

Processo: 202205211
Folha: 19/09
Rubrica: R

20/10/22, 08:52

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de ondansetrona

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

Rotulagem

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

Processo: 0102105322
Folha: 146p
Rubrica: _____

20/10/22, 08:52

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202203302
 Folha: 1467
 Rubrica: P

20/10/22, 08:52

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: oxacilina sódica

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

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

Processo: 202205302
Folha: 1468
Rubrica: 2

20/10/22, 08:52

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Produtos para Saúde / Produtos para Saúde

Processo: 20220532
Folha: 1469
Rubrica: P

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	WINNER INDÚSTRIA DE DESCARTÁVEIS LTDA		
CNPJ	05.421.585/0001-37	Autorização	8.02.019-6
Produto	PROTETOR OCULAR NEONATAL PARA FOTOTERAPIA WINNER		

Produto Médico

Lentes: RF, F, M, G e GG. Cores: azul, verde, amarela e branca.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Formulário - 80201960183.pdf	1104054/21-3 - 22/03/2021 - 03:09

Nome Técnico Protetores (ocular, de mamilo e outras partes do**Registro** 80201960183**Processo** 25351.208639/2015-41**Fabricante Legal** • FABRICANTE: WINNER INDÚSTRIA DE DESCARTÁVEIS LTDA - BRASIL**Nível de Risco** I - BAIXO RISCO**Validade do Registro** VIGENTE[Exportar para Excel](#)[Exportar para PDF](#)[Voltar](#)

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Processo: 2022.05372
 Folha: 1930
 Rubrica: R

Detalhe do Produto: RETEMIC

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1011801080011	COMPRIMIDO SIMPLES	26/12/1995	24 meses
2	5 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1011801080021	COMPRIMIDO SIMPLES	26/12/1995	24 meses
3	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 120 ML + COL ATIVA	1011801080038	XAROPE	26/12/1995	24 meses
4	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 240 ML + COL ATIVA	1011801080046	XAROPE	26/12/1995	24 meses
5	1 MG/ML XPE CT FR VD AMB X 60 ML + COL ATIVA	1011801080054	XAROPE	18/10/2001	24 meses
6	0,5 MG/ML SOL INJ CT FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080062	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/01/2002	24 meses
7	0,5 MG/ML SOL INJ CT 10 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080070	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/01/2002	24 meses

8	1 MG/ML SOL INJ CT FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080089	SOLUÇÃO INJETAVEL		meses
9	1 MG/ML SOL INJ CT 10 FA X 10 ML CANCELADA OU CADUCA	1011801080097	SOLUÇÃO INJETAVEL	02/01/2002	24 meses
10	5 MG SUP ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1011801080100	SUPOSITORIO RETAL	02/01/2002	24 meses
11	5 MG SUP 2 ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1011801080119	SUPOSITORIO RETAL	02/01/2002	24 meses
12	5 MG SUP 4 ENV AL X 15 CANCELADA OU CADUCA	1011801080127	SUPOSITORIO RETAL	02/01/2002	24 meses
13	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X ATIVA	1011801080135	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
14	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1011801080143	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
15	10 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1011801080151	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
16	5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 15 ATIVA	1011801080161	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
17	5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1011801080178	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses
18	5 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X ATIVA	1011801080186	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	26/12/1995	24 meses

Processo: 202205322
Folha: 1472
Rubrica: P

19/10/22, 14:59

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: RETEMIC

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

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

Processo: 2022053/22
 Folha: 1473
 Rubrica: P

19/10/22, 14.59

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2017053/2
Folha: 1474
Rubrica: 12

19/10/22, 14:59

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1475
Rubrica: P

08.57

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PAMERGAN

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
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: 2022053/20
Folha: 14/16
Rubrica: 12

10/22.08.57

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

Processo: 2022053/22
 Folha: 1477
 Rubrica: 72

20/10/22, 08:59

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FERROPURUM

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	20 MG/ML SOL INJ IV CT AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1163701380012	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/06/2016	24 meses
2	20 MG/ML SOL INJ IV CT 3 AMP VD AMB X 5 ML ATIVA	1163701380020	SOLUÇÃO INJETAVEL	27/06/2016	24 meses

Processo: 202205362
Folha: 14-58
Rubrica: R

20/10/22, 08:59

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/21
 Folha: 1479
 Rubrica: _____

20/10/22, 08:54

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BEPEBEN

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

Rotulagem

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

Processo: 2011053/22
Folha: 1490
Rubrica: P

20/10/22, 08:54

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021093/22
Folha: 1081
Rubrica: R

20/10/22, 08:54

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Processo: 2022.05/12
 Folha: 1482
 Rubrica: P

Detalhe do Produto: JP FISIOLÓGICO

Detentora do Registro	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	CNPJ	55.972.087/0001-50	Autorização	1.00.491-5
Processo	25992.004693/67	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	12/03/1980
Nome Comercial	JP FISIOLÓGICO	Registro	104910018	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Caracter Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	24 PCC SOL INJ CX 20 FR PLAST TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180048	SOLUÇÃO PARA HEMODIALISE	06/12/1991	24 meses
2	24 PCC SOL INJ CX 10 FR PLAST TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180056	SOLUÇÃO PARA HEMODIALISE	06/12/1991	24 meses
3	0,9% SOL INJ CX 50 FR PLAST TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180122	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/12/1996	24 meses
4	0,9% SOL INJ CX 50 FR PLAST TRANS X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180130	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/12/1996	24 meses
5	0,9% SOL INJ CX 30 FR PLAST TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180020	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1984	24 meses

6	0,9% SOL INJ CX FR PLAST TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180038	SOLUÇÃO INJETAVEL Processo: 2022.053122 Folha: 1083 Rubrica: P	31/03/1980	24 meses
7	0,9% SOL INJ CX 10 FR PLAST TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180011	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/03/1980	24 meses
8	0,9% SOL INJ CX 5 FR PLAST TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180049	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/04/1997	24 meses
9	0,9% SOL INJ CX 72 BOLSAS PVC X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180068	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
10	0,9% SOL INJ CX 60 BOLSAS PVC X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180076	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
11	0,9% SOL INJ CX 30 BOLSAS PVC X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180084	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
12	0,9% SOL INJ CX 20 BOLSAS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180092	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
13	0,9% SOL INJ CX 10 BOLSAS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180106	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
14	0,9% SOL INJ CX 5 BOLSAS PVC X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180114	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
15	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PVC SIST FECH X 100 ML ATIVA	1049100180157	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
16	9 MG/ML SOL INJ IV CX 35 BOLS PVC SIST FECH X 250 ML ATIVA	1049100180165	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
17	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC SIST FECH X 100 ML ATIVA	1049100180173	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
18	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1049100180181	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
19	9 MG/ML SOL INJ IV CX 5 BOLS PVC SIST FECH X 2000 ML ATIVA	1049100180191	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses

20	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PE TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1049100180203	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
21	9 MG/ML SOL INJ IV CX 90 FR PE TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1049100180211	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
22	9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PE TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1049100180221	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
23	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PE TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1049100180238	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
24	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PE TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1049100180246	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
25	9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PE TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1049100180254	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
26	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PE TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1049100180262	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses

Processo: 20110-5311
Folha: 1489
Rubrica: 1

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: JP FISIOLÓGICO

Empresa	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	CNPJ	55.972.087/0001-50	Autorização	1.00.491-5
Detentora do Registro					
Processo	25992.004693/67	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	12/03/1980
Nome Comercial	JP FISIOLÓGICO	Registro	104910018	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Preço Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	24 PCC SOL INJ CX 20 FR PLAST TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180048	SOLUÇÃO PARA HEMODIALISE	06/12/1991	24 meses
2	24 PCC SOL INJ CX 10 FR PLAST TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180056	SOLUÇÃO PARA HEMODIALISE	06/12/1991	24 meses
3	0,9% SOL INJ CX 50 FR PLAST TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180122	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/12/1996	24 meses
4	0,9% SOL INJ CX 50 FR PLAST TRANS X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180130	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/12/1996	24 meses
5	0,9% SOL INJ CX 30 FR PLAST TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180020	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1984	24 meses

6	0,9% SOL INJ CX FR PLAST TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180038	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/03/1980	24 meses
7	0,9% SOL INJ CX 10 FR PLAST TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180011	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/03/1980	24 meses
8	0,9% SOL INJ CX 5 FR PLAST TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180049	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/04/1997	24 meses
9	0,9% SOL INJ CX 72 BOLSAS PVC X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180068	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
10	0,9% SOL INJ CX 60 BOLSAS PVC X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180076	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
11	0,9% SOL INJ CX 30 BOLSAS PVC X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180084	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
12	0,9% SOL INJ CX 20 BOLSAS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180092	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
13	0,9% SOL INJ CX 10 BOLSAS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180106	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
14	0,9% SOL INJ CX 5 BOLSAS PVC X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180114	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
15	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PVC SIST FECH X 100 ML ATIVA	1049100180157	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
16	9 MG/ML SOL INJ IV CX 35 BOLS PVC SIST FECH X 250 ML ATIVA	1049100180165	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
17	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC SIST FECH X 100 ML ATIVA	1049100180173	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
18	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1049100180181	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
19	9 MG/ML SOL INJ IV CX 5 BOLS PVC SIST FECH X 2000 ML ATIVA	1049100180191	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses

20	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PE TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1049100180203	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
21	9 MG/ML SOL INJ IV CX 90 FR PE TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1049100180211	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
22	9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PE TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1049100180221	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
23	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PE TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1049100180238	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
24	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PE TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1049100180246	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
25	9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PE TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1049100180254	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
26	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PE TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1049100180262	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses

Processo: 171053/22
Folha: 1489
Rubrica: ✓

20/10/22, 08:57

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: dimenidrinato + cloridrato de piridoxina

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML	1039202070019	SOLUÇÃO ORAL	15/08/2022	24 meses

ATIVA

Processo: 202105302
Folha: 1089
Rubrica: R

20/10/22, 08:57

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053/22
Folha: 1190
Rubrica: P

20/10/22, 08:56

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: dimenidrinato + cloridrato de piridoxina

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG/ML + 5 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 20 ML	1039202070019	SOLUÇÃO ORAL	15/08/2022	24 meses

ATIVA

25351.570666/202295/

Processo: 2022053/22
Folha: 1491
Rubrica: R

20/10/22, 08:56

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/21
Folha: 1192
Rubrica: R

20/10/22, 08:55

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: piperacilina sódica + tazobactam sódico

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

Rotulagem

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

25351.935697202034/

20/10/22. 08:55

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	MEDGAUZE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA		
CNPJ	02.012.921/0001-08	Autorização	1.04.405-4
Produto	PAPEL GRAU CIRURGICO PARA ESTERILIZACAO - PAPER CLEAN		

Modelo Produto Médico

Embalagem Nao Esteril contendo Papel Grau Cirurgico para Esterilizacao, acondicionado em caixas e apresentado em bobinas e envelopes nas seguintes formas:- 10 Bobinas com 100m de comprimento cada e com largura variando entre 8cm, 9cm, 10cm, 11cm, 12,5cm, 13cm, 15cm, 17cm, 20cm, 25cm, 30cm, 35cm e 40cm.- Envelopes com 200 unidades ou Envelopes com 1000 unidades, todos com as seguintes variacoes de medida: 10 x 15cm, 15 x 25cm, 7 x 23cm, 9 x 24,5cm, 19 x 33cm ou 24 x 38cm

Tipo de Arquivo Arquivos Expediente, data e hora de inclusão

Nenhum Arquivo Encontrado(a)

Nome Técnico	Accessorios Para Esterilizacao de Produtos
Registro	10440540002
Processo	25351.000406/0198
Fabricante Legal	• FABRICANTE: MEDGAUZE INDUSTRIA E COMERCIO LTDA - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Validade do Registro	VIGENTE

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1995
Rubrica: R

20/10/22, 08:55

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PENKARON

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

Rotulagem

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

Processo: 2011053/2
Folha: 1496
Rubrica: 2

20/10/22, 08:55

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
 Folha: 1497
 Rubrica: 12

20/10/22, 08:55

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ARICILINA

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

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

Processo: 2011053/11
Folha: 1498
Rubrica: R

20/10/22, 08:55

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/25351323764201311/>

2/2

Processo: 2022053/22
Folha: 1499
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BEPEBEN

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

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

ATIVA


Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 201705312
Folha: 1501
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1502
Rubrica: 


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: JP FISIOLÓGICO

Nome da Empresa Detentora do Registro	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	CNPJ	55.972.087/0001-50	Autorização	1.00.491-5
Processo	25992.004693/67	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	12/03/1980
Material	JP FISIOLÓGICO	Registro	104910018	Vencimento do registro	10/2029
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
	24 PCC SOL INJ CX 20 FR PLAST TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180048	SOLUÇÃO PARA HEMODIALISE	06/12/1991	24 meses
2	24 PCC SOL INJ CX 10 FR PLAST TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180056	SOLUÇÃO PARA HEMODIALISE	06/12/1991	24 meses
3	0,9% SOL INJ CX 50 FR PLAST TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180122	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/12/1996	24 meses
4	0,9% SOL INJ CX 50 FR PLAST TRANS X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180130	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/12/1996	24 meses
5	0,9% SOL INJ CX 30 FR PLAST TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180020	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1984	24 meses

6	0,9% SOL INJ CX FR PLAST TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180038	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/03/1980	24 meses
7	0,9% SOL INJ CX 10 FR PLAST TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180011	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/03/1980	24 meses
8	0,9% SOL INJ CX 5 FR PLAST TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180049	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/04/1997	24 meses
9	0,9% SOL INJ CX 72 BOLSAS PVC X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180068	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
	0,9% SOL INJ CX 60 BOLSAS PVC X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180076	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
11	0,9% SOL INJ CX 30 BOLSAS PVC X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180084	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
12	0,9% SOL INJ CX 20 BOLSAS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180092	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
13	0,9% SOL INJ CX 10 BOLSAS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180106	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
14	0,9% SOL INJ CX 5 BOLSAS PVC X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180114	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PVC SIST FECH X 100 ML ATIVA	1049100180157	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
16	9 MG/ML SOL INJ IV CX 35 BOLS PVC SIST FECH X 250 ML ATIVA	1049100180165	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
17	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC SIST FECH X 500 ML ATIVA	1049100180173	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
18	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1049100180181	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
19	9 MG/ML SOL INJ IV CX 5 BOLS PVC SIST FECH X 2000 ML ATIVA	1049100180191	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1503
Rubrica: 

Processo: 2022053/m
 Folha: 1504
 Rubrica: 12/03/1980 / 24
 meses

20	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PE TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1049100180203	SOLUÇÃO INJETAVEL		
21	9 MG/ML SOL INJ IV CX 90 FR PE TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1049100180211	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
22	9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PE TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1049100180221	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
23	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PE TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1049100180238	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PE TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1049100180246	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
25	9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PE TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1049100180254	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
26	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PE TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1049100180262	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses

Processo: 2021053/12
Folha: 1505
Rubrica: R

20/10/22, 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos


Detalhe do Produto: SOLUÇÃO GLICOFISIOLÓGICA

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML + 9 MG/ML SOL INJ CX 30 FR PLAS TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1004100110137	SOLUÇÃO INJETAVEL	08/10/1987	24 meses

entos/2599100596079/

Processo: 202205321
Folha: 1506
Rubrica: 

20/10/22, 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1507
Rubrica: P

20/10/22, 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053/27
Folha: 1508
Rubrica: R

20/10/22, 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205312
Folha: 1509
Rubrica: P

20/10/22, 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2072053/22
 Folha: 1570
 Rubrica: 12

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: JP FISIOLÓGICO

Empresa Detentora do Registro	JP INDUSTRIA FARMACEUTICA S/A	CNPJ	55.972.087/0001-50	Autorização	1.00.491-5
Processo	25992.004693/67	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	12/03/1980
Nome Comercial	JP FISIOLÓGICO	Registro	104910018	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	REIDRATANTES PARENTERAIS			ATC	REIDRATANTES PARENTERAIS
Preço Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	24 PCC SOL INJ CX 20 FR PLAST TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180048	SOLUÇÃO PARA HEMODIALISE	06/12/1991	24 meses
2	24 PCC SOL INJ CX 10 FR PLAST TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180056	SOLUÇÃO PARA HEMODIALISE	06/12/1991	24 meses
3	0,9% SOL INJ CX 50 FR PLAST TRANS X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180122	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/12/1996	24 meses
4	0,9% SOL INJ CX 50 FR PLAST TRANS X 125 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180130	SOLUÇÃO INJETAVEL	18/12/1996	24 meses
5	0,9% SOL INJ CX 30 FR PLAST TRANS X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180020	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1984	24 meses

Processo: 202205312
 Folha: 3/1980 / 24/11
 Rubrica: R meses

6	0,9% SOL INJ CX FR PLAST TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180038	SOLUÇÃO INJETAVEL		
	0,9% SOL INJ CX 10 FR PLAST TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180011	SOLUÇÃO INJETAVEL	31/03/1980	24 meses
8	0,9% SOL INJ CX 5 FR PLAST TRANS X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180049	SOLUÇÃO INJETAVEL	23/04/1997	24 meses
9	0,9% SOL INJ CX 72 BOLSAS PVC X 50 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180068	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
10	0,9% SOL INJ CX 60 BOLSAS PVC X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180076	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
11	0,9% SOL INJ CX 30 BOLSAS PVC X 250 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180084	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
	0,9% SOL INJ CX 20 BOLSAS PVC X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180092	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
13	0,9% SOL INJ CX 10 BOLSAS PVC X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180106	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
14	0,9% SOL INJ CX 5 BOLSAS PVC X 2000 ML CANCELADA OU CADUCA	1049100180114	SOLUÇÃO INJETAVEL	01/11/1996	24 meses
15	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 BOLS PVC SIST FECH X 100 ML ATIVA	1049100180157	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
16	9 MG/ML SOL INJ IV CX 35 BOLS PVC SIST FECH X 250 ML ATIVA	1049100180165	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
17	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 BOLS PVC SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1049100180173	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
18	9 MG/ML SOL INJ IV CX 10 BOLS PVC SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1049100180181	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
19	9 MG/ML SOL INJ IV CX 5 BOLS PVC SIST FECH X 2000 ML ATIVA	1049100180191	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses

20	9 MG/ML SOL INJ IV CX 50 FR PE TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1049100180203	SOLUÇÃO INJETAVEL		meses
	9 MG/ML SOL INJ IV CX 90 FR PE TRANS SIST FECH X ATIVA	1049100180211	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
22	9 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PE TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1049100180221	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
23	9 MG/ML SOL INJ IV CX 40 FR PE TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1049100180238	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
24	9 MG/ML SOL INJ IV CX 20 FR PE TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1049100180246	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
25	9 MG/ML SOL INJ IV CX 24 FR PE TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1049100180254	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses
	9 MG/ML SOL INJ IV CX 12 FR PE TRANS SIST FECH X ATIVA	1049100180262	SOLUÇÃO INJETAVEL	12/03/1980	24 meses

Processo: 202205362
 Folha: 1513
 Rubrica: R

20/10/22, 09:21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Succinato Sódico de Metilprednisolona					
Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936348/2020-30	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/12/2020
Nome Comercial	Succinato Sódico de Metilprednisolona	Registro	100410220	Vencimento do registro	01/2028
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE METILPREDNISOLONA		Medicamento de referência	SOLU-MEDROL®	
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS		ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS	
Parecer Público	-		Bulário Eletrônico	Acesse aqui	
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	125 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102200015	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	14/12/2020	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1514
Rubrica: 1

20/10/22, 09:21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 201205312
Folha: 1515
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICOSE

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

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

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 20220532
Folha: 1577
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053/02
Folha: 1918
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202053/12
Folha: 1519
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022083/22
Folha: 1920
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: RINGER

Nome da Empresa Detentora do Registro	HALEX ISTAR INDÚSTRIA FARMACÊUTICA SA	CNPJ	01.571.702/0001-98	Autorização	1.00.311-3
Processo	25001.008215/78	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	01/01/1901
Nome Comercial	RINGER	Registro	103110009	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO, CLORETO DE POTÁSSIO, cloreto de cálcio diidratado	Medicamento de referência	-	ATC	ELETROLITOS SIMPLES
Classe Terapêutica	ELETROLITOS SIMPLES	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Parecer Público	-				
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	8,6 MG/ML + 0,3 MG/ML + 0,33 MG/ML SOL INJ CX 10 FR PLAS TRANS X 1000 ML CANCELADA OU CADUCA	1031100090015	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/10/1984	24 meses

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 1022053/22
Folha: 1523
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Succinato Sódico de Metilprednisolona

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936348/2020-30	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	14/12/2020
Nome Comercial	Succinato Sódico de Metilprednisolona	Registro	100410220	Vencimento do registro	01/2028
Princípio Ativo	SUCCINATO SÓDICO DE METILPREDNISOLONA	Medicamento de referência		Medicamento de referência	SOLU-MEDROL®
Classe Terapêutica	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS	ATC		ATC	GLICOCORTICOIDES SISTEMICOS
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico		Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	125 MG PO LIOF SOL INJ CT FA VD TRANS + DIL AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004102200015	PO LIOFILO INJETAVEL + SOLUÇÃO DILUENTE	14/12/2020	24 meses

Processo: 2022053122
Folha: 1525
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

20/10/22, 09:03

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO					
Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.042612/2004-52	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	09/07/2004
Nome Comercial	SOLUÇÃO RINGER COM LACTATO	Registro	100410103	Vencimento do registro	09/2026
Princípio Ativo	CLORETO DE SÓDIO, cloreto de cálcio diidratado, CLORETO DE POTÁSSIO, LACTATO DE SÓDIO		Medicamento de referência -		
Classe Terapêutica	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL	ATC	REPOSICAO HIDROELETROLITICA E ALIMENTACAO PARENTERAL		
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(0,6 + 0,02 + 0,03 + 0,31)G/ML SOL INJ IV CX FR PLAS TRANS X 500 ML CANCELADA OU CADUCA	1004101030019	SOLUÇÃO INJETAVEL	09/07/2004	24 meses

Processo: 20220532
Folha: 1527
Rubrica: P

20/10/22, 09:03

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 7022053/21
 Folha: 1528
 Rubrica: R

20/10/22, 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: GLICOSE

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

Rotulagem

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

https://www.gov.br/medicamentos/25351229009200483/

Processo: 2022053/22
Folha: 1529
Rubrica: R

20/10/22, 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 7012053/12
Folha: 1530
Rubrica: _____

20/10/22, 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 7022053/11
Folha: 1531
Rubrica: R

20/10/22, 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

25	50 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070258	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
26	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070266	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
27	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070274	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
28	100 MG/ML SOL INJ IV BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070282	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
29	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 50 ML ATIVA	1004101070312	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
32	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 FR PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070320	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
33	50 MG/ML SOL INJ IV CX 48 FR PLAS TRANS SIST FECH X 250 ML ATIVA	1004101070339	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
34	50 MG/ML SOL INJ IV CX 30 FR PLAS TRANS SIST FECH X 500 ML ATIVA	1004101070347	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
35	50 MG/ML SOL INJ IV CX 16 FR PLAS TRANS SIST FECH X 1000 ML ATIVA	1004101070355	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses
36	50 MG/ML SOL INJ IV CX 80 BOLS PLAS TRANS SIST FECH X 100 ML ATIVA	1004101070363	SOLUÇÃO INJETAVEL	07/01/2005	24 meses

Processo: 20210531/2
Folha: 1732
Rubrica: 12

20/10/22, 09:02

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202053122
Folha: 1533
Rubrica: R

20/10/22, 09:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Ampicilina Sódica + Sulbactam Sódico

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

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

Processo: 2022053/21
Folha: 1534
Rubrica: ✓

20/10/22 09:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
 Folha: 1535
 Rubrica: R

20/10/22, 09:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFARMA - SOLUÇÃO DE SULFATO DE MAGNESIO

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

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

Processo: 7022053/22
Folha: 1536
Rubrica: 12

20/10/22. 09:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	ROMED INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS EIRELI		
CNPJ	13.644.713/0001-30	Autorização	8.12.843-9
Produto	Reanimador Manual (Ambu) Romed		

Produto Médico

Reanimador em Silicone Adulto com Reservatório Romed Reanimador em Silicone Infantil com Reservatório Romed Reanimador em Silicone Neonatal com Reservatório Romed Reanimador em Silicone Adulto Romed Reanimador em Silicone Infantil Romed Reanimador em Silicone Neonatal Romed Acessórios: Acessórios e Peças de Reposição: Reservatório 2500 ml Reservatório 1000 ml Válvula Superior (Com Bico de Pato e Válvula de Alívio de Pressão) em Polisulfona (PSF) ou Policarbonato (PC) Válvula Inferior; em Polisulfona (PSF) ou Policarbonato (PC) Válvula do reservatório em Polisulfona (PSF) ou Policarbonato (PC) Suporte Válvula PEEP (Diverter) para Ambu em Policarbonato Válvula PEEP 0-10 cm H2O em policarbonato Válvula PEEP 5-20 cm H2O em policarbonato Extensão PVC para reanimador 2 metros Máscara Coxim Inflável Silicone Adulto, Infantil ou Adolescente Mascara VNI Silicone 3 com Garra Mascara VNI Silicone 4 com Garra Mascara VNI Silicone 5 com Garra Alça Para Reanimador Em Silicone (Adulto – Infantil – Neonatal) OBS.: As partes, peças e acessórios são de uso exclusivo com o Reanimador Manual Romed.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
MANUAL DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO	Reanimador Manual.pdf	4340554/21-9 - 03/11/2021 - 11:20

Nome Técnico	Ressuscitador Cardio-Pulmonar
Registro	81284390011
Processo	25351.337605/2016-09
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: ROMED INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS EIRELI - BRASIL
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Processo: 2072053/21
Folha: 1538
Rubrica: R

Processo: 2022053/12
Folha: 1539
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFATO DE MAGNÉSIO

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	123,4 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 8 CT 100 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050017	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
2	100 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 200 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050025	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses

Processo: 20220531/1
Folha: 1540
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202053/22
 Folha: 154
 Rubrica: R

20/10/22, 09:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Ampicilina Sódica + Sulbactam Sódico

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	(1.0 + 0.5) G PO P/ SOL INJ CT FA VD TRANS X 3.2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102140012	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 1542
Rubrica: 2

20/10/22, 09:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	(1.0 + 0.5) G PO P/ SOL INJ CX 20 FA VD TRANS X 3,2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102140020	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
3	(1.0 + 0.5) G PO P/ SOL INJ CX 30 FA VD TRANS X 3,2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102140039	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
4	(2.0 + 1.0) G PO P/ SOL INJ CT FA VD TRANS X 6,4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102140047	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
5	(2.0 + 1.0) G PO P/ SOL INJ CX 30 FA VD TRANS X 6,4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102140055	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses
6	(2.0 + 1.0) G PO P/ SOL INJ CX 20 FA VD TRANS X 6,4 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1004102140063	PO ESTERIL PARA SOLUÇÃO INJETAVEL	14/12/2020	24 meses

Processo: 2027.053/22
 Folha: 1543
 Rubrica: R

20/10/22 09:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TENOXICAM

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

Processo: 20220531/2
Folha: 1544
Rubrica: 12

20/10/22 09:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos


Processo: 2022053/22
 Folha: 1545
 Rubrica: R

Detalhe do Produto: sulfato de terbutalina

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

Rotulagem

Id	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG/ML SOL INJ CT 06 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301760019	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/02/2010	24 meses
2	0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301760027	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/02/2010	24 meses
3	0,5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301760035	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/02/2010	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1546
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SUCCINIL COLIN

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacéutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG PO LIOF INJ CX FA VD AMB CANCELADA OU CADUCA	1049702060011	PO LIOFILO INJETAVEL	07/06/2001	24 meses
2	500 MG PO LIOF INJ CX FA VD AMB CANCELADA OU CADUCA	1049702060028	PO LIOFILO INJETAVEL	07/06/2001	24 meses

Processo: 202105326
Folha: 1547
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Processo: 2022053/22
 Folha: 1548
 Rubrica: R

Detalhe do Produto: MYDRIACYL

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1006811070012	SOLUÇÃO OFTALMICA	04/11/2013	24 meses
2	10 MG/ML SOL OFT CT 12 FR GOT PLAS TRANS X 5 ML ATIVA	1006811070020	SOLUÇÃO OFTALMICA	04/11/2013	36 meses
3	10 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 10 ML ATIVA	1006811070039	SOLUÇÃO OFTALMICA	04/11/2013	24 meses
4	10 MG/ML SOL OFT CT FR GOT PLAS TRANS X 15 ML ATIVA	1006811070047	SOLUÇÃO OFTALMICA	04/11/2013	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1549
Rubrica: R

Processo: 2021053/22
 Folha: 1550
 Rubrica: R

10/22 09:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFATO DE MAGNÉSIO

Nome da Empresa Detentora do Registro	Samtec Biotecnologia Limitada	CNPJ	04.459.117/0001-99	Autorização	1.05.592-6
Processo	25351.045769/2003-59	Categoria Regulatória	Específico	Data do registro	05/10/2004
Nome Comercial	SULFATO DE MAGNÉSIO	Registro	155920005	Vencimento do registro	10/2029
Princípio Ativo	SULFATO DE MAGNÉSIO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ELETROLITOS SIMPLES			ATC	ELETROLITOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	123,4 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 8 CT 100 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050017	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses
2	100 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 200 AMP PLAS PEBD TRANS X 10 ML ATIVA	1559200050025	SOLUÇÃO INJETAVEL	05/10/2004	24 meses

Processo: 2022.053/12
Folha: 1551
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 101105312
Folha: 1552
Rubrica: P


Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SUCCINIL COLIN

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG PO LIOF INJ CX FA VD AMB <input type="text" value="CANCELADA OU CADUCA"/>	1049702060011	PO LIOFILO INJETAVEL	07/06/2001	24 meses
2	500 MG PO LIOF INJ CX FA VD AMB <input type="text" value="CANCELADA OU CADUCA"/>	1049702060028	PO LIOFILO INJETAVEL	07/06/2001	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 1553
Rubrica: 

09/26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	100 MG PO SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA	1049702060036	PO LIOFILO INJETAVEL	16/04/1996	24 meses
4	500 MG PO SOL INJ CT FA VD TRANS ATIVA	1049702060044	PO LIOFILO INJETAVEL	16/04/1996	24 meses

Processo: 2017.005362
Folha: 1574
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: alprazolam

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

Rotulagem

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1555
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 1022053/12
Folha: 1556
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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 SCALP DISPOSITIVO DE INFUSÃO INTRAVENOSO		

Modelo Produto Médico

MEDIX BRASIL SCALP DISPOSITIVO DE INFUSÃO INTRAVENOSO - Tamanho 19G. Cor bege; MEDIX BRASIL SCALP DISPOSITIVO DE INFUSÃO INTRAVENOSO - Tamanho 20G. Cor amarelo; MEDIX BRASIL SCALP DISPOSITIVO DE INFUSÃO INTRAVENOSO - Tamanho 21G. Cor verde; MEDIX BRASIL SCALP DISPOSITIVO DE INFUSÃO INTRAVENOSO - Tamanho 22G. Cor black; MEDIX BRASIL SCALP DISPOSITIVO DE INFUSÃO INTRAVENOSO - Tamanho 23G. Cor azul; MEDIX BRASIL SCALP DISPOSITIVO DE INFUSÃO INTRAVENOSO - Tamanho 24G. Cor violeta; MEDIX BRASIL SCALP DISPOSITIVO DE INFUSÃO INTRAVENOSO - Tamanho 25G. Cor laranja; MEDIX BRASIL SCALP DISPOSITIVO DE INFUSÃO INTRAVENOSO - Tamanho 26G. Cor marrom; MEDIX BRASIL SCALP DISPOSITIVO DE INFUSÃO INTRAVENOSO - Tamanho 27G. Cor verde.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Scalp.pdf	4521362/22-2 - 08/08/2022 - 02:15

Nome Técnico	Escalpes
Registro	80495510023 25351.239031/2017-74
Fabricante Legal	<ul style="list-style-type: none"> FABRICANTE: JIANGSU KANGHUA MEDICAL EQUIPAMENT CO. LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Processo: 2022.053/22
Folha: 1508
Rubrica: 12

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de amitriptilina

Nome da Empresa Detentora do Registro	GERMED FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	45.992.062/0001-65	Autorização	1.00.583-3
Processo	25351.087696/2016-97	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	18/07/2016
Nome Comercial	cloridrato de amitriptilina	Registro	105830799	Vencimento do registro	07/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE AMITRIPTILINA			Medicamento de referência	Tryptanol
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 20 ATIVA	1058307990017	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/07/2016	24 meses
2	75 MG COM REV CT BL AL PLAS OPC X 30 ATIVA	1058307990025	COMPRIMIDO REVESTIDO	18/07/2016	24 meses

Processo: 202205362
Folha: 1560
Rubrica: R

22 09:38

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

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 SERINGA DE INSULINA DESCARTÁVEL SEM AGULHA

Modelo Produto Médico

Medix Brasil Seringa de Insulina Descartável 100UI sem agulha luer slip 1ml

	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Seringa Insulina .pdf	4521390/22-6 - 08/08/2022 - 02:19

Nome Técnico Seringas Descartaveis

Registro 80495519007

Processo 25351.216607/2020-11

Fabricante Legal

- FABRICANTE: ANHUI HONGYU WUZHOU IMPORT & EXPORT CO., LTD. - CHINA, REPÚBLICA POPULAR

Classificação de Risco II - MEDIO RISCO

VIGENTE

Exportar para Excel

Exportar para PDF

Voltar

Processo: 1022052/11
Folha: 1562
Rubrica: 12

10/22 09:38

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CINETOL

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

Rotulagem

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

Processo: 2022053/22
 Folha: 1563
 Rubrica: R

2010/22 09:38

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053122
Folha: 1504
Rubrica: R

20/10/22, 09:38

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202053/22
 Folha: 1565
 Rubrica: ✓

20/10/22, 09:32

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ácido valpróico

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

Rotulagem

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

Processo: 2012053/21
Folha: 1566
Rubrica: R

20/10/22, 09:32

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022073/22
Folha: 1507
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de amitriptilina

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

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

Processo: 2021053/21
Folha: 1568
Rubrica: ↓

22 09 38

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	25 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1037005100032	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
4	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1037005100040	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses
	25 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1037005100059	COMPRIMIDO REVESTIDO	28/01/2008	24 meses

Processo: 2022053/21
Folha: 15/04
Rubrica: R

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	DESCARPACK DESCARTAVEIS DO BRASIL LTDA
CNPJ	01.057.428/0001-33
Autorização	1.03.306-6
Produto	SERINGAS SEM AGULHA DESCARTÁVEIS DESCARPACK XIII

Modelo Produto Médico
1 mL - Bico Luer slip ou Luer lock; 2 mL - Bico Luer Slip ou Luer lock; 3 mL - Bico Luer slip ou Luer lock; 5 mL - Bico Luer slip ou Luer lock; 10 mL - Bico Luer slip ou Luer lock; 20 mL - Bico Luer slip ou Luer lock; 50 mL - Bico Luer slip ou Luer lock

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso - Seringa XIII - rev00.pdf	1834357217 - 12/05/2021 17:15:16

Nome Técnico	Seringas Descartaveis
Registro	10330660103
Processo	25351405864201317
Fabricante Legal	LIFELONG MEDITECH LIMITED
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Estado do Registro	VIGENTE
	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Medicamentos / Medicamentos

Processo: 201705311
 Folha: 1570
 Rubrica: P

Detalhe do Produto: sulfato de terbutalina

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	0,5 MG/ML SOL INJ CT 06 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301760019	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/02/2010	24 meses
2	0,5 MG/ML SOL INJ CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301760027	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/02/2010	24 meses
	0,5 MG/ML SOL INJ CX 100 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1134301760035	SOLUÇÃO INJETAVEL	17/02/2010	24 meses

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: alprazolam

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

Rotulagem

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

20/10/22 09:35

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202705362
Folha: 15+3
Rubrica: ✓

02/2 09:35

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 1574
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MYDRIACYL

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

Rotulagem

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

Processo: 2012.033/12
Folha: 15/15
Rubrica: 2

09.27

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022.053/22
Folha: 1576
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: BROMAZEPAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	LABORATÓRIO TEUTO BRASILEIRO S/A	CNPJ	17.159.229/0001-76	Autorização	1.00.370-7
Processo	25351.048150/2006-49	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	06/08/2007
Nome Comercial	BROMAZEPAM	Registro	103700495	Vencimento do registro	08/2027
Princípio Ativo	BROMAZEPAM			Medicamento de referência	LEXOTAN
Classe Terapêutica	ANSIOLITICOS SIMPLES			ATC	ANSIOLITICOS SIMPLES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1037004950016	COMPRIMIDO SIMPLES	06/08/2007	24 meses
2	3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1037004950024	COMPRIMIDO SIMPLES	06/08/2007	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1577
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1037004950032	COMPRIMIDO SIMPLES	06/08/2007	24 meses
4	3 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1037004950040	COMPRIMIDO SIMPLES	06/08/2007	24 meses
5	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1037004950059	COMPRIMIDO SIMPLES	06/08/2007	24 meses
6	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1037004950067	COMPRIMIDO SIMPLES	06/08/2007	24 meses
7	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1037004950075	COMPRIMIDO SIMPLES	06/08/2007	24 meses
8	6 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 100 ATIVA	1037004950083	COMPRIMIDO SIMPLES	06/08/2007	24 meses

Processo: 7022053/20
Folha: 15/8
Rubrica: 12

19/12/2009 09:40

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBAMAZEPINA

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

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

10/22, 09 40

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1134301800029	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
3	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1134301800037	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
4	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1134301800045	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
5	20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA	1134301800053	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
6	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP ATIVA	1134301800061	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
7	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1134301800071	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
8	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1134301800088	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses

Processo: 2022.053/21
Folha: 1580
Rubrica: P

10/22, 09:41

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TEGRETARD

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25991.004182/79	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	16/01/1980
Nome Comercial	TEGRETARD	Registro	102980044	Vencimento do registro	01/2025
Princípio Ativo	CARBAMAZEPINA			Medicamento de referência	TEGRETOL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

2	200 MG COM CX 10 FR VD AMB X 100 (EMB HOSP)	1029800440020	COMPRIMIDO SIMPLES	26/06/2002	36 meses
	<input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA				
3	400 MG COM CT FR VD AMB X 20	1029800440033	COMPRIMIDO SIMPLES	31/12/1900	36 meses
	<input type="checkbox"/> CANCELADA OU CADUCA				

Processo: 2022053/22
Folha: 1581
Rubrica: R

10/22. 09.41

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2020053/22
Folha: 1581
Rubrica: P

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Razão Social da Empresa	CIRURGICA BRASIL COMERCIAL E IMPORTADORA LTDA
CNPJ	47.193.115/0001-03
Autorização	1.02.296-5
Produto	SONDA DE ALIMENTACAO ENTERAL TAYLOR

Modelo Produto Médico
Sonda esterilizada de uso unico nas medidas de 60cm, 70cm, 80cm,90cm, 100cm, 110cm e 120cm, nos diâmetros de 6, 8, 10 e 12

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de Uso_Sonda de Alimentação Enteral_Taylor.pdf	4267814210 - 28/10/2021 12:16:26

Nome Técnico	Sondas
Código de Registro	10229650021
Código de Produto	250000233779981
Fabricante Legal	CIRURGICA BRASIL COMERCIAL E IMPORTADORA LTDA
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Processo: 022053/22
 Folha: 1583
 Rubrica: 2

20/10/22, 09:41

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PARKIDOPA					
Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.006177/8973	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	29/08/2002
Nome Comercial	PARKIDOPA	Registro	102980107	Vencimento do registro	06/2029
Princípio Ativo	LEVODOPA, CARBIDOPA			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANTIPARKINSONIANOS			ATC	ANTIPARKINSONIANOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	250 MG + 25 MG COM CX FR VD AMB X 30 CANCELADA OU CADUCA	1029801070019	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1584
Rubrica: 2

20/10/22 09:41

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	250 MG + 25 MG COM CX ENV AL POLIET X 500 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029801070027	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses
3	250 MG + 25 MG COM CX BL AL PLAS INC X 30 ATIVA	1029801070034	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses
4	250 MG + 25 MG COM CX BL AL PLAS INC X 200 (EMB HOSP) ATIVA	1029801070045	COMPRIMIDO SIMPLES	29/08/2002	24 meses

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TEGRETARD

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

Processo: 202105312
Folha: 1286
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 20220582
 Folha: 1587
 Rubrica: ↓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBONATO DE LÍTIO

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

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

Processo: 201205312
Folha: 1588
Rubrica: ↓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205312
Folha: 1584
Rubrica: R

20/10/22, 09:42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FRISIUM

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

Rotulagem


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

Processo: 2022053h2
Folha: 1590
Rubrica: P

20/10/22, 09.42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1501
Rubrica: 

20/10/22 09:40

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CARBAMAZEPINA

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

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

25351545964200899/

Processo: 20205311
Folha: 1592
Rubrica: K

20/10/22, 09.40

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1134301800029	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
3	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1134301800037	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
4	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML CANCELADA OU CADUCA	1134301800045	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
	20 MG/ML SUS OR CT FR VD AMB X 100 ML + COP ATIVA	1134301800053	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
6	20 MG/ML SUS OR CT FR PLAS AMB X 100 ML + COP ATIVA	1134301800061	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
7	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR VD AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1134301800071	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses
8	20 MG/ML SUS OR CX 50 FR PLAS AMB X 100 ML + 50 COP ATIVA	1134301800088	SUSPENSAO ORAL	20/12/2010	24 meses

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	CIRURGICA BRASIL COMERCIAL E IMPORTADORA LTDA
CNPJ	47.193.115/0001-03
Autorização	1.02.296-5
Produto	SONDA DE ALIMENTACAO ENTERAL TAYLOR

Modelo Produto Médico

Sonda esterilizada de uso unico nas medidas de 60cm, 70cm, 80cm,90cm, 100cm, 110cm e 120cm, nos diâmetros de 6, 8, 10 e 12

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de Uso_Sonda de Alimentação Enteral_Taylor.pdf	4267814210 - 28/10/2021 12:16:26
Descrição	Sondas	
Registro	10229650021	
Processo	250000233779981	
Fabricante Legal	CIRURGICA BRASIL COMERCIAL E IMPORTADORA LTDA	
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO	
Vencimento do Registro	VIGENTE	
Situação	[sem dados cadastrados]	
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]	

Processo: 2022053/22
Folha: 1534
Rubrica: R

10/22 09:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORPROMAZ

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

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1595
Rubrica: R

19.46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1596
Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FRISIUM

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

otulagem

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

Processo: 20.22053/22
Folha: 159+
Rubrica: 16

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

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 SONDA FOLEY DE LÁTEX

Modelo Produto Médico

Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias padrão 30FR
Capacidade do balão: 15-30ml. Cor preto. Diâmetro do orifício 10.0±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias padrão 30FR
Capacidade do balão: 30ml. Cor preto. Diâmetro do orifício 10.0±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias padrão 30FR Capacidade do balão: 30-50ml. Cor preto. Diâmetro do orifício 10.0±0.33mm. Comprimento total 395±10mm. Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 3 vias padrão 14FR
Capacidade do balão: 30ml. Cor verde. Diâmetro do orifício 4.7±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥70. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 3 vias padrão 14FR
Capacidade do balão: 30-50ml. Cor verde. Diâmetro do orifício 4.7±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥70. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 3 vias padrão 16FR
Capacidade do balão: 30ml. Cor laranja. Diâmetro do orifício 5.3±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 3 vias padrão 16FR
Capacidade do balão: 30-50ml. Cor laranja. Diâmetro do orifício 5.3±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 3 vias padrão 18FR
Capacidade do balão: 30ml. Cor vermelha. Diâmetro do orifício 6.0±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 3 vias padrão 18FR
Capacidade do balão: 30-50ml. Cor vermelha. Diâmetro do orifício 6.0±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 3 vias padrão 20FR
Capacidade do balão: 30ml. Cor amarelo. Diâmetro do orifício 6.7±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 3 vias padrão 20FR
Capacidade do balão: 30-50ml. Cor amarelo. Diâmetro do orifício 6.7±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 3 vias padrão 22FR
Capacidade do balão: 30ml. Cor violeta. Diâmetro do orifício 7.3±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥30.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 3 vias padrão 22FR
Capacidade do balão: 30-50ml. Cor violeta. Diâmetro do orifício 7.3±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥30.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 3 vias padrão 24FR
Capacidade do balão: 30ml. Cor azul escuro. Diâmetro do orifício 8.0±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥30.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 3 vias padrão 24FR
Capacidade do balão: 30-50ml. Cor azul escuro. Diâmetro do orifício 8.0±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥30.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 3 vias padrão 26FR
Capacidade do balão: 30ml. Cor rosa. Diâmetro do orifício 8.7±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥30.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 3 vias padrão 26FR
Capacidade do balão: 30-50ml. Cor rosa. Diâmetro do orifício 8.7±0.33mm. Comprimento total 395±10mm.
Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥30.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 12FR
Capacidade do balão: 5-15ml. Cor branca. Diâmetro do orifício 4.0±0.33mm. Comprimento total 260±10mm.
Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥50.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 12FR
Capacidade do balão: 15ml. Cor branca. Diâmetro do orifício 4.0±0.33mm. Comprimento total 260±10mm.
Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥50.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 12FR
Capacidade do balão: 30ml. Cor branca. Diâmetro do orifício 4.0±0.33mm. Comprimento total 260±10mm.
Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥50.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 14FR
Capacidade do balão: 5-15ml. Cor verde. Diâmetro do orifício 4.7±0.33mm. Comprimento total 260±10mm.

Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥70. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 14FR
Capacidade do balão: 15ml. Cor verde. Diâmetro do orifício 4.7±0.33mm. Comprimento total 260±10mm. Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥70. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 14FR
Capacidade do balão: 30ml. Cor verde. Diâmetro do orifício 4.7±0.33mm. Comprimento total 260±10mm. Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥70. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 16FR
Capacidade do balão: 5-15ml. Cor laranja. Diâmetro do orifício 5.3±0.33mm. Comprimento total 260±10mm. Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 16FR
Capacidade do balão: 15ml. Cor laranja. Diâmetro do orifício 5.3±0.33mm. Comprimento total 260±10mm. Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 16FR
Capacidade do balão: 30ml. Cor laranja. Diâmetro do orifício 5.3±0.33mm. Comprimento total 260±10mm. Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 18FR
Capacidade do balão: 5-15ml. Cor vermelha. Diâmetro do orifício 6.0±0.33mm. Comprimento total 260±10mm. Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 18FR
Capacidade do balão: 15ml. Cor vermelha. Diâmetro do orifício 6.0±0.33mm. Comprimento total 260±10mm. Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 18FR
Capacidade do balão: 30ml. Cor vermelha. Diâmetro do orifício 6.0±0.33mm. Comprimento total 260±10mm. Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 20FR
Capacidade do balão: 5-15ml. Cor amarelo. Diâmetro do orifício 6.7±0.33mm. Comprimento total 260±10mm. Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 20FR
Capacidade do balão: 15ml. Cor amarelo. Diâmetro do orifício 6.7±0.33mm. Comprimento total 260±10mm. Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 20FR
Capacidade do balão: 30ml. Cor amarelo. Diâmetro do orifício 6.7±0.33mm. Comprimento total 260±10mm. Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥25.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 22FR
Capacidade do balão: 5-15ml. Cor violeta. Diâmetro do orifício 7.3±0.33mm. Comprimento total 395±10mm. Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥30.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 22FR
Capacidade do balão: 15ml. Cor violeta. Diâmetro do orifício 7.3±0.33mm. Comprimento total 395±10mm. Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥30.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 22FR
Capacidade do balão: 30ml. Cor violeta. Diâmetro do orifício 7.3±0.33mm. Comprimento total 395±10mm. Comprimento efetivo 295±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥30.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 24FR
Capacidade do balão: 5-15ml. Cor azul escuro. Diâmetro do orifício 8.0±0.33mm. Comprimento total 260±10mm. Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥30.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 24FR
Capacidade do balão: 15ml. Cor azul escuro. Diâmetro do orifício 8.0±0.33mm. Comprimento total 260±10mm. Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥30.
MEDIX BRASIL Sonda Foley 2 vias feminino 24FR
Capacidade do balão: 30ml. Cor azul escuro. Diâmetro do orifício 8.0±0.33mm. Comprimento total 260±10mm. Comprimento efetivo 160±10mm. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de drenagem: ≥100. Taxa média de fluxo ml/Min do funil de irrigação: ≥30.

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

Processo: 7022053/22
Folha: 11603
Rubrica: R

INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Sonda Foley.pdf	4521549225 - 08/08/2022 14:35:12
---	-----------------	----------------------------------

	Sondas
Registro	80495510040
Processo	25351076413201843
Fabricante Legal	RIBBEL INTERNATIONAL LDT.
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Processo: 2022053/12
Folha: 1504
Rubrica: R

20/10/22. 09:42


Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE CLOMIPRAMINA

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PLAS INC X 20 CANCELADA OU CADUCA	1023506730012	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/04/2004	24 meses

Processo: 2022.053/22
Folha: 1609
Rubrica: 

20/10/22. 09:42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1606
Rubrica: R

20/10/22, 09:42

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 1007
Rubrica: 12

20/10/22 09:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: clonazepam

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

Rotulagem

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

Processo: 2012053/12
Folha: 1607
Rubrica: 12

20/10/22 09:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053/22
Folha: 1608
Rubrica: R

20.10.22. 09.43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202205362
 Folha: 1009
 Rubrica: R

10/10/22 09:46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: clonazepam

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

Rotulagem

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

Processo: 2017053/22
Folha: 16/10
Rubrica: R

11/23/09 46

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202053/22
 Folha: 16/11
 Rubrica: R

20/10/22, 09:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: clonazepam

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

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

https://www.anvisa.gov.br/medicamentos/25351730932201110/

Processo: 202053/22
Folha: 16/22
Rubrica: R

20/10/22, 09:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1013
Rubrica: [assinatura]

20/10/22, 09:43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053122
Folha: 16/14
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de clorpromazina

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.658906/2017-15	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/09/2018
Nome Comercial	cloridrato de clorpromazina	Registro	102980474	Vencimento do registro	09/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE CLORPROMAZINA			Medicamento de referência	AMPLICTIL
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	Acesse aqui			Bulário Eletrônico	-
Utilagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 ATIVA	1029804740015	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 1015
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	25 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029804740023	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
3	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029804740031	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
4	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029804740041	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

Processo: 202053/22
Folha: 16/16
Rubrica: 12

20/10/22 10:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HALO DECANOATO

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

Rotulagem

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


https://produtos.anvisa.gov.br/medicamentos/250000199369967/

Processo: 202053/22
Folha: 16/17
Rubrica: P

20/10/22, 10:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	50 MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029802400039	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses
4	50 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1029802400047	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses

Processo: 20210312
Folha: 1618
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFATO DE EFEDRINA

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

rotulagem

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

Processo: 202205312
Folha: 1619
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053/22
Folha: 1690
Rubrica: 12

10:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORPROMAZ

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

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

Processo: 2011053/22
Folha: 1621
Rubrica: R

10/03 10:00

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	5 MG/ML SOL INJ CT 50 AMP VD AMB X 5 ML (EMB HOSP) <input type="checkbox"/> ATIVA	1049701550031	SOLUÇÃO INJETAVEL	26/03/2001	24 meses
1	100 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 100 <input type="checkbox"/> ATIVA	1049701550048	COMPRIMIDO REVESTIDO	30/03/2001	24 meses

Processo: 202205322
 Folha: 16/22
 Rubrica: R

10/22. 10 08

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: KETAMIN

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

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

Processo: 2021053/22
Folha: 1623
Rubrica: 12

10/10/22, 10:08

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


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

Processo: 702205302
Folha: 1694
Rubrica: R

10/22 10.08

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202053/21
Folha: 1025
Rubrica: 

20/10/22, 10:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: AMPLICTIL

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

Rotulagem

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

Processo: 1022053/20
Folha: 1626
Rubrica: R

20/10/22, 10:01

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 9027053/22
Folha: 1027
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIAZEPAM

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

Rotulagem

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

Processo: 7022053/21
Folha: 1628
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053122
Folha: 1629
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: UNI-DIAZEPAX

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

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

Processo: 202105312
Folha: 1630
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 7022053/22
 Folha: 1631
 Rubrica: 2

Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HALO DECANOATO

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50MG/ML SOL INJ IM CX 3 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802400012	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses
2	50 MG/ML SOL INJ IM CX 15 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802400020	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses
3	50MG/ML SOL INJ IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802400039	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses
4	50 MG/ML SOL INJ IM CX 25 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1029802400047	SOLUÇÃO INJETAVEL	20/12/1999	36 meses

Processo: 70205322
Folha: 1032
Rubrica: R

20/10/22, 10:19

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: UNI-DIAZEPAX

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

Rotulagem

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

25001.004766/86

Processo: 202053/22
Folha: 1035
Rubrica: R

20/10/22 10:19

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202105362
Folha: 1634
Rubrica: R

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA
CNPJ	05.150.338/0001-43
Inscrição Estadual	8.01.635-7
Produto	SONDA NASOGASTRICA

Modelo Produto Médico
10104040 SONDA NASOGASTRICA LONGA 04; 10104060 SONDA NASOGASTRICA LONGA 06; 10104080 SONDA NASOGASTRICA LONGA 08; 10104100 SONDA NASOGASTRICA LONGA 10; 10104120 SONDA NASOGASTRICA LONGA 12; 10104140 SONDA NASOGASTRICA LONGA 14; 10104160 SONDA NASOGASTRICA LONGA 16; 10104180 SONDA NASOGASTRICA LONGA 18; 10104200 SONDA NASOGASTRICA LONGA 20; 10104220 SONDA NASOGASTRICA LONGA 22; 10104240 SONDA NASOGASTRICA LONGA 24; 10103040 SONDA NASOGASTRICA CURTA 04; 10103060 SONDA NASOGASTRICA CURTA 06; 10103080 SONDA NASOGASTRICA CURTA 08; 10103100 SONDA NASOGASTRICA CURTA 10; 10103120 SONDA NASOGASTRICA CURTA 12; 10103140 SONDA NASOGASTRICA CURTA 14; 10103160 SONDA NASOGASTRICA CURTA 16; 10103180 SONDA NASOGASTRICA CURTA 18; 10103200 SONDA NASOGASTRICA CURTA 20; 10103220 SONDA NASOGASTRICA CURTA 22; 10103240 SONDA NASOGASTRICA CURTA 24.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	3. Instruções de Uso REV03 - SONDA NASOGASTRICA.pdf	4289533213 - 29/10/2021 16:47:13

Nome Técnico	Sondas
Registro	80163570003
Processo	25351042791200347
Fabricante Legal	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Estado do Registro	VIGENTE
Validade do Registro	[sem dados cadastrados]
Validade da Publicação	[sem dados cadastrados]

Processo: 202005312
 Folha: 1635
 Rubrica: R

22 10/20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OXALATO DE ESCITALOPRAM

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Processo	25351.475057/2011-10	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	03/05/2013
Nome Comercial	OXALATO DE ESCITALOPRAM	Registro	154230199	Vencimento do registro	05/2028
Princípio Ativo	OXALATO DE ESCITALOPRAM			Medicamento de referência	LEXAPRO
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Farmácia Pública	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 14 ATIVA	1542301990010	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses
2	10 MG COM REV CT BL AL PVC TRANS X 15 ATIVA	1542301990029	COMPRIMIDO REVESTIDO	03/05/2013	24 meses

Processo: 2017053/m
Folha: 1036
Rubrica: R

02/10/20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22

Folha: 1637

Rubrica:

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053/22
Folha: 1639
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202205302
Folha: 1640
Rubrica: 12

2022-10-08

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: KETAMIN

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

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

Processo: 2021053/22
Folha: 1041
Rubrica: 12

10/07 10:08

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053122
Folha: 1643
Rubrica: R

20/10/22, 10:21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FENITOINA SODICA

Nome da Empresa	CRISTALIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25351.807813/2016-19	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/01/2017
Nome Comercial	FENITOINA SODICA	Registro	102980446	Vencimento do registro	01/2027
Princípio Ativo	FENITOINA SÓDICA			Medicamento de referência	HIDANTAL
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	-
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 10 AMP VD TRANS X 5 ML (I MB HOSP) ATIVA	1029804460012	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1044
Rubrica: 12

20/10/22, 10.21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029804460020	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------

Processo: 2022053/21
Folha: 1649
Rubrica: 12

20/10/22 10:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FLUMAZENIL

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

Rotulagem

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

Processo: 2020.5312
Folha: 1046
Rubrica: P

20/10/22, 10:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205322
Folha: 1647
Rubrica: R

20/10/22, 10:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2020053/22
Folha: 1648
Rubrica: R

20/10/22, 10:21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FENOCRIS

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

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

Processo: 20220.53/02
Folha: 1649
Rubrica: R

20/10/22, 10:21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022.053121
Folha: 1050
Rubrica: R

10/22 10:20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FENITOÍNA

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

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

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

Processo: 2022053/12
Folha: 1051
Rubrica: R

17/02, 10:20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053/22
Folha: 1052
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: citrato de fentanila

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

Rotulagem

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

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022.053/11
Folha: 1054
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 1059
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: OXALATO DE ESCITALOPRAM

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

Rotulagem

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1050
Rubrica: ↓

10/20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053/22
Folha: 1054
Rubrica: 12

10/22 10:20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1658
Rubrica: R

10/22 10:20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205312
Folha: 1089
Rubrica: 12

10/10/22, 10:20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2021.0.53/22
Folha: 1660
Rubrica: R

20/10/22, 10:20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SULFATO DE EFEDRINA

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

Rotulagem

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

Processo: 2022.05312
Folha: 1661
Rubrica: R

10/22. 10.20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1602
Rubrica: R

20.10/22, 10.21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FENOCRIS

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

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

https://anvisa.gov.br/medicamentos/2599201547573/

20/10/22, 10:21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1064
Rubrica: R

20/10/22, 10:21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FENITOINA SODICA

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1665
Rubrica: R

20/10/22, 10:21

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	50 MG/ML SOL INJ IM/IV CX 50 AMP VD TRANS X 5 ML (EMB HOSP) ATIVA	1029804460020	SOLUÇÃO INJETAVEL	16/01/2017	24 meses
---	--	---------------	-------------------	------------	-------------

20/10/22, 10:19

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: UNI-DIAZEPAX

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

Rotulagem

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

Processo: 202205362
Folha: 1067
Rubrica: 

22/10/22 10:19

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053122
 Folha: 11068
 Rubrica: 12

20/10/22, 10:20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: FENITOÍNA

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

ⓘ MEDIDA CAUTELAR

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

Processo: 2020532
Folha: 1669
Rubrica: R

20/10/22, 10:20

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202205312
 Folha: 1070
 Rubrica: R

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA
CNPJ	05.150.338/0001-43
Classificação	8.01.635-7
Descrição	SONDA DE ASPIRAÇÃO TRAQUEAL

Modelo Produto Médico
SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04Fx40cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx40cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx40cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx48cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 04FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 06FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 08FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 10FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 12FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 14FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 16FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 18FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 20FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 22FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL 24FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 04FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 06FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 08FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 10FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 12FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 14FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 16FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 18FRx50cm; SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL COM VÁLVULA DIGITAL 20FRx50cm

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	5. Instruções de Uso REV03 - SONDA ASPIRAÇÃO TRAQUEAL.pdf	3336676215 - 24/08/2021 16:35:00

Nome Técnico	Sondas
Registro	80163570005
Processo	25351042802200399
Fabricante Legal	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Classificação	[sem dados cadastrados]
Indicação	[sem dados cadastrados]

Processo: 2022053/2
Folha: 1671
Rubrica: 12

10/22: 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HALO

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

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

Processo: 2022.053/22
Folha: 16/31
Rubrica: R.

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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


Processo: 201105312
Folha: 1673
Rubrica: R

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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


medicamentos/2001/000791875/

Processo: 2022053/22
Folha: 16/4
Rubrica: 

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


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

Processo: 2022.053/22
Folha: 1695
Rubrica: 

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205302
Folha: 1636
Rubrica: 

20/10/22. 10.23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

19	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA	1029800200199	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	1 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800200202	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800200210	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800200229	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200237	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	36 meses

10/10/2022 10:23:57

Processo: 202205312
Folha: 1677
Rubrica: R

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

ANVISA/MS/2022/007918757

Processo: 2017.053162
Folha: 1679
Rubrica: R

20/10/22, 10.23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

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

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

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

Processo: 202053/02
Folha: 1679
Rubrica: R

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 20205312
 Folha: 1680
 Rubrica: 12

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HALO

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

Rotulagem

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

Processo: 2022.053/22
Folha: 1681
Rubrica: 

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


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

Processo: 702053/22
Folha: 1082
Rubrica: R

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1683
Rubrica: 

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022.053/22
Folha: 1694
Rubrica: 2

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

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

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

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

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1685
Rubrica: 12

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

19	10 MG COM CT BL AL PLAS INC X 20 PORT 344/98 L C 1 CANCELADA OU CADUCA	1029800200199	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20	10 MG COM CX 10 FR VD AMB X 200 (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800200202	COMPRIMIDO SIMPLES	31/10/2001	36 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
21	1 MG COM CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1029800200210	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800200229	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
23	5 MG COM CT FR VD AMB X 20 CANCELADA OU CADUCA	1029800200237	COMPRIMIDO SIMPLES	30/01/2001	36 meses

https://www.anvisa.gov.br/medicamentos/2599200791875/

Processo: 2020-5312
Folha: 1686
Rubrica: D

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

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

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

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1087
Rubrica: R

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
29	1 MG/ML SOL GOT OR CT FR GOT PLAS OPC X 20 ML ATIVA	1029800200296	SOLUÇÃO ORAL	27/10/2000	36 meses

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

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

Processo: 202205312
Folha: 1688
Rubrica: 2

20/10/22, 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053122
 Folha: 1679
 Rubrica: 92

20/10/22, 10:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: citrato de fentanila

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

Rotulagem

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

Processo: 202053/22
Folha: 1790
Rubrica: R

20/10/22, 10:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202105362
Folha: 169
Rubrica: [assinatura]

20/10/22, 10:22

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
 Folha: 1647
 Rubrica: 72

20/10/22, 10:25

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LEVOZINE

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

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10 <input type="button" value="CANCELADA OU CADUCA"/>	1029800280011	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/06/1997	36 meses

Processo: 2020-312
Folha: 1693
Rubrica: 72

20/10/22, 10:25

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202105421
Folha: 1694
Rubrica: R

20/10/22, 10:25

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053102
 Folha: 1045
 Rubrica: P

20/10/22, 10:24

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: ISOFORINE

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

Rotulagem

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

Processo: 202205362
Folha: 1696
Rubrica: R

10/22 10:24

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053/21
Folha: 1697
Rubrica: 2

10/22 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: HALO

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

Rotulagem

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

<https://consultas.anvisa.gov.br/#/medicamentos/2599200791875/>

Processo: 1022053/22
Folha: 1698
Rubrica: R

10/22 10 23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

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

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

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

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

Processo: 2022054/22
Folha: 1699
Rubrica: R

10/22 10:23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053/02
Folha: 1700
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 902205362
Folha: 1/01
Rubrica: R

10/23

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202053/22
Folha: 1702
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

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

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

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
22	1 MG COM CX BL AL PLAS TRANS X 200 ATIVA	1029800200229	COMPRIMIDO SIMPLES	27/10/2000	24 meses

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

Processo: 2021053/22
Folha: 1703
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

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

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

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

Processo: 2022.0531/22
Folha: 1704
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

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

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

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

Processo: 202053/22
Folha: 1705
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022.053/22
 Folha: 1706
 Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.167338/2016-16	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	12/06/2017
Nome Comercial	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA	Registro	113430194	Vencimento do registro	06/2027
Princípio Ativo	MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA			Medicamento de referência	NEOZINE
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	Acesse aqui			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1134301940017	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/06/2017	24 meses
2	100 MG COM REV CX BL AL PLAS TRANS X 500 ATIVA	1134301940025	COMPRIMIDO REVESTIDO	12/06/2017	24 meses

Processo: 1022053/22
Folha: 1707
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 20205362
Folha: 1708
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PROLOPA

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

MEDIDA CAUTELAR

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

Processo: 202053/22
Folha: 1709
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1710
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2205362
Folha: 1711
Rubrica: D

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de midazolam

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

Rotulagem

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

Processo: 10120532
Folha: 1712
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2024053/2
Folha: 1713
Rubrica: E

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 7022053/20
 Folha: 1714
 Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de fluoxetina .

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

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

Processo: 1002053/22
Folha: 1715
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/07
Folha: 12/10
Rubrica: R

20/10/22, 10:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Maleato de midazolam

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

Rotulagem

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

https://www.informacoes.sa.gov.br/web/medicamentos/25351666907201479/

Processo: 2022053/22
Folha: 177
Rubrica: R

20/10/22, 10:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202053/22
 Folha: 1418
 Rubrica: P

20/10/22, 10:24

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PROLOPA

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

MEDIDA CAUTELAR

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

Medicamento: /2599201833373/

Processo: 2022058/12
Folha: 1719
Rubrica: R

20/10/22, 10:24

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 202205342
Folha: 1720
Rubrica: R

20/10/22, 10:24

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202203/22
Folha: 1721
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de midazolam

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

Rotulagem

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

Processo: 7022053/22
Folha: 1720
Rubrica: 2

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053/22
 Folha: 1724
 Rubrica: R

10/22, 10 24

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: MALEATO DE LEVOMEPRMAZINA

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

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1725
Rubrica: P

20/10/22, 10:24

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA
CNPJ	05.150.338/0001-43
Autorização	8.01.635-7
Produto	SONDA RETAL

Modelo Produto Médico
Sonda Retal 26FR
Sonda Retal 28FR
Sonda Retal 30FR
Sonda Retal 32FR
Sonda Retal 34FR
Sonda Retal 04FR
Sonda Retal 06FR
Sonda Retal 08FR
Sonda Retal 10FR
Sonda Retal 12FR
Sonda Retal 14FR
Sonda Retal 16FR
Sonda Retal 18FR
Sonda Retal 20FR
Sonda Retal 22FR
Sonda Retal 24FR

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	4. Instruções de Uso REV02 - SONDA RETAL.pdf	3336668212 - 24/08/2021 16:32:54

Nome Técnico	Sondas
Registro	80163570004
Processo	25351042794200381
Fabricante Legal	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Processo: 20110312
Folha: 1727
Rubrica: R

	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Processo: 2022053/22
Folha: 1728
Rubrica: F

20/10/22 10:28

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DORMIRE

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

Rotulagem

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

Processo: 202053/a
Folha: 1779
Rubrica: R

20/10/22, 10:28

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022.053/22
Folha: 1750
Rubrica: 17

09/10/22, 10:28

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas

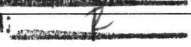
ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Empresa	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA
	05.150.338/0001-43
Autorização	8.01.635-7
Produto	SONDA RETAL

Modelo Produto Médico
Sonda Retal 26FR
Sonda Retal 28FR
Sonda Retal 30FR
Sonda Retal 32FR
Sonda Retal 34FR
Sonda Retal 04FR
Sonda Retal 06FR
Sonda Retal 08FR
Sonda Retal 10FR
Sonda Retal 12FR
Sonda Retal 14FR
Sonda Retal 16FR
Sonda Retal 18FR
Sonda Retal 20FR
Sonda Retal 22FR
Sonda Retal 24FR

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	4. Instruções de Uso REV02 - SONDA RETAL.pdf	3336668212 - 24/08/2021 16:32:54

Nome Técnico	Sondas
	80163570004
	25351042794200381
Fabricante Legal	MEDSONDA IND E COM DE PRODUTOS HOSPITALARES DESCARTAVEIS LTDA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE

Processo: 2022053/22
Folha: 1732
Rubrica: 

Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Processo: 202053/22
Folha: 1733
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Medicamentos / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: LEVOZINE

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


Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	100 MG COM REV CX C/ 20 ENV AL POLIET X 10 CANCELADA OU CADUCA	1029800280011	COMPRIMIDO REVESTIDO	13/06/1997	36 meses

Processo: 2021053/02
Folha: 1734
Rubrica: 11

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 1022053/01
Folha: 135
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 20220531/22
Folha: 1736
Rubrica: _____

20/10/22, 10:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de midazolam

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

Rotulagem

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

amentos/25351.936311202010/

Processo: 1021053/22
Folha: 1737
Rubrica:

20/10/22, 10:26


Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1738
Rubrica: ℓ

20/10/22, 10:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 1022053/20
Folha: 1739
Rubrica: 

20/10/22, 10:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: Maleato de midazolam

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

Rotulagem

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1740
Rubrica: R

20/10/22. 10:26

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2021053/21
Folha: 1741
Rubrica: R

20/10/22, 10:25

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de midazolam

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

Rotulagem

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

Processo: 202053/21
Folha: 1702
Rubrica: 12

20/10/22, 10:25

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 1077053/22
Folha: 1713
Rubrica: 2

20/10/22, 10:25

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022.053/22
Folha: 1794
Rubrica: 1

20/10/22, 10:37

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE NALOXONA

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

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

<https://anvisa.gov.br/medicamentos/25351567640200910/>

Processo: 2020-53/87
Folha: 1745
Rubrica: 7

20/10/22, 10:37

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2012053/12
Folha: 1746
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de nortriptilina

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

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

Processo: 2020053/22
Folha: 1749
Rubrica: K

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: brometo de pancurônio

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.936276/2020-21	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	30/11/2020
Nome Comercial	brometo de pancurônio	Registro	100410204	Vencimento do registro	12/2028
Princípio Ativo	BROMETO DE PANCURÔNIO			Medicamento de referência	Pavulon
Classe Terapêutica	BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR			ATC	BLOQUEADOR NEUROMUSCULAR
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	2 MG/ML SOL INJ IV CX 10 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1004102040018	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/11/2020	24 meses
2	2 MG/ML SOL INJ IV CX 25 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1004102040026	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/11/2020	24 meses

Processo: 2027053/21
Folha: 1750
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2 MG/ML SOL INJ IV CX 50 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1004102040034	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/11/2020	24 meses
2 MG/ML SOL INJ IV CX 100 AMP VD AMB X 2 ML ATIVA	1004102040042	SOLUÇÃO INJETAVEL	30/11/2020	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 135A
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de paroxetina

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

Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 10	1029804640010	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/05/2018	36 meses
ATIVA				

Processo: 202053/22
Folha: 1752
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 20 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029804640029	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/05/2018	36 meses
	20 MG COM REV CT BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 30 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029804640037	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/05/2018	36 meses
4	20 MG COM REV CX BL AL PLAS PVC/PVDC TRANS X 200 <input type="checkbox"/> ATIVA	1029804640045	COMPRIMIDO REVESTIDO	21/05/2018	36 meses

Processo: 1022053/22
Folha: 1753
Rubrica: F

20/10/22, 10:29

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DIMORF

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001- 51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.016041/88	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	24/02/1989
Nome Comercial	DIMORF	Registro	102980097	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	SULFATO DE MORFINA 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 <input type="text" value="CANCELADA OU CADUCA"/>	1029800970016	COMPRIMIDO SIMPLES	24/02/1989	24 meses
2	30 MG COM CT FR VD AMB X 50 <input type="text" value="CANCELADA OU CADUCA"/>	1029800970024	COMPRIMIDO SIMPLES	24/02/1989	24 meses

Processo: 1022053/02
Folha: 1754
Rubrica: R

20/10/22. 10:29

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1755
Rubrica: R

20/10/22, 10:29

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 012053/a
Folha: 1756
Rubrica: 2

20/10/22, 10:29

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: 202053/20
Folha: 1757
Rubrica: R

20/10/22, 10:29

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: 2022053/22
Folha: 1758
Rubrica: R

20/10/22. 10:29

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 1759
Rubrica: 2

20/10/22, 10:40

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEULEPTIL

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

Rotulagem

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

Processo: 2021053/22
Folha: 1760
Rubrica: R

20/10/22, 10.40

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 027053/22
Folha: 161
Rubrica: 8

20.10/22. 10.40

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: NEULEPTIL

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

Rotulagem

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

Processo: 102053/22
Folha: 176
Rubrica: 

20/10/22, 10:40

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2011053/02
 Folha: 1763
 Rubrica: _____

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: DORNOT

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25000.011527/9651	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	21/11/1996
Nome Comercial	DORNOT	Registro	104970243	Vencimento do registro	11/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PETIDINA	Medicamento de referência			DOLANTINA
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS	ATC			ANALGESICOS NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico			Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ CT C/ 25 AMP VD AMB X 2 ML USO HOSP CANCELADA OU CADUCA	1049702430011	SOLUÇÃO INJETAVEL	21/11/1996	24 meses
2	50 MG/ML SOL INJ CT 25 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1049702430021	SOLUÇÃO INJETAVEL	24/12/2007	24 meses

Processo: 2022053/2
Folha: 1764
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 1765
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: PAMERGAN

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25992.008540/74	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	09/04/1975
Nome Comercial	PAMERGAN	Registro	102980042	Vencimento do registro	04/2030
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE PROMETAZINA	Medicamento de referência	FENERGAN	ATC	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS
Classe Terapêutica	ANTI-HISTAMINICOS SISTEMICOS	Bulário Eletrônico	Acesse aqui		
Parecer Público	-				
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: 2002.05362
Folha: 1766
Rubrica: 6

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

Detalhes do Produto

Nome da Empresa	VENKURI INDUSTRIA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA
CNPJ	61.117.263/0001-70
Autorização	1.03.669-0
Produto	TELA PROTESICA INTRACORP

Modelo Produto Médico

Embalagem contendo 01 Tela Cirurgica esteril, acondicionada em caixa contendo 5 a 300 unidades, na cor branca
 Formatos: Retangular, Quadrada, Triangular e Oval

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL FOLHETO DO PRODUTO	10366900008 Tela Protesica Intracorp 01.pdf	3749690219 - 22/09/2021 13:44:26
TELA TECNICO	Telas	
Registro	10366900008	
Processo	253510050830057	
Fabricante Legal	VENKURI INDUSTRIA DE PRODUTOS MEDICOS LTDA	
Classificação de Risco	III - ALTO RISCO	
Vencimento do Registro	09/05/2025	
Situação	[sem dados cadastrados]	
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]	

Processo: 2022053/22
 Folha: 1768
 Rubrica: R

22 10 38

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de nortriptilina

Nome da Empresa Detentora do Registro	CELLERA FARMACÉUTICA S.A.	CNPJ	33.173.097/0002-74	Autorização	1.00.440-9
Processo	25351.352397/2019-81	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/09/2019
Nome Comercial	cloridrato de nortriptilina	Registro	104400223	Vencimento do registro	09/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE NORTRIPTILINA			Medicamento de referência	PAMELOR
Classe terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parâcer Público				Bulário Eletrônico	
Rotulagem					
Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 20 ATIVA	1044002230019	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/09/2019	24 meses

Processo: 202053/22
Folha: 1769
Rubrica: R

10/22 10:38

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2022053/22
Folha: 1770
Rubrica: K

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

12	50 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1044002230124	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/09/2019	36 meses
13	75 MG CAP DURA CT BL AL PLAS PVC TRANS X 60 <input type="checkbox"/> ATIVA	1044002230132	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/09/2019	36 meses

Processo: 2016-53/22
 Folha: 17/31
 Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: risperidona

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.613623/2011-26	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/09/2018
Nome Comercial	risperidona	Registro	125680269	Vencimento do registro	09/2028
Princípio Ativo	risperidona			Medicamento de referência	RISPERDAL
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parâmetro Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 10 ATIVA	1256802690010	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

Processo: 202053/22
Folha: 1772
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

4	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 20 ATIVA	1256802690045	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
5	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 30 ATIVA	1256802690053	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
6	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 60 ATIVA	1256802690061	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
7	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 300 ATIVA	1256802690071	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
8	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 500 ATIVA	1256802690088	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
9	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 10 ATIVA	1256802690096	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
10	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 20 ATIVA	1256802690101	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
11	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 30 ATIVA	1256802690118	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
12	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 60 ATIVA	1256802690126	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
13	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 300 ATIVA	1256802690134	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 17/22
Rubrica: F

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

14	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 500 ATIVA	1256802690142	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
15	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 10 ATIVA	1256802690150	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
16	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 20 ATIVA	1256802690169	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
17	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 30 ATIVA	1256802690177	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
18	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 60 ATIVA	1256802690185	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
19	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 300 ATIVA	1256802690193	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
20	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 500 ATIVA	1256802690207	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
21	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 10 ATIVA	1256802690215	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
22	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 20 ATIVA	1256802690223	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
23	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 30 ATIVA	1256802690231	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

Processo: 202053/22
Folha: 1774
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

24	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 60 ATIVA	1256802690241	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
25	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 300 ATIVA	1256802690258	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
26	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 500 ATIVA	1256802690266	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
27	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 10 ATIVA	1256802690274	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
28	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 20 ATIVA	1256802690282	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
29	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 30 ATIVA	1256802690290	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
30	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 60 ATIVA	1256802690304	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
31	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 300 ATIVA	1256802690312	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
32	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 500 ATIVA	1256802690320	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
33	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 10 ATIVA	1256802690339	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

Processo: 2022.053/22
Folha: 1779
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

34	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 20 ATIVA	1256802690347	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
35	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 30 ATIVA	1256802690355	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
36	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 60 ATIVA	1256802690363	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
37	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 300 ATIVA	1256802690371	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
38	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 500 ATIVA	1256802690381	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

Processo: 2020053/m
Folha: 1770
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: propofol

Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.201886/2017-03	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/04/2018
Nome Comercial	propofol	Registro	100410160	Vencimento do registro	04/2028
Princípio Ativo	PROPOFOL			Medicamento de referência	Diprivan
Classe Terapêutica				ATC	
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	10 MG/ML EMU INJ CX 5 AMP VD TRANS X 20 ML ATIVA	1004101600011	Emulsão Injetável	23/04/2018	24 meses
2	10 MG/ML EMU INJ CX 10 AMP VD TRANS X 20 ML ATIVA	1004101600028	Emulsão Injetável	23/04/2018	24 meses
3	10 MG/ML EMU INJ CX 5 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1004101600036	Emulsão Injetável	23/04/2018	24 meses

Processo: 2020-53/22
Folha: 1777
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

4	10 MG/ML EMU INJ CX 10 FA VD TRANS X 20 ML ATIVA	1004101600044	Emulsão Injetável	23/04/2018	24 meses
5	10 MG/ML EMU INJ CX 10 FA VD TRANS X 50 ML ATIVA	1004101600052	Emulsão Injetável	23/04/2018	24 meses
6	10 MG/ML EMU INJ CX 10 FA VD TRANS X 100 ML ATIVA	1004101600060	Emulsão Injetável	23/04/2018	24 meses
7	10 MG/ML EMU INJ CX 6 SER PREENC PLAS TRANS X 20 ML ATIVA	1004101600079	Emulsão Injetável	23/04/2018	24 meses
8	20 MG/ML EMU INJ CX 10 FA VD TRANS X 50 ML ATIVA	1004101600087	Emulsão Injetável	23/04/2018	24 meses
9	20 MG/ML EMU INJ CX 1 SER PREENC PLAS TRANS X 50 ML ATIVA	1004101600095	Emulsão Injetável	23/04/2018	24 meses

Processo: 2012053/22
Folha: 1778
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: risperidona

Nome da Empresa Detentora do Registro	PRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.111122/2011-46	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/04/2012
Nome Comercial	risperidona	Registro	125680232	Vencimento do registro	04/2027
Princípio Ativo	risperidona			Medicamento de referência	RISPERDAL
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1MG/ML SOL OR CT FR VD AMB X 30ML + SER DOS ATIVA	1256802320019	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1779
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

2	1MG/ML SOL OR CT FR PLAS PET AMB X 30ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802320027	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses
3	1MG/ML SOL OR CT FR PLAS PEAD OPC X 30ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802320035	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses
4	1MG/ML SOL OR CT FR PLAS PET AMB X 30ML + SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802320043	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses
5	1MG/ML SOL OR CX 100 FR VD AMB X 30ML + 100 SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802320051	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses
6	1MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS PET AMB X 30ML + 100 SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802320061	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses
7	1MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS PEAD OPC X 30ML + 100 SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802320078	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses
8	1MG/ML SOL OR CX 100 FR PLAS PET AMB X 30ML + 100 SER DOS <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802320086	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	ACCUMED PRODUTOS MÉDICO HOSPITALARES LTDA
CNPJ	06.105.362/0001-23
Autorização	8.02.753-1
Produto	TERMÔMETRO CLÍNICO DIGITAL G-TECH

Modelo Produto Médico
TH100.

Nome do Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IM_TH1027_REV05_060820.pdf	4288285216 - 29/10/2021 15:30:45
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IM_TH150_REV05_060820.pdf	4288285216 - 29/10/2021 15:30:45
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	IM_TH400_REV06_060820.pdf	4288285216 - 29/10/2021 15:30:45

Nome Técnico	Termometro Digital
Registro	80275310040
Processo	25351175128201091
Fabricante Legal	JOYTECH HEALTHCARE CO.
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Validade do Registro	VIGENTE
	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	INCOTERM SOLUÇÕES EM MEDIÇÃO LTDA
CNPJ	87.156.352/0001-19
Autorização	1.03.432-0
Produto	TERMÔMETRO CLÍNICO INCOTERM

Modelo Produto Médico
MEDFEBRE DIGITAL

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUMENTO DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	MAN_TERM_MEDFEBRE_DIGITAL_2018_rev.000.pdf	4288311217 - 29/10/2021 15:33:27

Nome Técnico	Termometro Digital
Registro	10343209021
Processo	25351401337201691
Fabricante Legal	COTRONIC TECHNOLOGY LTD.
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Processo: 2021.053/22
 Folha: 178
 Rubrica: 16

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: risperidona

Administradora do Registro	FRATI DONADUZZI & CIA LTDA	CNPJ	73.856.593/0001-66	Autorização	1.02.568-5
Processo	25351.613623/2011-26	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	24/09/2018
Nome Comercial	risperidona	Registro	125680269	Vencimento do registro	09/2028
Princípio Ativo	risperidona			Medicamento de referência	RISPERDAL
Classe Terapêutica	NEUROLEPTICOS			ATC	NEUROLEPTICOS
Parâmetro Técnico	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 10 ATIVA	1256802690010	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
4	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 20 ATIVA	1256802690045	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
5	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 30 ATIVA	1256802690053	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 60 ATIVA	1256802690061	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
7	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 300 ATIVA	1256802690071	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

8	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 500 ATIVA	1256802690088	Comprimido Revestido		24 meses
9	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 10 ATIVA	1256802690096	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
10	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 20 ATIVA	1256802690101	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
11	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 30 ATIVA	1256802690118	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
12	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 60 ATIVA	1256802690126	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
13	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 300 ATIVA	1256802690134	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
14	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X ATIVA	1256802690142	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
15	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 10 ATIVA	1256802690150	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
16	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 20 ATIVA	1256802690169	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
17	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 30 ATIVA	1256802690177	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
18	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 60 ATIVA	1256802690185	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
19	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X ATIVA	1256802690193	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
20	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 500 ATIVA	1256802690207	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
21	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 10 ATIVA	1256802690215	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

Processo: 202053/CC
 Folha: 24/09/2018/24
 Publica: 13 meses

22	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 20 ATIVA	1256802690223	Comprimido Revestido		
23	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 30 ATIVA	1256802690231	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
24	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 60 ATIVA	1256802690241	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
25	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 300 ATIVA	1256802690258	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
26	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 500 ATIVA	1256802690266	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
27	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 10 ATIVA	1256802690274	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
28	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 20 ATIVA	1256802690282	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
29	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 30 ATIVA	1256802690290	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
30	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 60 ATIVA	1256802690304	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
31	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 300 ATIVA	1256802690312	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
32	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 500 ATIVA	1256802690320	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
33	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 10 ATIVA	1256802690339	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
34	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 20 ATIVA	1256802690347	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
35	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 30 ATIVA	1256802690355	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

36	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 60 ATIVA	1256802690363	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
				Processo: 202205372	
				Folha: 1785	
				Rubrica: R	
37	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X ATIVA	1256802690371	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
	5 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 500 ATIVA	1256802690381	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária


Processo: 000053/22
Folha: 1740
Rubrica: P

Detalhes do Produto	
Empresa	MULTILASER INDUSTRIAL S.A.
	59.717.553/0001-02
Autorização	8.15.963-2
Produto	Termômetro Infravermelho

Modelo Produto Médico
HC260

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	hc260_manual_v3.pdf	1915610214 - 18/05/2021 10:28:12

Nome Técnico	TERMOMETRO DIGITAL POR INFRAVERMELHO
Registro	81596329015
	25351467230202058
Fabricante Legal	CHONGQING GUIGUZI MEDICAL DEVICE TECHNOLOGY CO., LTD
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Processo: 2022053/22
Folha: 1787
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE SERTRALINA

Nome da Empresa	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÉUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
Registro	S/A				
Processo	25351.092451/2012-15	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	29/02/2016
Nome Comercial	CLORIDRATO DE SERTRALINA	Registro	154230225	Vencimento do registro	02/2026
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE SERTRALINA			Medicamento de referência	ZOLOFT
Classe Terapêutica	ANTIDEPRESSIVOS			ATC	ANTIDEPRESSIVOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1542302250010	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
2	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542302250029	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses

Processo: 2022.053122
Folha: 1789
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1542302250037	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
4	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1542302250045	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
5	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1542302250053	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
6	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542302250061	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
7	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1542302250071	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
8	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP) ATIVA	1542302250088	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
9	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP) ATIVA	1542302250096	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
10	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 490 (EMB HOSP) ATIVA	1542302250101	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
11	50 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1542302250118	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
21	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 7 ATIVA	1542302250126	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
22	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1542302250223	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
23	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 14 ATIVA	1542302250231	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 17/59
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

1	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1542302250241	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
23	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 28 ATIVA	1542302250258	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
26	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 30 ATIVA	1542302250266	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
27	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 60 ATIVA	1542302250274	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
28	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 100 (EMB HOSP) ATIVA	1542302250282	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
29	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 210 (EMB HOSP) ATIVA	1542302250290	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
30	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 490 (EMB HOSP) ATIVA	1542302250304	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
31	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1542302250312	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 17/91
Rubrica: R

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA
CNPJ	01.005.728/0001-79
Autorização	1.03.694-6
Produto	TORNEIRA DE 3 VIAS SOLIDOR

Modelo Produto Médico

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	TORNEIRA DE 3 VIAS SOLIDOR.pdf	4255842213 - 27/10/2021 19:06:12

Nome Técnico	Torneiras
Registro	10369460169
Processo	25351505020201601
Fabricante Legal	BIO MED HEALTH CARE PRODUCTS PVT.LTD.
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Status do Registro	VIGENTE
	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]