 5ml.

Nome do Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
ROTULAGEM OU MODELO DE ROTULAGEM	Modelo de rotulagem v.1.0 - Aprovado em 08-2019.pdf	2573929/20-5 - 04/08/2020 - 04:14
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de Uso v.1.0 - Aprovado em 08-2019.pdf	2573929/20-5 - 04/08/2020 - 04:14

Nome Técnico	Comprimidos e Solucoes Oftalmicas
Registro	10014780028
Processo	25000.014946/9771
Fabricante Legal	• FABRICANTE: ALLERGAN PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA - BRASIL
Nível de Risco	IV - MÁXIMO RISCO
Vencimento do Registro	26/03/2028

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

Processo: 2022053/22
Folha: 1373
Rubrica: R

10/22, 16:47

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GENTAMICIN

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

Rotulagem

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

Processo: 9021.053/22
Folha: 13/14
Rubrica: 12

19/10/22, 16:47

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 9027053/22
 Folha: 1375
 Rubrica: R

Detalhes do Produto

CIRURGICA FERNANDES - COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS E HOSPITALARES -
 SOCIEDADE LIMITADA

CNPJ 61.418.042/0001-31 Autorização 1.01.504-7

Produto Lâmina para Bisturi Descartável Sterilance

Modelo Produto Médico

10-0110 LAMINA BIST. DESC. NR.10 CX C/100 STERILANCE
 10-0111 LAMINA BIST. DESC. NR.11 CX C/100 STERILANCE
 10-0112 LAMINA BIST. DESC. NR.12 CX C/100 STERILANCE
 10-0115 LAMINA BIST. DESC. NR.15 CX C/100 STERILANCE
 10-0115C LAMINA BIST. DESC. NR.15C CX C/100 STERILANCE
 10-0116 LAMINA BIST. DESC. NR.20 CX C/100 STERILANCE
 10-0121 LAMINA BIST. DESC. NR.21 CX C/100 STERILANCE
 10-0122 LAMINA BIST. DESC. NR.22 CX C/100 STERILANCE
 10-0123 LAMINA BIST. DESC. NR.23 CX C/100 STERILANCE
 10-0124 LAMINA BIST. DESC. NR.24 CX C/100 STERILANCE

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	10150470404 LAMINA_P_BISTURI_DESCARTAVEL_STERILANCE.pdf	0383990/21-1 - 29/01/2021 - 02:25
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO PRODUTO	10150470404 LÂMINA PARA BISTURI DESCARTÁVEL STERILANCE.pdf	0383990/21-1 - 29/01/2021 - 02:25

Nome Técnico Laminas de Bisturi Descartaveis

Registro 10150470404

Processo 25351.608363/2014-71

Fabricante Legal

- FABRICANTE: SteriLance Medical (SuZhou) Inc. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR

Classificação de Risco II - MEDIO RISCO

Validade do Registro VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Processo: 1022053/22
Folha: 1373
Rubrica: 12

19/10/22, 16.47

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FUROSEMIDA

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

MEDIDA CAUTELAR

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

Processo: 202053/22
Folha: 1376
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

10/10/22, 16:47

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

Processo: 2021053/22
Folha: 1379
Rubrica: R

10/22. 16 48

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GENTAMICIN

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

Rotulagem

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

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

Processo: 2021053/22
Folha: 1380
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2027053/22
Folha: 1382
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1389
Rubrica: 1

19/10/22, 16:48

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2011053/22
 Folha: 1385
 Rubrica: 12

20/10/22, 10:50

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ENEMA JP

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

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

Processo: 2021053/21
Folha: 1586
Rubrica: R

20/10/22, 10:50

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2027053/22
Folha: 1888
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/27
Folha: 1389
Rubrica: 2

19/10/22, 16:48

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICOSE

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

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

https://www.anvisa.gov.br/medicamentos/25351170412201894/

Processo: 2021053/12
 Folha: 1390
 Rubrica: R

19/10/22, 16:48

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 20205312
Folha: 139
Rubrica: ✓

19/10/22, 16.48

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202053/22
Folha: 1398
Rubrica: 12

22 08 41

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de hidroxizina

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

Rotulagem

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

Processo: 2020053/22
Folha: 1393
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202053122
 Folha: 1304
 Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de hidroxizina

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

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1395
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022.053/22
Folha: 1396
Rubrica: P

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Detalhes do Produto

Nome da Empresa ASTROMED INDUSTRIA E COMERCIO DE EMBALAGENS FLEXIVEIS LTDA EPP

CNPJ 11.204.960/0001-90 **Autorização** 8.08.557-2

Produto PAPEL LENÇOL DESCARTÁVEL

Modelo Produto Médico

Papel Lençol Descartável em Rolo de 50 cm x 50 m; Papel Lençol Descartável em Rolo de 70 cm x 50 m; Papel Lençol Descartável em Rolo de 50 cm x 100 m; Papel Lençol Descartável em Rolo de 70 cm x 100 m.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
-----------------	----------	-------------------------------------

Nenhum Arquivo Encontrado(a)

Classificação de Risco	OUTROS
------------------------	--------

Registro	80855720002
----------	-------------


Processo	25351.228361/2015-30
----------	----------------------

Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none">FABRICANTE: ASTROMED INDUSTRIA E COMERCIO DE EMBALAGENS FLEXIVEIS LTDA EPP - BRASIL
------------------	---

Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
------------------------	-----------------

Vencimento do Registro	VIGENTE
------------------------	---------

[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Processo: 2021053/22
Folha: 1398
Rubrica: 

20/10/22, 08:41

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205312
Folha: 1100
Rubrica: R

19/10/22, 16:49

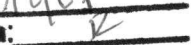
Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEPRESOL

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

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

Processo: 202205322
Folha: 1404
Rubrica: 

10/22 16:49

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202105312
Folha: 1402
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARINEX

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.654380/2021-81	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	12/07/2021
Nome Comercial	PARINEX	Registro	113430200	Vencimento do registro	05/2023
Princípio Ativo	heparina sódica suína	Medicamento de referência	-		
Classe Terapêutica	ANTICOAGULANTES	ATC	ANTICOAGULANTES		
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5000 UI/0,25 ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 0.25 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134302000018	Solução Injetável	12/07/2021	18 meses
2	5000 UI/ML SOL INJ CX 50 FA VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134302000026	Solução Injetável	12/07/2021	18 meses

Processo: 202205362
Folha: 1403
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 1404
Rubrica: 

19/10/22, 16:49

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARINEX					
Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.654380/2021-81	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	12/07/2021
Nome Comercial	PARINEX	Registro	113430200	Vencimento do registro	05/2023
Princípio Ativo	heparina sódica suína			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTICOAGULANTES			ATC	ANTICOAGULANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5000 UI/0,25 ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 0,25 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134302000018	Solução Injetável	12/07/2021	18 meses
2	5000 UI/ML SOL INJ CX 50 FA VD TRANS X 5 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1134302000026	Solução Injetável	12/07/2021	18 meses

id: gov.br/#/medicamentos/2535165438020218/

Processo: 2022.05362
Folha: 1405
Rubrica: R

19/10/22, 16:49

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 2022053/22
 Folha: 1409
 Rubrica: 2

Detalhes do Produto

Nome da Empresa MEDLEVENSOHN COMÉRCIO E REPRESENTAÇÕES DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA

CNPJ 05.343.029/0001-90 **Autorização** 8.05.603-1

Produto Lanceta descartável com trava de segurança Medlevensohn

Modelo Produto Médico

01-132818 - Lanceta descartável com trava de segurança Medlevensohn 1.8mm roxa; 01-132618 - Lanceta descartável com trava de segurança Medlevensohn 1.8 mm amarela; 01-132624 - Lanceta descartável com trava de segurança Medlevensohn 2.4 mm azul; 01-132118 - Lanceta descartável com trava de segurança Medlevensohn 1.8 mm laranja; 01-132124 - Lanceta descartável com trava de segurança Medlevensohn 2.4 mm rosa; 01-131818B - Lanceta descartável com trava de segurança Medlevensohn 1.8mm verde.

Nome de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Lancetas_com_Trava_de_Seguranc,a Medlevensohn_LITE 2.pdf	4080816/21-9 - 15/10/2021 - 02:50

Nome Técnico Lancetador

Registro 80560310007

Processo 25351.459405/2012-98

Fabricante Legal

- FABRICANTE: SteriLance Medical (SuZhou) Inc. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR

Classificação de Risco I - BAIXO RISCO

Vencimento do Registro VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Processo: 2022053/22
Folha: 1407
Rubrica: F

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLIOCORT

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

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

Processo: 201105312
Folha: 1408
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205312
Folha: 1409
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1910
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE GLICOSE

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

Rotulagem

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	500 MG/ML SOL INJ IV CX 200 AMP PLAS TRANS X 10 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1031101670015	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/09/2018	24 meses

Processo: 202053/12
Folha: 14/11
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022033/22
Folha: 1412
Rubrica: TL

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Processo: 202205312
 Folha: 1483
 Rubrica: 2

Detalhe do Produto: RHOPHYLAC

Nome da Empresa Detentora do Registro	CSL BEHRING COMÉRCIO DE PRODUTOS FARMACÊUTICOS LTDA	CNPJ	62.969.589/0001-98	Autorização	1.00.151-0
Processo	25351.708521/2008-15	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	14/01/2010
Nome	RHOPHYLAC	Registro	101510121	Vencimento do registro	01/2030
Princípio Ativo	IMUNOGLOBULINA HUMANA ANTI-D			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	IMUNOGLOBULINAS			ATC	IMUNOGLOBULINAS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	150 MCG/ML SOL INJ CT SER PREENC VD TRANS X	1015101210012	SOLUÇÃO INJETAVEL	14/01/2010	36 meses

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 2021053/22
 Folha: 14/14
 Rubrica: R

Detalhes do Produto

Nome da Empresa MEDIX BRASIL PRODUTOS HOSPITALARES ODONTOLÓGICOS LTDA
CNPJ 10.268.780/0001-09 **Autorização** 8.04.955-1
Produto MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex

Modelo Produto Médico

MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 6.0. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO. MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 6.5. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO. MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 7.0. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO. MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 7.5. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO. MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 8.0. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO. MEDIX BRASIL Luva cirúrgica de Látex - Tamanho 8.5. Cor natural. Composição: látex 100% natural. Texturizada na palma da mão, estéril, anatômica, contém em seu interior pó de amido de milho bioabsorvível, esterilizada por GAMA/EO.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Luva Cirúrgica.pdf	4503662/22-8 - 03/08/2022 - 05:59

Nome Técnico Luvas Cirurgicas

Registro 80495510009

Processo 25351.864230/2016-66

Legal

- FABRICANTE: TG MEDICAL - MALÁSIA

Classificação de Risco I - BAIXO RISCO

Vencimento do Registro VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Processo: 202205312
Folha: 1415
Rubrica: PC

Processo: 2022053/22
Folha: 1/116
Rubrica: R

20/10/22, 08:42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Novolin N

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

Rotulagem

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

Processo: 2027053/12
Folha: 1117
Rubrica: R

20/10/22 08:42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205322
 Folha: 1418
 Rubrica: R

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: INSUNORM R

Nome da Empresa Detentora do Registro	ASPEN PHARMA INDÚSTRIA FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	02.433.631/0001-20	Autorização	1.03.764-8
Processo	25351.271965/2007-19	Categoria Regulatória	Biológico	Data do registro	18/05/2009
Comercial	INSUNORM R	Registro	137640114	Vencimento do registro	05/2029
Princípio Ativo	INSULINA HUMANA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIDIABETICOS			ATC	ANTIDIABETICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Registro	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	100 UI/ML SOL INJ CT FA 100 UI/ML X 10 ML ATIVA	1376401140010	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/05/2009	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1490
Rubrica: R

20/10/22, 08:48

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/02
Folha: 1423
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

14	10 MG/ML SOL INJ CX 50 CARP PLAS TRANS X 1.8 ML ATIVA	1029803570140	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
15	20 MG/G GEL ESTER CX 10 SER PRENC PLAST TRANS X 5 G ATIVA	1029803570159	GEL	22/01/1980	24 meses
16	20 MG/G GEL ESTER CX 10 SER PRENC PLAST TRANS X 10 G ATIVA	1029803570167	GEL GELEIA TOPICA	22/01/1980	24 meses
17	20 MG/ML SOL INJ CX EST PLAS CARP PLAS TRANS X 1,8 ML ATIVA	1029803570175	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
18	20 MG/ML SOL INJ CX 40 EST PLAS CARP PLAS TRANS X 1,8 ML ATIVA	1029803570183	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
19	20 MG/G GEL OFT CX 10 ENVOL SER PRENC PLAS PEBD TRANSL X 2 G CANCELADA OU CADUCA	1029803570191	GEL	28/09/2020	24 meses
20	20 MG/G GEL ESTER CX 50 BG AL X 30 G + 50 APLIC ATIVA	1029803570205	GEL	22/01/1980	24 meses
21	20 MG/ML SOL INJ CX 20 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029803570213	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses
22	20 MG/ML SOL INJ CX 50 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1029803570221	SOLUÇÃO INJETAVEL	22/01/1980	36 meses

Processo: 2022053/2
Folha: 1424
Rubrica: ✓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 2022053/22
 Folha: 10/15
 Rubrica: R

Detalhes do Produto

Nome da Empresa MEDIX BRASIL PRODUTOS HOSPITALARES ODONTOLÓGICOS LTDA

CNPJ 10.268.780/0001-09 **Autorização** 8.04.955-1

Produto MEDIX BRASIL LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO CIRÚRGICO DE LÁTEX SEM PÓ

Uso do Produto Médico

MEDIX BRASIL LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO CIRÚRGICO DE LÁTEX SEM PÓ - Tamanho G. não estéril, sem pó, lisa, ambidestra, Cor natural. Composição: 100% látex borracha natural

MEDIX BRASIL LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO CIRÚRGICO DE LÁTEX SEM PÓ - Tamanho GG. não estéril, sem pó, lisa, ambidestra, Cor natural. Composição: 100% látex borracha natural.

MEDIX BRASIL LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO CIRÚRGICO DE LÁTEX SEM PÓ - Tamanho M. não estéril, sem pó, lisa, ambidestra, Cor natural. Composição: 100% látex borracha natural

MEDIX BRASIL LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO CIRÚRGICO DE LÁTEX SEM PÓ - Tamanho P. não estéril, sem pó, lisa, ambidestra, Cor natural. Composição: 100% látex borracha natural

MEDIX BRASIL LUVA PARA PROCEDIMENTOS NÃO CIRÚRGICO DE LÁTEX SEM PÓ - Tamanho PP. não estéril, sem pó, lisa, ambidestra, Cor natural. Composição: 100% látex borracha natural

Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Luva para procedimento não cirúrgico - LÁTEX.pdf	4703225/22-1 - 16/09/2022 - 11:28

Nome Técnico Luvas Descartáveis

Registro 80495510097

Processo 25351.666773/2020-56

Fabricante Legal

- FABRICANTE: SRI TRANG GLOVES (THAILAND) PUBLIC COMPANY LIMITED - TAILÂNDIA, REINO DA

Classificação de Risco I - BAIXO RISCO

Estado do Registro VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Processo: 2017053/22
Folha: 1426
Rubrica: R

Processo: 10203362
Folha: 1497
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: meropenem

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

Rotulagem

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

Processo: 2022053/22
 Folha: 1428
 Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Processo: 2022.05362
 Folha: 1129
 Rubrica: R

Detalhe do Produto: LIDOJET

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25001.017049/85	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	04/02/1987
Comercial	LIDOJET	Registro	104970111	Vencimento do registro	02/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE LIDOCAINA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS LOCAIS			ATC	ANESTESICOS LOCAIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	10 MG/ML SOL INJ CX 12 VD TRANS X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1049701110018	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/02/1987	36 meses
2	20 MG/ML SOL INJ CX 12 AMP VD TRANS X 20 ML CANCELADA OU CADUCA	1049701110026	SOLUÇÃO INJETAVEL	04/02/1987	24 meses
3	10 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	1049701110036	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/11/1990	36 meses
4	20 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD TRANS X 5 ML CANCELADA OU CADUCA	1049701110044	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/11/1990	36 meses
5	20 MG/ML SOL INJ CX 12 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1049701110056	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/11/2004	24 meses
6	20 MG/ML SOL INJ CT 10 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1049701110064	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/07/2019	24 meses

Processo: 2022.053/22
Folha: 1430
Rubrica: R

Processo: 202205312
Folha: 1430
Rubrica: R

20/10/22, 08:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/21
 Folha: 1133
 Rubrica: P

20/10/22, 08:47

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NOPROSIL

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

ⓘ MEDIDA-CAUTELAR

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

Processo: 2022053k2
Folha: 1434
Rubrica: 12

20/10/22, 08:47

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 20210531/20
 Folha: 1435
 Rubrica: p

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MANITOL FARMACE

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

Rotulagem

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

Processo: 2022053/26
Folha: 1436
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2011.05362
Folha: 1438
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2012053/PC
Folha: 1439
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 20205312
 Folha: 1000
 Rubrica: P

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VESTSEG - SOLUÇÕES EM VESTIMENTAS PROFISSIONAIS LTDA		
CNPJ	31.863.595/0001-32	Autorização	8.20.327-1
Produto	MACACÃO DE SEGURANÇA IMPERMEÁVEL VESTSEG		

Tipo de Produto Médico

MACACÃO DE SEGURANÇA IMPERMEÁVEL VESTSEG - TNT Laminado Polipropileno + Polietileno, Manga Longa. Gramatura (20 g/m2, 25 g/m2, 30 g/m2, 35 g/m2, 40 g/m2, 45 g/m2, 50 g/m2, 55 g/m2, 60 g/m2, 65 g/m2, 70 g/m2, 75 g/m2, 80 g/m2, 85 g/m2, 90 g/m2, 95 g/m2, 100 g/m2, 105 g/m2, 110 g/m2, 115 g/m2, 120 g/m2, 125 g/m2, 130 g/m2, 135 g/m2, 140 g/m2, 145 g/m2, 150 g/m2, 155 g/m2, 160 g/m2, 165 g/m2, 170 g/m2, 175 g/m2 e 180 g/m2), Com Capuz, Abertura Frontal, Fechamento (Zipêr, Adesivo, Velcro e Botão de Pressão), Junção das Peças Costuradas, Costura (selada e não selada), Gola (V, Cirúrgica e Padre), Punho (Elástico, Lastex e Malha) Tornozelo (Elástico, Lastex e Malha), Fechamento Inferior (Com Botas/Sapatilha, Sem bota/Sapatilha), Cores (Branca, Azul, Verde, Rosa e Preta) Tamanhos (PP, P, M, G, GG, XG, XGG, EG, EGG, TAMANHOS ESPECIAIS: EX1, EX2, EX3, EX4, EX5, EX6, EX7, EX8)

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
-----------------	----------	-------------------------------------

Nenhum Arquivo Encontrado(a)

Nome Técnico	Vestimenta Hospitalar
Código	82032710004
Processo	25351.779776/2020-59
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: VESTSEG - SOLUÇÕES EM VESTIMENTAS PROFISSIONAIS LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

Processo: 202203/22
Folha: 1941
Rubrica: P

Processo: 2022053/22
 Folha: 1442
 Rubrica: 12

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	-
Classificação	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NARCOTICOS
Registro 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
3	10,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1ML ATIVA	1029800970032	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24 meses
4	10,0 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
	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
	1,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 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
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
	60 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		24 meses
	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
	30 MG CAP GEL CT FR PLAS OPC X 200 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
	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 Processo: 20220001 Folha: 1445 Rubrica: R
	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
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
	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
	30 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	1029800970458	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24
	<input type="checkbox"/> ATIVA			Processo: 20220530	meses
				Folha: 1916	
				Rubrica:	
	10 MG/ML SOL INJ CX 36 AMP VD AMB X 2 ML	1029800970466	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/02/1989	24
	<input type="checkbox"/> ATIVA				meses

Processo: 2022053/22
 Folha: 1007
 Rubrica: P

20/10/22, 08:48

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	
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: 2022 0312
Folha: 1498
Rubrica: 4

20/10/22, 08:48

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	10,0 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1ML 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

20/10/22 08:48

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	CAPSULA 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: 2022.05322
Folha: 1450
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: 2022053/22
Folha: 1451
Rubrica: R

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: 20205312
Folha: 1452
Rubrica: R

Processo: 2021053/02
 Folha: 1153
 Rubrica: P

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
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui
Rotulagem					

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: 2022053/2
Folha: 1454
Rubrica: 12

10/22, 08.49

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: 2077033/12
Folha: 1453
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	-	ATC	ANTI- HIPERTENSIVOS SIMPLES
Classe Terapêutica	ANTI-HIPERTENSIVOS SIMPLES	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Parecer Público	-				
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: 2022053/21
Folha: 1456
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: 1057
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OXITON

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25000.003726/89	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	22/01/1990
Nome Comercial	OXITON	Registro	104970149	Vencimento do registro	01/2025
Princípio Ativo	OCITOCINA			Medicamento de referência	SYNTOCINON
Classe Terapêutica	OCITOCICOS HORMONAIS			ATC	OCITOCICOS HORMONAIS
Parecer Público	-			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 CANCELADA OU CADUCA	1049701490010	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/08/2003	24 meses
2	5 UI/ML SOL INJ CT 100 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1049701490027	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/08/2003	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1458
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 2622053/22
 Folha: 1459
 Rubrica: P

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA		
CNPJ	02.881.877/0001-64	Autorização	8.00.340
Produto	Malha tubular Polar Fix		

Modelo Produto Médico

Malha Tubular de Algodão 02 cm X 20 m; Malha Tubular de Algodão 04 cm X 20 m; Malha Tubular de Algodão 06 cm X 20 m; Malha Tubular de Algodão 08 cm X 20 m; Malha Tubular de Algodão 10 cm X 20 m; Malha Tubular de Algodão 12 cm X 20 m; Malha Tubular de Algodão 15 cm X 20 m; Malha Tubular de Algodão 20 cm X 20 m; Malha Tubular de Algodão 25 cm X 20 m; Malha Tubular de Algodão 30 cm X 20 m.

Malha Tubular de Algodão 02 cm X 15 m; Malha Tubular de Algodão 04 cm X 15 m; Malha Tubular de Algodão 06 cm X 15 m; Malha Tubular de Algodão 08 cm X 15 m; Malha Tubular de Algodão 10 cm X 15 m; Malha Tubular de Algodão 12 cm X 15 m; Malha Tubular de Algodão 15 cm X 15 m; Malha Tubular de Algodão 20 cm X 15 m; Malha Tubular de Algodão 25 cm X 15 m; Malha Tubular de Algodão 30 cm X 15 m.

Malha Tubular de Algodão 02 cm X 25 m; Malha Tubular de Algodão 04 cm X 25 m; Malha Tubular de Algodão 06 cm X 25 m; Malha Tubular de Algodão 08 cm X 25 m; Malha Tubular de Algodão 10 cm X 25 m; Malha Tubular de Algodão 12 cm X 25 m; Malha Tubular de Algodão 15 cm X 25 m; Malha Tubular de Algodão 20 cm X 25 m; Malha Tubular de Algodão 25 cm X 25 m; Malha Tubular de Algodão 30 cm X 25 m.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO PRODUTO	Planilha 21 POP 21 - Malha Tubular Polar Fix.pdf	3810005/21-5 - 27/09/2021 - 08:57
Nome Técnico	Malha Tubular	
Registro	8003400021	
Processo	25351.634408/2011-96	
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: POLAR FIX INDUSTRIA E COMERCIO DE PRODUTOS HOSPITALARES LTDA - BRASIL 	
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO	
Vencimento do Registro	VIGENTE	

[Exportar para Excel](#)
[Exportar para PDF](#)
[Voltar](#)

Processo: 7022053/11
Folha: 1460
Rubrica: R

Processo: 2021053/22
Folha: 1461
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OPRAZON

Nome da Empresa Detentora do Registro	BLAU FARMACÊUTICA S.A.	CNPJ	58.430.828/0001-60	Autorização	1.01.637-7
Processo	25351.323677/2013-06	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	12/08/2013
Nome Comercial	OPRAZON	Registro	116370096	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	OMEPRAZOL SÓDICO			Medicamento de referência	LOSEC
Classe Terapêutica	ANTIULCEROSOS			ATC	ANTIULCEROSOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	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: 2022053/02
Folha: 1462
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Processo: 20720-53/22
 Folha: 1463
 Rubrica: R

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE ONDANSETRONA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HYPOFARMA - INSTITUTO DE HYPODERMIA E FARMÁCIA LTDA	CNPJ	17.174.657/0001-78	Autorização	1.00.387-7
Processo	25351.370795/2006-65	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	28/05/2007
Nome Comercial	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA	Registro	103870058	Vencimento do registro	05/2027
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE ONDANSETRONA	Medicamento de referência	ZOFRAN		
Classe Terapêutica	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES	ATC	ANTIEMETICOS E ANTINAUSEANTES		
		Bulário Eletrônico	Acesse aqui		

Detalhagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700580010	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/05/2007	24 meses
2	2 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700580029	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/05/2007	24 meses
3	2 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700580037	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/05/2007	24 meses
4	2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700580045	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/05/2007	24 meses
5	2 MG/ML SOL INJ CX 10 AMP VD AMB X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700580053	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/05/2007	24 meses
6	2 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1038700580061	SOLUÇÃO INJETAVEL	28/05/2007	24 meses

Processo: 2011053/22
Folha: 1964
Rubrica: P