

Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: THIOPIENTAX

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.016638/8890	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	24/02/1989
Nome Comercial	THIOPIENTAX	Registro	102980094	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	TIOPENTAL SÓDICO			Medicamento de referência	-
	ANESTESICOS GERAIS INJETAVEIS			ATC	ANESTESICOS GERAIS INJETAVEIS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 G PO SOL INJ CX 50 FA VD INC + 50 DIL (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800940010	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	24/02/1989	24 meses
	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD INC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800940022	PO INJETAVEL	23/08/1991	24 meses
	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS ATIVA	1029800940036	PO INJETAVEL	12/02/2001	24 meses
4	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS ATIVA	1029800940044	PO INJETAVEL	12/02/2001	24 meses

Processo: 907105362
Folha: 1399
Rubrica: 2

Processo: 1022053/22
Folha: 1793
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	25351.111122/2011-46	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 <input type="checkbox"/> ATIVA	1256802320019	SOLUÇÃO ORAL	16/04/2012	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 194
Rubrica: R

10/22: 10.42

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

Processo: 9027053/22
 Folha: 1793
 Rubrica: P

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: propofol

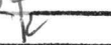
Nome da Empresa Detentora do Registro	FRESENIUS KABI BRASIL LTDA	CNPJ	49.324.221/0001-04	Autorização	1.00.041-0
Processo	25351.201886/2017-03	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	23/04/2018
Nome Comercial	propofol	Registro	100410160	Vencimento do registro	04/2028
Princípio Ativo	PROPOFOL			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: 201103/2
Folha: 1796
Rubrica: 1

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Processo: 2011.05312
Folha: 1797
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TOPIRAMATO

Nome da Empresa Detentora do Registro	ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	05.254.971/0001-81	Autorização	1.05.651-0
Processo	25351.332905/2008-52	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/05/2011
Nome Comercial	TOPIRAMATO	Registro	156510031	Vencimento do registro	05/2026
Princípio Ativo	TOPIRAMATO			Medicamento de referência	TOPAMAX
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV CT BL AL/AL X 60 ATIVA	1565100310011	Comprimido Revestido	16/05/2011	24 meses
2	25 MG COM REV CT BL AL/AL X 60 ATIVA	1565100310021	Comprimido Revestido	16/05/2011	24 meses

Processo: 2022.03312
Folha: 1798
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3 100 MG COM REV CT BL
AL/AL X 60 **ATIVA**

1565100310038 Comprimido Revestido

16/05/2011 24
meses

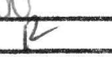
Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: SEVOFLURANO

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001-18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.248120/2013-78	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	20/11/2017
Nome Comercial	SEVOFLURANO	Registro	104971414	Vencimento do registro	11/2027
Princípio Ativo	SEVOFLURANO	Medicamento de referência			SEVORANE
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 LIQ INAL NAS CT FR VD AMB X 250ML ATIVA	1049714140013	Líquido	20/11/2017	24 meses
2	1ML/ML LIQ INAL NAS CT 6 FR VD AMB X 250ML ATIVA	1049714140021	Líquido	20/11/2017	24 meses

Processo: 2021053/2
Folha: 1800
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	1 ML/ML LIQ INAL NAS CT FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1049714140031	Líquido	20/11/2017	24 meses
4	1 ML/ML LIQ INAL NAS CT 6 FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1049714140048	Líquido	20/11/2017	24 meses

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	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTÁVEL COM BALÃO SOLIDOR

Modelo Produto Médico

Balão cônico - 2,0 - 2,5 - 3,0 - 3,5 - 4,0 - 4,5 - 5,0 - 5,5 - 6,0 - 6,5 - 7,0 - 7,5 - 8,0 - 8,5 - 9,0 - 9,5 - 10,0

Balão oval - 2,0 - 2,5 - 3,0 - 3,5 - 4,0 - 4,5 - 5,0 - 5,5 - 6,0 - 6,5 - 7,0 - 7,5 - 8,0 - 8,5 - 9,0 - 9,5 - 10,0

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO PRODUTO	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTÁVEL COM BALÃO SOLIDOR (version 1).pdf	4253943217 - 27/10/2021 16:48:44
Nome Técnico	Tube Traqueal	
Registro	10369460219	
Processo	25351579284201921	
Fabricante Legal	BONREE MEDICAL CO. LTD.	
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO.	
Vencimento do Registro	VIGENTE	
Situação	[sem dados cadastrados]	
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]	

Processo: 202205312
Folha: 1809
Rubrica: 

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
Parecer 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: 202205372
Folha: 1803
Rubrica: 12

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: 202105312
Folha: 1809
Rubrica: 12

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: 2020-312
Folha: 1806
Rubrica: 

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: 2077053/21
Folha: 1807
Rubrica: 

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: 202205312
Folha: 1808
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Processo: 9021053/02
 Folha: 1809
 Rubrica: ✓

Detalhe do Produto: cloridrato de tramadol

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Processo	25351.253280/2018-35	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	06/08/2018
Substância	cloridrato de tramadol	Registro	100431251	Vencimento do registro	08/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL	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	100 MG/ML SOL INJ IV/IM CT 100 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004312510010	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
2	100 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 10 ML ATIVA	1004312510029	SOLUÇÃO ORAL	06/08/2018	36 meses
3	50 MG CAP GEL CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1004312510037	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/08/2018	36 meses
4	50 MG CAP GEL CT 10 BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1004312510045	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/08/2018	36 meses
5	50 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004312510053	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
6	50 MG/ML SOL INJ IV/IM CT 6 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004312510061	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses

7	50 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 100 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004312510071	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
				Processo: 20005573 Folha: 1510 Rubrica:	
8	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1004312510088	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	06/08/2018	24 meses
9	50 MG CAP GEL CT BL AL PLAS OPC X 4 ATIVA	1004312510096	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/08/2018	36 meses
10	50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1004312510101	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
	50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD AMB X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1004312510118	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
12	50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004312510126	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
13	50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004312510134	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
14	50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004312510142	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
15	50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004312510150	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1004312510169	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	06/08/2018	24 meses

Processo: 2022053/21
 Folha: 18/11
 Rubrica: P

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
Link para o Bulário Eletrônico				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
4	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 20 ATIVA	1256802690045	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
	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

9	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 100	1256802690088	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
<p style="text-align: right;"> Processo: 20170319 Folha: 1892 Rubrica: 2 </p>					
1	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 10	1256802690096	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
	ATIVA				
10	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 20	1256802690101	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
	ATIVA				
11	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 30	1256802690118	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
	ATIVA				
12	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 60	1256802690126	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
	ATIVA				
13	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 100	1256802690134	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
14	1 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 500	1256802690142	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
	ATIVA				
15	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 10	1256802690150	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
	ATIVA				
16	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 20	1256802690169	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
	ATIVA				
17	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 30	1256802690177	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
	ATIVA				
18	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 60	1256802690185	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
19	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 300	1256802690193	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
	ATIVA				
20	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 500	1256802690207	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
	ATIVA				
21	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 10	1256802690215	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
	ATIVA				

	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 20	1256802690223	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
				Processo: 202205312	
				Folha: 1713	
				Rubrica: R	
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
	2 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X 10	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
	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 40 TRANS X	1256802690320	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
	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

	3 MG COM REV CT BL AL PLAS PVDC 60 TRANS X 60	1256802690363	Comprimido Revestido	24/09/2018	24 meses
				Processo: 202208372	
				Folha: 1814	
				Rubrica: R	
	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: 2022053/22
Folha: 1513
Rubrica: 

20/10/22, 10.45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de tramadol

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÉUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001- 18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.013956/2003- 73	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/10/2003
Nome Comercial	cloridrato de tramadol	Registro	104971313	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL			Medicamento de referência	TRAMAL
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 IT/IV/IM/SC CX 6 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1049713130014	Solução Injetável	08/10/2003	24 meses
2	50 MG/ML SOL INJ IT/IV/IM/SC CX 50 AMP VD AMB X 1 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1049713130022	Solução Injetável	08/10/2003	24 meses

registros/25351013956200373/

Processo: 20205212
Folha: 1816
Rubrica: 2

20/10/22, 10:45

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	50 MG/ML SOL INJ IT/IV/IM/SC CX 6 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1049713130030	Solução Injetável	08/10/2003	24 meses
4	50 MG/ML SOL INJ IT/IV/IM/SC CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1049713130049	Solução Injetável	08/10/2003	24 meses

Medicamentos / Medicamentos

Processo: 2022053/22
 Folha: 1813
 Rubrica: P2

Detalhe do Produto: cloridrato de tramadol (PORT. 344/98 - LISTA A2)

Nome da Empresa Detentora do Registro	HIPOLABOR FARMACEUTICA LTDA	CNPJ	19.570.720/0001-10	Autorização	1.01.343-0
Processo	25351.546886/2008-40	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/11/2009
Nome Comercial	cloridrato de tramadol (PORT. 344/98 - LISTA A2)	Registro	113430174	Vencimento do registro	11/2029
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL			Medicamento de referência	TRAMAL
	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NARCOTICOS
				Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG CAP GEL DURA CT BL AL PLAS AMB X 10 ATIVA	1134301740018	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/11/2009	24 meses
2	50 MG CAP GEL DURA CX RL AL PLAS AMB X 100 ATIVA	1134301740026	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/11/2009	24 meses
	50 MG CAP GEL DURA CX RL AL PLAS AMB X 500 ATIVA	1134301740034	CAPSULA GELATINOSA DURA	16/11/2009	24 meses

Processo: 7022053/2L
Folha: 1818
Rubrica: R

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: CLORIDRATO DE SERTRALINA

Nome da Empresa Detentora do Registro	GEOLAB INDÚSTRIA FARMACÊUTICA S/A	CNPJ	03.485.572/0001-04	Autorização	1.05.423-2
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
Registro Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	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: 2022053/22
Folha: 1819
Rubrica: 12

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
12	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: 902205312
Folha: 1820
Rubrica: ✓

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

24	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 20 ATIVA	1542302250241	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses
25	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
	100 MG COM REV CT BL AL PLAS TRANS X 500 (EMB HOSP) ATIVA	1542302250312	COMPRIMIDO REVESTIDO	29/02/2016	24 meses

Processo: 2022053/22
Folha: 1821
Rubrica: 

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: cloridrato de tramadol

Nome da Empresa Detentora do Registro	UNIÃO QUÍMICA FARMACÊUTICA NACIONAL S/A	CNPJ	60.665.981/0001- 18	Autorização	1.00.497-7
Processo	25351.013956/2003- 73	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	08/10/2003
Nome Comercial	cloridrato de tramadol	Registro	104971313	Vencimento do registro	10/2028
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL			Medicamento de referência	TRAMAL
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS			ATC	ANALGESICOS NARCOTICOS
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Comercialização

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG/ML SOL INJ IT/IV/IM/SC CX 6 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1049713130014	Solução Injetável	08/10/2003	24 meses
2	50 MG/ML SOL INJ IT/IV/IM/SC CX 50 AMP VD AMB X 1 ML ATIVA	1049713130022	Solução Injetável	08/10/2003	24 meses

Processo: 7022053/22
Folha: 1822
Rubrica: 12

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	50 MG/ML SOL INJ IT/IV/IM/SC CX 6 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1049713130030	Solução Injetável	08/10/2003	24 meses
4	50 MG/ML SOL INJ IT/IV/IM/SC CX 50 AMP VD AMB X 2 ML <input type="checkbox"/> ATIVA	1049713130049	Solução Injetável	08/10/2003	24 meses

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	PROTEC EXPORT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA
CNPJ	06.207.441/0001-45
Autorização	8.04.351-4
Produto	UMIDIFICADOR PROTEC

Modelo Produto Médico

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	008311_Umidificador Master Protec - Copia.pdf	4263964217 - 28/10/2021 09:33:23
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	008076_Umidificador Protec - Copia.pdf	4263964217 - 28/10/2021 09:33:22

Nome Técnico	Umidificador
Registro	80435140016
Processo	25351539199200878
Fabricante Legal	PROTEC EXPORT INDÚSTRIA, COMÉRCIO, IMPORTAÇÃO E EXPORTAÇÃO DE EQUIPAMENTOS MÉDICOS HOSPITALARES LTDA
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Validade do Registro	VIGENTE
	[sem dados cadastrados]
	[sem dados cadastrados]

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Processo: 2022053/20
 Folha: 1824
 Rubrica: ✓

Detalhe do Produto: THIOPEMANTAX

Nome da Empresa Detentora do Registro	CRISTÁLIA PRODUTOS QUÍMICOS FARMACÊUTICOS LTDA.	CNPJ	44.734.671/0001-51	Autorização	1.00.298-1
Processo	25000.016638/8890	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	24/02/1989
Nome Comercial	THIOPEMANTAX	Registro	102980094	Vencimento do registro	02/2029
Princípio Ativo	TIOPEMANTAL SÓDICO			Medicamento de referência	-
Classe Terapêutica	ANESTESICOS GERAIS INJETAVEIS			ATC	ANESTESICOS GERAIS INJETAVEIS
				Bulário Eletrônico	Acesse aqui

Rotulagem

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	1 G PO SOL INJ CX 50 FA VD INC + 50 DIL (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800940010	PO INJETAVEL + SOLUCAO DILUENTE	24/02/1989	24 meses
2	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD INC (EMB HOSP) CANCELADA OU CADUCA	1029800940022	PO INJETAVEL	23/08/1991	24 meses
	0,5 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS ATIVA	1029800940036	PO INJETAVEL	12/02/2001	24 meses
	1 G PO SOL INJ CX 25 FA VD TRANS ATIVA	1029800940044	PO INJETAVEL	12/02/2001	24 meses

Processo: 9022053/22
Folha: 1825
Rubrica: ✓

Processo: 20210532
 Folha: 1826
 Rubrica: ✓

20/10/22, 10.44

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Detalhe do Produto: TOPIRAMATO

Nome da Empresa Detentora do Registro	ZYDUS NIKKHO FARMACÊUTICA LTDA	CNPJ	05.254.971/0001-81	Autorização	1.05.651-0
Processo	25351.332905/2008-52	Categoria Regulatória	Genérico	Data do registro	16/05/2011
Nome Comercial	TOPIRAMATO	Registro	156510031	Vencimento do registro	05/2026
Princípio Ativo	TOPIRAMATO			Medicamento de referência	TOPAMAX
Classe Terapêutica	ANTICONVULSIVANTES			ATC	ANTICONVULSIVANTES
Parecer Público	-			Bulário Eletrônico	Acesse aqui
Rotulagem					

Nº	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
1	50 MG COM REV CT BL AL/AL X 60 ATIVA	1565100310011	Comprimido Revestido	16/05/2011	24 meses
2	25 MG COM REV CT BL AL/AL X 60 ATIVA	1565100310021	Comprimido Revestido	16/05/2011	24 meses

Processo: 2021053/22
Folha: 1827
Rubrica: 1

20/10/22, 10:44

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	100 MG COM REV CT BL AL/AL X 60 ATIVA	1565100310038	Comprimido Revestido	16/05/2011	24 meses
---	---	---------------	----------------------	------------	-------------

Consultas / Medicamentos / Medicamentos

Processo: 2022053/22
 Folha: 1808
 Rubrica: 2

Detalhe do Produto: cloridrato de tramadol

Nome da Empresa Detentora do Registro	EUROFARMA LABORATÓRIOS S.A.	CNPJ	61.190.096/0001-92	Autorização	1.00.043-8
Nome Comercial	cloridrato de tramadol	Categoria Regulatória	Similar	Data do registro	06/08/2018
Princípio Ativo	CLORIDRATO DE TRAMADOL	Registro	100431251	Vencimento do registro	08/2028
Classe Terapêutica	ANALGESICOS NARCOTICOS	Medicamento de referência	-	ATC	ANALGESICOS NARCOTICOS
Parecer Público	-	Bulário Eletrônico	-		Acesse aqui
Rotulagem					

	Apresentação	Registro	Forma Farmacêutica	Data de Publicação	Validade
	50 MG/ML SOL INJ IV/IM CT 100 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004312510010	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
2	100 MG/ML SOL OR CT FR VD AMB GOT X 10 ML ATIVA	1004312510029	SOLUÇÃO ORAL	06/08/2018	36 meses
3	50 MG CAP GEL CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1004312510037	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/08/2018	36 meses
4	50 MG CAP GEL CT 10 BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1004312510045	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/08/2018	36 meses
5	50 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 100 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004312510053	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
	50 MG/ML SOL INJ IV/IM CT 100 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004312510061	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses

7	50 MG/ML SOL INJ IV/IM CX 100 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004312510071	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
<p style="text-align: right;">Processo: 2022.053/01 Folha: 1529 Rubrica: ✓</p>					
8	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS OPC X 10 ATIVA	1004312510088	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	06/08/2018	24 meses
9	50 MG CAP GEL CT BL AL PLAS OPC X 4 ATIVA	1004312510096	CAPSULA GELATINOSA DURA	06/08/2018	36 meses
10	50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD AMB X 1 ML CANCELADA OU CADUCA	1004312510101	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
11	50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD AMB X 2 ML CANCELADA OU CADUCA	1004312510118	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
12	50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004312510126	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
13	50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 36 AMP VD TRANS X 2 ML ATIVA	1004312510134	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
14	50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD TRANS X 1 ML ATIVA	1004312510142	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
15	50 MG/ ML SOL INJ IV/IM CX 25 AMP VD TRANS X 2 ATIVA	1004312510150	SOLUÇÃO INJETAVEL	06/08/2018	36 meses
16	100 MG COM REV LIB PROL CT BL AL PLAS TRANS X 10 ATIVA	1004312510169	Comprimido Revestido de Liberação Prolongada	06/08/2018	24 meses

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 20205311
Folha: 1830
Rubrica: P

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	OXIGEL MATERIAIS HOSPITALARES, IND.E COMERCIO LTDA.
CNPJ	49.353.956/0001-66
Autorização	1.03.305-2
Descrição	VÁLVULA REGULADORA PARA CILINDRO OXIGÊNIO E AR COMPRIMIDO

Modelo Produto Médico
2-500-0050 - VALVULA REGULADORA PARA CILINDRO DE O2 COM FLUXOMETRO NA;SAIDA;2-500-0051 - VALVULA REGULADORA PARA CILINDRO DE O2 COM 1 SAIDA SEM;IMPACTO;2-500-0052 - VALVULA REGULADORA PARA CILINDRO DE O2 COM 2 SAIDAS COM;IMPACTO;2-500-2005 - VALVULA REGULADORA PARA CILINDRO DE O2 COM ASPIRADOR,;FLUXOMETRO E UMIDIFICADOR;2-500-0308 - VALVULA REGULADORA PARA CILINDRO DE AR COMPRIMIDO COM;FLUXOMETRO NA SAIDA;2-500-0301 - VALVULA REGULADORA PARA CILINDRO DE AR COMPRIMIDO COM 1;SAIDA SEM IMPACTO;2-500-0307 - VALVULA REGULADORA PARA CILINDRO DE AR COMPRIMIDO COM 2;SAIDAS COM IMPACTO;2-500-2011 - VALVULA REGULADORA PARA CILINDRO DE AR COMPRIMIDO COM;ASPIRADOR, FLUXOMETRO E UMIDIFICADOR.

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	10330520062 - Valv. Reguladora Cilindro de O2.pdf	1333149212 - 07/04/2021 17:53:51

Nome Técnico	Valvula Para Gases Medicinais
Registro	10330520062
Processo	25351389644201242
Nome da Empresa	OXIGEL MATERIAIS HOSPITALARES, IND.E COMERCIO LTDA.
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Processo: 2072053/r
Folha: 1832
Rubrica: P

20/10/22, 10.43

Consultas - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

3	1 ML/ML LIQ INAL NAS CT FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1049714140031	Líquido	20/11/2017	24 meses
4	1 ML/ML LIQ INAL NAS CT 6 FR VD AMB X 100 ML ATIVA	1049714140048	Líquido	20/11/2017	24 meses

Processo: 2020.03/22
Folha: 1833
Rubrica: 12

Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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	TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO V-TUBE LABOR IMPORT

Modelo Produto Médico
Embalagem com 100 (cem) tubos. Dimensões e volumes (11 x 120)mm = 1,6mL (13 x 75)mm – 1,6mL, 2mL, 3,2mL e 5mL. Código de cor – PRETO
Embalagem com 100 (cem) tubos. Dimensões e volumes. (13 x 75)mm - 2mL, 3mL, 4mL e 5mL (16 x 100)mm – 6mL e 10mL. Código de Cor - VERMELHA
Embalagem com 100 (cem) tubos. Dimensões e volumes (13 x 75)mm – 2mL, 3mL e 5mL, (13 x 100)mm – 6mL e 10mL. Código de cor - VERDE
Embalagem com 100 (cem) tubos. Dimensões e volumes (13 x 75)mm – 2mL, 3mL e 5mL, (13 x 100)mm – 6mL e 10mL. Código de cor - VERDE
Embalagem com 100 (cem) tubos. Dimensões e volumes (13 x 75)mm – 1,8mL, 2mL, 3mL, 4mL, 4,5mL e 5mL, (13 x 100)mm – 7mL. Código de cor – ROXO
Embalagem com 100 (cem) tubos. Dimensões e volumes (13 x 100)mm - 5mL e 7mL
Embalagem com 100 (cem) tubos. Dimensões e volumes (13 x 75)mm – 1,8mL, 2mL, 3mL, 4mL, 4,5mL e 5mL (13 x 100)mm – 7mL. Código de cor - ROXO
Embalagem com 100 (cem) tubos. Dimensões e volumes - (13 x 75)mm – 1,8mL, 2mL, 2,5mL, 4mL e 5mL. Código de cor – CINZA
Embalagem com 100 (cem) tubos. Dimensões e volumes - (13 x 75)mm – 2,5mL, 4mL e 5mL. Código de cor – CINZA
Embalagem com 100 (cem) tubos. Dimensões e volumes. (13 x 75)mm – 2,5mL, 4mL e 5mL. Código de cor – CINZA
Embalagem com 100 (cem) tubos. Dimensões e volumes - (13 x 75)mm – 1,8mL, 3,6mL, 4mL, 4,5mL e 5mL. Código de cor – AZUL
Embalagem com 100 (cem) tubos. Dimensões e volumes (13 x 75)mm – 3,5mL, 4mL e 5mL (13 x 100)mm – 5mL e 6mL e (16 x 100)mm – 8,0 e 8,5mL. Código de cor – AMARELA
Embalagem com 100 (cem) tubos. (13 x 75)mm – 2mL, 3mL, 4mL e 5mL e (16 x 100)mm – 9mL e 10mL. Código de cor – VERMELHA
Embalagem com 100 (cem) tubos - (13 x 75)mm - 2mL, 3mL, 4mL e 5mL; (16 x 100)mm - 9mL e 10mL - Código de cor - VERMELHA
Embalagem com 100 (cem) tubos com parede dupla (tubo duplo) - (13 x 75)mm - 1,8mL, 3,6mL, 4mL, 4,5mL, e 5mL - Código de cor - AZUL

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO V-TUBE.pdf	4160426212 - 21/10/2021 16:04:43

Nome Técnico	FRASCO OU MATERIAL PARA COLETA, ARMAZENAMENTO OU TRANSPORTE DE AMOSTRAS BIOLÓGICAS
Registro	10369460103
Processo	25351036015201495
Fabricante Legal	AB MEDICAL INC.

Processo: 2022053/2
Folha: 1834
Rubrica: 12

Classe de Risco	I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública
Situação do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Processo: 2022053/22
Folha: 1835
Rubrica: 

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

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	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTÁVEL SEM BALÃO SOLIDOR

Modelo Produto Médico
2,0 - 2,5 - 3,0 - 3,5 - 4,0 - 4,5 - 5,0 - 5,5 - 6,0 - 6,5 - 7,0 - 7,5 - 8,0 - 8,5 - 9,0 - 9,5 - 10,0

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INFORMAÇÕES DE USO OU MANUAL ANEXO DO PRODUTO	TUBO ENDOTRAQUEAL DESCARTÁVEL SEM BALÃO SOLIDOR.pdf	4254065213 - 27/10/2021 16:52:21

Nome Técnico	tubo Traqueal
Registro	10369460218
Processo	25351579283201987
Fabricante Legal	BONREE MEDICAL CO. LTD.
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Empresa	LABOR IMPORT COMERCIAL IMPORTADORA E EXPORTADORA LTDA
CNPJ	01.005.728/0001-79
Registro	1.03.694-6
Produto	TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO SHANDONG

Modelo Produto Médico
Embalagem com 100 tubos - (12,7 x 75 mm) = 2 mL, 3 mL e 5 mL; (12,7 x 100 mm) = 6 mL e 7 mL
Embalagem com 100 tubos - (12,7 x 75 mm) = 2 mL, 3 mL e 5 mL; (12,7 x 100 mm) = 6 mL e 7 mL
Embalagem com 100 tubos - (12,7 x 75 mm) = 2 mL, 3 mL, 4 mL e 5 mL; (16 x 100 mm) = 10 mL
Embalagem com 100 tubos - (12,7 x 75 mm) = 3,5 mL, 4 mL e 5 mL; (12,7 x 100 mm) = 5 mL e 6 mL; (16 x 100 mm) = 8,0 e 8,5 mL
Embalagem com 100 tubos - (12,7 x 75 mm) = 1,8 mL, 2 mL, 2,5 mL, 4 mL e 5 mL
Embalagem com 100 tubos - (12,7 x 75 mm) = 1,6 mL, 2 mL, 3,2 mL e 5 mL
Embalagem com 100 tubos - (12,7 x 75 mm) = 2,5 mL, 4 mL e 5 mL
Embalagem com 100 tubos - (12,7 x 75 mm) = 2,5 mL, 4 mL e 5 mL
Embalagem com 100 tubos - (12,7 x 75 mm) = 1,8 mL, 3,6 mL, 4,5 mL e 5 mL
Embalagem com 100 tubos - (12,7 x 75 mm) = 1,8 mL, 2 mL, 3 mL, 4 mL, 4,5 mL e 5 mL; (12,7 x 100 mm) = 7 mL
Embalagem com 100 tubos - (12,7 x 75 mm) = 1,8 mL, 2 mL, 3 mL, 4 mL, 4,5 mL e 5 mL; (12,7 x 100 mm) = 7 mL

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	TUBO PARA COLETA DE SANGUE A VÁCUO SHANDONG.pdf	4286305210 - 29/10/2021 13:44:09

Nome Técnico	FRASCO OU MATERIAL PARA COLETA, ARMAZENAMENTO OU TRANSPORTE DE AMOSTRAS BIOLÓGICAS
Registro	10369460032
Processo	25351584220200717
Fabricante Legal	SHANDONG WEIGAO GROUP MEDICAL POLYMER CO. LTD.
Classificação de Risco	I - Classe I: produtos de baixo risco ao indivíduo e baixo risco à saúde pública
Situação do Registro	VIGENTE
Observações	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Registro ANVISA nº 2408300010011 - VASELINA LÍQUIDA FBM

Processo: 2022053/22
Folha: 1837
Rubrica: R

Atenção! Recomendamos a confirmação da validade dos registros em cosméticos diretamente na ANVISA.

Área

2 - COSMÉTICOS

Registro

2408300010011

Produto

VASELINA LÍQUIDA FBM

uma garrafa

OLHO PARA O CORPO COM FINALIDADE EXCLUSIVA DE HIDRATAÇÃO E/OU REFRESCÂNCIA (PERFUMADO OU NÃO)

Autorização

2040830

Processo

25351.033509/2006-83

Validade/Situação

» consultar diretamente na anvisa

Apresentação/Marca

Nome da Empresa/Detentor

FBM INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA (02.060.549/0001-05)

Origem

02060549000105 - FBM INDÚSTRIA FARMACÉUTICA LTDA - ANÁPOLIS - GO - BRASIL - Nacional

Última Atualização

07/03/2020

Atenção! Devido ao alto número de erros na base da ANVISA em cosméticos, recomendamos a confirmação da validade dos registros diretamente na ANVISA quando estiverem com data inválida.

Documentos Técnicos

A lista abaixo apresenta os documentos técnicos encontrados na anvisa para o Processo deste registro.

Petição/Protocolo	Data	Assunto	Situação
-	27/01/2006	REG. COSMÉTICOS - Registro de Produto - Nacional	Foi publicado o deferimento do processo ou da petição.
718370104	26/08/2010	REG. COSMÉTICOS - Revalidação de Registro	Publicado deferimento

Processo: 2021053/22
Folha: 1838
Rubrica: P

ADVERTÊNCIA

Este texto não substitui o publicado no Diário Oficial da União



Ministério da Saúde
Agência Nacional de Vigilância Sanitária

RESOLUÇÃO DA DIRETORIA COLEGIADA – RDC N°107, DE 5 DE SETEMBRO DE 2016

Altera a Resolução da Diretoria Colegiada - RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, que dispõe sobre os medicamentos de notificação simplificada.

A Diretoria Colegiada da Agência Nacional de Vigilância Sanitária, no uso da atribuição que lhe conferem o art. 15, III e IV aliado ao art. 7º, III e IV, da Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999, o art. 53, V, §§ 1º e 3º do Regimento Interno aprovado nos termos do Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 61, de 3 de fevereiro de 2016, resolve adotar a seguinte Resolução da Diretoria Colegiada, conforme deliberado em reunião realizada em 16 de agosto de 2016, e eu, Diretor-Presidente, determino a sua publicação.

Art. 1º Fica aprovada a “Lista de medicamentos de baixo risco sujeitos a notificação simplificada” constante no anexo I, que dá nova redação ao Anexo I da Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006.

Art. 2º Os §§ 3º, 4º e 6º do art. 7º da Resolução da Diretoria Colegiada – RDC nº 199, de 26 de outubro de 2006, passam a vigorar com a seguinte alteração:

“§ 3º A empresa deverá proceder com nova notificação sempre que houver inclusões ou alterações em quaisquer informações prestadas por meio da notificação eletrônica”. (NR)

“§ 4º Todas as notificações devem ser renovadas a cada 5 (cinco) anos, respeitando os prazos estabelecidos no Art. 12 da Lei nº 6.360/76”. (NR)

“§ 6º Os medicamentos de baixo risco isentos de registros e regularizados mediante notificação ficam sujeitos ao pagamento da Taxa de Fiscalização de Vigilância Sanitária instituída pela Lei nº 9.782, de 26 de janeiro de 1999”. (NR)

Art. 3º Fica revogada a Instrução Normativa – IN nº 3, de 28 de abril de 2009.

Art. 4º Esta Resolução entra em vigor em 1º de janeiro de 2017.

JARBAS BARBOSA DA SILVA JR.

ANEXO I

LISTA DE MEDICAMENTOS DE BAIXO RISCO SUJEITOS A NOTIFICAÇÃO SIMPLIFICADA

I - As especificações analíticas adotadas pelos fabricantes para os medicamentos de baixo risco sujeitos a notificação simplificada devem seguir monografia inscrita na Farmacopeia Brasileira ou em compêndio oficialmente reconhecido pela Anvisa de acordo

Processo: 2071053/22
Folha: 1540
Rubrica: R

com norma específica.

II - Na ausência de monografia oficial, deverão ser realizados os testes descritos nos métodos gerais da Farmacopeia Brasileira, e demais testes necessários, desenvolvidos pelo fabricante, para garantir a qualidade do medicamento.

III - Todo laudo de análise de controle da qualidade do produto acabado, independente da forma farmacêutica, deve apresentar, no mínimo, as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

- a) Características organolépticas/aparência;
- b) Identificação e teor do(s) princípio(s) ativo(s);
- c) Limites microbianos: contagem de bactérias e fungos totais e pesquisa de patógenos;

1 - Para as formas farmacêuticas sólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

- a) desintegração;
- b) dissolução;
- c) dureza;
- d) peso médio; e
- e) umidade;

2 - Para as formas farmacêuticas líquidas e semissólidas, a empresa deve acrescentar as seguintes informações ou justificativa técnica de ausência:

- a) pH;
- b) densidade;
- c) viscosidade; e
- d) volume ou peso médio.

PRODUTO	CONCENTRAÇÃO DO PRINCÍPIO ATIVO	SINÔNIMOS	FORMA FARMACÊUTICA	INDICAÇÃO	MODO DE USAR	ADVERTÊNCIA	LINHA DE PRODUÇÃO
Ácido bórico	3% de ácido bórico	Água boricada	Solução	Antisséptico, bacteriostático e fungicida. Utilizado em processos infecciosos tópicos	Aplicar duas a três vezes ao dia, com auxílio de compressas de gaze ou algodão.	Não pode ser aplicado em grandes áreas do corpo, quando existirem lesões de qualquer tipo, feridas ou	Líquido

					queimaduras. Produto de uso exclusivo em adultos. O uso em crianças representa risco à saúde. Não ingerir.	
Ácido fólico	0,2 mg/mL	Vitamina B9	Solução Oral	Suplementação para prevenção e tratamento da carência de folatos e redução da ocorrência de malformações fetais.	<p>Uso adulto:</p> <p>Prevenção de ocorrência de malformações fetais:</p> <p>Tomar 2 mL ao dia.</p> <p>Prevenção de deficiência de ácido fólico:</p> <p>Tomar 2 mL ao dia.</p> <p>Para gestantes e lactantes tomar 4 mL ao dia.</p> <p>Tratamento de deficiência de ácido fólico:</p> <p>Tomar até 5 mL ao dia.</p> <p>Uso pediátrico:</p> <p>Prevenção de deficiência de ácido fólico:</p> <p>LACTENTES (0 - 11 MESES): Tomar 0,5 mL ao dia.</p>	Líquido

					<p>CRIANÇAS (1 - 10 ANOS): Tomar 1,5 mL ao dia.</p>	<p>mg/dia podem mascarar casos de anemia perniciosa, pois as características hematológicas são normalizadas, enquanto, os danos neurológicos progredem.</p>	
	2% de ácido salicílico	Pomada de ácido salicílico 2%. Vaselina salicilada 2%.	Pomada	Queratoplástica	Aplicar nas áreas afetadas, à noite, e retirar pela manhã.	<p>Podem ocorrer a absorção e salicilismo em uso prolongado.</p>	Semissólido
Ácido salicílico	10% de ácido salicílico	Pomada de ácido salicílico 10%. Vaselina salicilada 10%.	Pomada	Queratolítica	<p>Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, à noite, e retirar pela manhã.</p> <p>Apresenta propriedade queratolítica forte e sua aplicação deve ser efetuada com muita precaução, sendo recomendável a utilização de espátulas ou luvas de proteção.</p>	<p>Contraindicação: pacientes com hipersensibilidade ao ácido salicílico, durante a gravidez e lactação. Diabéticos devem usar com cautela. Evitar contato com os olhos, a face, os órgãos genitais e as mucosas. Lavar as mãos após a aplicação.</p> <p>Reações adversas: pode ocorrer absorção e salicilismo em uso prolongado.</p>	Semissólido

<p>Ácido salicílico</p>	<p>20% de ácido salicílico</p>	<p>Pomada de ácido salicílico 20%. Vaselina salicilada 20%.</p>	<p>Pomada</p>	<p>Queratolítica nas hiperqueratoses, como cravos e rachaduras nos pés, calos secos e verrugas.</p>	<p>Em aplicações locais. No caso de rachaduras de pés, duas vezes ao dia; no caso de calos secos e verrugas, aplicar à noite e cobrir com esparadrapo, retirando-o no dia seguinte. Apresenta propriedade queratolítica forte e sua aplicação deve ser efetuada com muita precaução, sendo recomendável a utilização de espátulas ou luvas de proteção.</p>	<p>Contraindicação: pacientes com hipersensibilidade ao ácido salicílico, durante a gravidez e lactação. Diabéticos devem usar com cautela. Evitar contato com os olhos, a face, os órgãos genitais e as mucosas. Lavar as mãos após a aplicação. Interações com medicamentos: usado com sabões abrasivos, preparações para acne, preparações contendo álcool, cosméticos ou sabões com forte efeito secante podem causar efeito irritante ou secante cumulativo, resultando em irritação excessiva da pele. Reações adversas: pode ocorrer absorção e salicilismo em uso prolongado.</p>	<p>Semissólido</p>
-------------------------	--------------------------------	--	---------------	---	---	---	--------------------

Água purificada		Água destilada, Água deionizada, Água por osmose reversa, Água por ultrafiltração. (OBS: o sinônimo para água purificada deve ser utilizado conforme o processo de obtenção)	Líquido	Lavagem de ferimentos	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado.	Não deve ser usado para injetáveis. A ingestão pode causar diarreia, devido à ausência de íons na água.	Líquido ou soluções estéreis
Canforado	Canfora 10% (p/v) Álcool Etilico Q.S.	Solução alcoólica de cânfora	Solução	Tratamento sintomático de mialgias e artralgias. Também pode ser utilizado para aliviar pruridos.	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio de gaze ou algodão, três a quatro vezes ao dia, mediante fricção.	Manter fora do alcance de crianças. Não deve ser utilizado em crianças menores de dois anos. Manter distante de fontes de calor. Conservar em temperatura inferior a 25°C. <u>OBS:</u> <u>Embalagem máxima de 50mL p/ venda ao público.</u> Devem-se adicionar as advertências contidas na NBR5991/97 e RDC 46 de 20/02/02. OBS: Produto exige embalagem primária de vidro âmbar (Formulário Nacional, 1ª Ed.).	Líquido

Álcool etílico	Álcool etílico 70% (p/p). Álcool etílico 77° GL	Álcool 70	Solução	Antisséptico	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algodão ou gaze.	Manter distante de fontes de calor. OBS: Embalagem máxima de 50mL p/ venda ao público. Devem-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02.	Líquido
Álcool etílico	Álcool etílico 70% (p/p).	Álcool gel	Gel	Antisséptico de mãos.	Uso externo. Aplicar diretamente no local afetado, previamente limpo, com o auxílio, se desejar, de algodão ou gaze.	(OBS: Devem-se adicionar as advertências contidas na NBR 5991/97 e RDC 46 de 20/02/02).	Semissólido
Amônia	10% de hidróxido de amônio	Amônia diluída	Solução	Neutralizar picadas de inseto.	Uso tópico. Aplicar no local da picada.	Evitar contato com os olhos. Não inalar. Em contato com pele e olhos produz bolhas e vesículas. Queimadura de amônia provoca sensação na pele como ensaboada. Após a utilização não cobrir a picada com compressas. Manusear em local arejado e não agitar. Se	Líquido

						ingerido, procurar auxílio médico. Qualquer acidente lavar com bastante água. Não usar na pele sem antes fazer o teste de sensibilidade. Não reaproveitar a embalagem.	
	1% de azul de metileno	Solução de azul de metileno.	Solução	Antisséptico	Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula. Uso tópico.	O produto pode manchar a pele. Nesse caso, pode ser utilizada uma solução de hipoclorito de sódio para clarear.	Líquido
Benjoin	20% benjoin, Sumatra, Benzoin	Tintura de benjoin	Solução	Antisséptico	Aplicar sobre o local, com o auxílio de gaze, algodão ou espátula.	Uso externo. Proteger da luz. Informações de segurança: podem ocorrer reações de hipersensibilidade e dermatite de contato.	Líquido
Carbonato	Minimo 99% de bicarbonato de sódio	Sal de vick	Pó	Antiácido	Dissolver 2,5 g (1 colher de café) em um copo de água filtrada e tomar 30 minutos antes das refeições para neutralizar o excesso de secreção gástrica no estômago.	Não usar juntamente com dieta Láctea (a base de leite) devido a possibilidade de ocorrência de síndrome alcalino-láctea. Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à	Sólido

Processo: 2022053/22

Folha: 1897

Rubrica: 12

						estimulação da gastrina. No uso prolongado exige acompanhamento médico.	
Carbonato de cálcio	Mínimo de 98% de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Pó	Antiácido	1 a 2 g ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Cápsula	Antiácido	2 a 4 cápsulas ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Comprimido	Antiácido	2 a 4 comprimidos ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de cálcio	500 mg de carbonato de cálcio	Carbonato de cálcio	Comprimido mastigável	Antiácido	Adulto: 2 a 4 comprimidos ao dia.	Reações adversas: pode ocorrer efeito rebote ácido, devido à estimulação da gastrina.	Sólido
Carbonato de cálcio + colecalciferol	1250 mg de carbonato de cálcio (equivalente a 500 mg de cálcio elemental) + 200 UI de colecalciferol	Carbonato de cálcio + vitamina D3	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento vitamínico e mineral para prevenção do raquitismo e para a prevenção/tratamento auxiliar na desmineralização óssea pré e pós-menopausal	Adulto: tomar 1 a 3 comprimidos via oral ao dia. Ingerir após as refeições. Crianças: tomar 1 comprimido ao dia durante as refeições	Contraindicações: hipercalcemia, hipervitaminose D, hipersensibilidade ao colecalciferol, ergocalciferol ou metabólitos da vitamina D. Reações adversas: alterações lipídicas, hipervitaminose D, distúrbios gastrointestinais,	Sólidos

						bradicardia e arritmias. Superdosagem: anorexia, cansaço, náusea e vômito, diarreia, perda de peso, poliúria, transpiração, cefaleia, sede, vertigem e aumento da concentração de cálcio e fosfato no plasma e urina, hipercalcemia, insuficiência renal, calcificação de tecidos moles, hipercalcúria, e cálculo renal.	
Carbonato de cálcio + colecalciferol	1250 mg de carbonato de cálcio (equivalente a 500 mg de cálcio elementar) + 400 UI de colecalciferol	Carbonato de cálcio + vitamina D3	Comprimido ou Comprimido revestido	Suplemento vitamínico e mineral para prevenção do raquitismo e para	Adulto: tomar 1 a 2 comprimidos via oral ao dia. Ingerir após as refeições. Crianças: tomar 1 comprimido ao dia durante as refeições	Contraindicações: hipercalcemia, hipervitaminose D, hipersensibilidade ao colecalciferol, ergocalciferol ou metabólitos da vitamina D. Reações adversas: alterações lipídicas, hipervitaminose D, distúrbios gastrointestinais,	Sólidos

				a prevenção/tratamento auxiliar na desmineralização óssea pré e pós-menopausal	bradicardia e arritmias. Superdosagem: anorexia, cansaço, náusea e vômito, diarreia, perda de peso, poliúria, transpiração, cefaleia, sede, vertigem e aumento da concentração de cálcio e fosfato no plasma e urina, hipercalcemia, insuficiência renal, calcificação de tecidos moles, hipercalciúria, e cálculo renal.		
Carvão vegetal ativado	250 mg de carvão vegetal ativado	Carvão ativado	Cápsula	Redução do acúmulo excessivo de gases intestinais	Ingerir 4 cápsulas ao menos 30 minutos antes das refeições e 4 cápsulas após as refeições	Contraindicado durante a gravidez, e para os casos de obstrução intestinal e alterações anatômicas do trato gastrointestinal. Deve ser utilizado com precaução em crianças, uma vez que o carvão ativado pode interferir na absorção de nutrientes. Não é recomendável o uso por crianças menores de 12	Sólido

Processo: 7022053/22
 Folha: 1850
 Rubrica: R

					anos de idade. Pode haver adsorção de outros medicamentos utilizados concomitantemente ao carvão ativado. Portanto, este deve ser administrado duas horas antes ou uma hora após outras medicações. Não é recomendado utilizar o carvão ativado por longo período.	
Cloreto de magnésio	33 g de cloreto de magnésio	Pó	Laxante suave	<p>Uso Interno. Dissolver o conteúdo da embalagem em 1 litro de água filtrada; armazenar em recipiente de vidro na geladeira e tomar 60 mL/dia desta solução (um cálice ou uma xícara de chá),</p> <p>preferencialmente pela manhã em jejum. Pode ser misturado a sucos cítricos para mascarar o sabor amargo</p>	<p>Após aberto, guardar o produto bem fechado em geladeira.</p> <p>Quando ocorrer maior frequência de evacuações, diminuir a dose. Em caso de diarreia, suspender o uso.</p> <p>Precauções: Quando a função renal estiver deficiente, a reposição do magnésio deve ser acompanhada de cuidados especiais e</p>	Sólido

					<p>da solução. Após diluição,</p> <p>monitorização dos níveis séricos. Deve ser evitado o uso em mulheres grávidas, uma vez que o magnésio ultrapassa a placenta podendo interferir nos níveis séricos do feto. Contraindicação: O uso do cloreto de magnésio é contraindicado em pacientes com insuficiência renal severa</p> <p>o medicamento deverá ser consumido em até X dias. Obs.: substituir o X pelo número de dias comprovados no estudo de estabilidade após diluição.</p>	
Colóidio lacto-estéril	20,0% (g/mL) de ácido salicílico equivalente a 10,5% (p/p) + 15,0 % ácido láctico	Calicida	Solução	Verrugas comuns, plantar e calosidades.	<p>Uso externo. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar, uma vez ao dia, até eliminação da verruga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando cada camada secar antes da reaplicação.</p> <p>Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntegra. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com déficits circulatórios em membros.</p>	Líquido

Processo: 2022053/22
Folha: 1392
Rubrica: 12

Colódio salicilado	12,0% (g/mL) de ácido salicílico	Calicida	Solução	Verrugas comuns, plantar e calosidades. Queratoplástico.	Uso externo. Proteger as áreas ao redor da lesão com vaselina sólida. Aplicar, uma vez ao dia, até eliminação da verruga ou calosidade, quatro camadas de colódio, esperando cada camada secar antes da reaplicação.	Não usar próximo aos olhos. Evitar o contato com as mucosas e a pele íntegra. O uso é contraindicado em diabéticos e em pacientes com déficits circulatórios em membros.	Líquido
Enxofre	10% de enxofre	Enxofre	Creme	Escabiose e acne.	Uso tópico. Aplicar no local afetado.	A aplicação de enxofre em uso tópico pode causar irritação na pele. Não ingerir. Manter fora do alcance das crianças. Contato com olhos, boca e outras membranas mucosas deve ser evitado. Contraindicações: hipersensibilidade ao enxofre. Reações adversas: irritação na pele, vermelhidão ou escamação da pele.	Semissólido

Éter alcoolizado	35% de éter etílico (v/v) + Álcool etílico 96% (v/v).	Licor de Hoffman	Solução	Utilizado para desengordurar a pele e como veículo em formulações para acne, alopecia e antimicóticos tópicos, bem como, para remoção de fitas adesivas.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, com auxílio de algodão.	Pode ocorrer irritação local e fotossensibilidade.	Líquido
Extrato fluido de rosas rubras	10% de extrato de rosas rubras em mel.	Mel rosado	Solução	Adstringente nas estomatites, principalmente infantil (sapinho).	Aplicar puro ou diluído em água, na boca ou garganta, com haste flexível de algodão, chupeta ou gargarejo.	Contraindicações: pode ocorrer hipersensibilidade. Precauções e advertências: não ingerir.	Líquido
Glicerina	Mínimo 95% de glicerina	Glicerina	Solução	Demulcente, emoliente, umectante e hidratante.	A glicerina farmacêutica é um produto com excelente atividade sobre a pele, exercendo o efeito demulcente, isto é, quando aplicada sobre locais irritados ou lesados, tende a formar uma película protetora contra estímulos resultantes do contato com o ar ou irritantes ambientais. Espalhar o produto friccionando sobre toda a área de uso.	Contraindicações: pode ocorrer hipersensibilidade. Precauções e advertências: não ingerir.	Líquido

Gliconato de clorexidina	0,5% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução aquosa	Antisséptico tópico.	Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente, e, se necessário, repetir o procedimento. Pode ser utilizado em mucosas.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido
Gliconato de clorexidina	0,5% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução alcoólica	Antisséptico tópico. Para antisepsia de pele antes de procedimentos invasivos (como inserção de cateteres) e antisepsia do campo operatório após degermação; para realização de curativo de local de inserção de cateteres vasculares.	Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente e, se necessário, repetir o procedimento. Aguarde o produto secar completamente antes de qualquer punção ou inserção na pele. Para antisepsia da pele em procedimentos cirúrgicos, realizar antes a degermação da pele com	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não deve ser utilizada para irrigação de cavidade corpórea, curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa. Não utilizar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido

					solução de clorexidina com tensoativo.		
Gliconato de clorexidina	1,0% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução aquosa	Antisséptico tópico	Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente, e se necessário, repetir o procedimento. Pode ser utilizado em mucosas.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água.	Líquido
Gliconato de clorexidina	1,0% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução alcoólica	Antisséptico tópico para desinfecção das mãos antes de contato com pacientes e preparo cirúrgico das mãos.	Uso externo. Para a antisepsia das mãos, seguir a técnica de higienização das mãos com preparações alcoólicas (fricção antisséptica) preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico < http://www.anvisa.gov.br/hotsite/higienizacao_maos/index.htm >.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água.	Líquido
						Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina. Não utilizar em mucosas. Não usar em combinação com sabão degermante.	

Gliconato de clorexidina	2,0% de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução com tensoativos	<p>Antisséptico tópico; degermação da pele do paciente, antes de procedimentos invasivos (p.ex, cirurgia, cateter venoso central, entre outros); banho pré-operatório de pacientes; preparo das mãos do profissional de saúde, antes da realização de procedimentos invasivos e após cuidado do paciente colonizado ou infectado por patógenos multiresistentes.</p>	<p>Uso externo. Para a antisepsia das mãos, seguir a técnica de preparo pré-operatório preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico <http://www.anvisa.gov.br/hotsite/higienizacao_maos/index.htm>.</p> <p>Antissepsia do campo operatório:</p> <p>umedecer a pele e aplicar o produto friccionando suavemente. Enxaguar e secar a área com compressas estéreis. Banho pré-operatório: umedecer o corpo e aplicar o produto. Com o auxílio das mãos ou esponjas, friccionar suavemente até obtenção de espuma. Enxaguar e secar.</p>	<p>Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água.</p> <p>Não usar para curativos.</p> <p>Não usar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.</p>	Líquido
Gliconato de clorexidina	2,0 % de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução aquosa	<p>Antisséptico tópico. Preparo de mucosas para a realização de</p>	<p>Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para</p>	<p>Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação</p>	Líquido

				<p>procedimentos cirúrgicos, preparo da região genital pré-sondagem vesical, antissepsia extrabucal em procedimentos odontológicos</p>	<p>umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar completamente e, se necessário, repetir o procedimento. Pode ser utilizado em mucosas.</p>	<p>destas partes, lavar abundantemente com água.</p> <p>Não deve ser utilizada para irrigação de cavidade corpórea. Não usar para preparo de pele do paciente cirúrgico. Não usar para degermação/antissepsia das mãos de profissionais de saúde. Não usar para curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa.</p> <p>Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.</p>	
Gliconato de clorexidina	2,0 % de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução alcoólica	<p>Antisséptico tópico. Antissepsia do campo operatório; antissepsia da pele antes de procedimentos invasivos. Antissepsia no sítio de inserção de catéteres vasculares centrais e periféricos.</p>	<p>Uso externo. Aplicar o produto em quantidade suficiente para umedecer toda a área a ser tratada, esfregando com gaze estéril. Deixar secar e, se necessário, repetir o procedimento. Aguarde o produto</p>	<p>Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água.</p> <p>Não deve ser utilizada para irrigação de cavidade corpórea. Não</p>	Líquido

					secar completamente antes de qualquer punção ou inserção na pele.	usar para curativo da ferida cirúrgica ou de lesões de pele e mucosa. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	
Gliconato de clorexidina	4,0 % de gliconato de clorexidina	Gliconato de clorexidina e digliconato de clorexidina	Solução com tensoativos	Antisséptico tópico; degermação da pele do paciente, antes de procedimentos invasivos (p.ex, cirurgia, cateter venoso central); banho pré-operatório de pacientes; preparo das mãos do profissional de saúde, antes da realização de procedimentos invasivos e após cuidado do paciente colonizado ou infectado por patógenos multirresistentes e em situações de surto.	Uso externo. Para a antisepsia das mãos, seguir a técnica de preparo pré-operatório preconizada pela Anvisa e disponível para consulta em seu endereço eletrônico < http://www.anvisa.gov.br/hotsite/higienizacao_maos/index.htm >.	Evitar contato com olhos, ouvidos e boca. Para os casos de contaminação destas partes, lavar abundantemente com água. Não usar para curativos. Não usar em mucosas. Contraindicado para pessoas com história de hipersensibilidade à clorexidina.	Líquido

					esponjas, friccionar suavemente até obtenção de espuma. Enxaguar e secar.		
Hidróxido de alumínio	Hidróxido de alumínio 6%	Suspensão de hidróxido de alumínio	Suspensão	Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e esofagite de refluxo.	Uso interno. Tomar de 5 a 10 mL, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições, e antes de deitar, ou a critério médico.	Agitar antes de usar. Obstipante (causa constipação, prisão de ventre)	Líquido
	8% (p/v) de hidróxido de magnésio	Leite de magnésia; magma de magnésio; magnésia hidratada; óxido de magnésio hidratado	Suspensão	Antiácido, laxante suave.	Uso interno. Antiácido: 5 a 15 mL (1 colher de chá a 1 colher de sopa), duas a três vezes ao dia. Laxante: 30 mL a 60 mL (2 a 4 colheres de sopa). Crianças: de um quarto a metade da dose para adultos, de acordo com a idade.	Agitar antes de usar. Precauções: não ingerir na gravidez ou se estiver amamentando sem orientação médica. No caso de superdosagem, procure orientação médica. Precauções como laxativo: não usar em presença de dor abdominal, náuseas, vômitos, alteração nos hábitos intestinais por mais de 2 semanas, sangramento retal e doença renal. Precauções como antiácido: pode	Líquido

Processo: 202205312
 Folha: 1860
 Rubrica: P

Hidróxido de magnésio e alumínio	Hidróxido de magnésio 4% e de alumínio 6%.	Suspensão de hidróxido de alumínio e magnésio	Suspensão	Antiácido, coadjuvante no tratamento de úlceras gástricas e duodenais e esofagite de refluxo.	Uso interno. Tomar de 5 a 10 mL, quatro vezes ao dia, 15 minutos antes das refeições e antes de deitar, ou a critério médico.	haver efeito laxativo. Agitar antes de usar.	Líquido
Hidróxido de magnésio e alumínio	Hidróxido de magnésio 200mg + Hidróxido de alumínio 200mg		Comprimido	Tratamento dos sintomas da acidez estomacal, azia, desconforto estomacal, dor de estômago, dispepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato.	Uso oral. Crianças acima de 6 anos de idade: 1 a 2 comprimidos, de acordo com a idade, 2 vezes ao dia. Adultos: 2 a 3 comprimidos, 4 vezes ao dia. Limite máximo de administração : para crianças, 2 vezes ao dia; para adultos, 4 vezes ao dia. Cuidados de administração : os comprimidos devem ser mastigados, não degluti-los por inteiro. Deve ser administrado meia hora após as refeições e ao deitar.	Não deve ser utilizado em pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula, insuficiência renal severa, com hipofosfatemia ou obstrução intestinal. Não deve ser utilizado na gravidez e na amamentação. Contraindicações: contraindicado para pacientes com insuficiência renal severa. Precauções: administrar com cautela: -em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise; - na vigência de dietas pobres em	Sólido

fósforo;

Não se deve ultrapassar a dose diária ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (com dose máxima).

O uso prolongado de antiácidos contendo alumínio por pacientes normofosfatêmicos pode resultar em hipofosfatemia se a quantidade de fosfato ingerida não for adequada.

Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, pois o hidróxido de magnésio pode causar depressão do sistema nervoso central na presença desse distúrbio.

Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alumínio e magnésio aumentam e,

Processo: 202205311

Folha: 1562

Rubrica: P

por isso, a exposição prolongada a altas doses de sais de alumínio e de magnésio pode causar encefalopatia, demência, anemia microcítica ou piora da osteomalácia induzida por diálise.

Interações medicamento
sas: O uso concomitante com quinidinas pode levar ao aumento do nível plasmático de quinidina, levando a sua superdose. Antiácidos contendo alumínio podem impedir a adequada absorção de: antagonistas H₂, atenolol, metoprolol, propranolol, cloroquina, ciclinas, diflunisal, etambutol, cetoconazol, fluorquinolonas, digoxina, indometacina, glicocorticoides, isoniazida, levodopa, difosfonatos, fluoreto de sódio, poliestireno sulfonato de sódio,

						<p>lincosamidas, neurolépticos, fenotiazínicos</p> <p>penicilamina, tetraciclina, nitrofuratoína e sais de ferro. Devido à possibilidade de diminuição da absorção gastrointestinal dessas substâncias, são associações que merecem precauções. Deve ser administrado 2 horas antes ou depois da ingestão desses medicamentos. Para fluorquinolonas, deve-se respeitar um intervalo de 4 horas.</p> <p>Reações adversas: regurgitação, náusea, vômito ou diarreia leve. Pode ocorrer diarreia ocasional ou constipação.</p>	
<p>Alumínio e Magnésio + Alumínio</p>	<p>Hidróxido de magnésio 400mg + Hidróxido de alumínio 400mg</p>		<p>Comprimido</p>	<p>Tratamento dos sintomas da acidez estomacal, azia, desconforto estomacal, dor de estômago,</p>	<p>Uso oral. Uso adulto. Tratamento Sintomático: 1 a 2 comprimidos mastigáveis por dia.</p>	<p>Não deve ser utilizado em pacientes com hipersensibilidade aos componentes da fórmula,</p>	<p>Sólido</p>

dispepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato (quando a porção do estômago desliza para dentro do tórax, através de uma	Limite máximo de administração : 6 comprimidos. Cuidados de administração : os comprimidos devem ser mastigados, não degluti-los por inteiro. Deve ser administrado meia	insuficiência renal severa, com hipofosfatemia ou obstrução intestinal. Não deve ser utilizado na gravidez e na amamentação. Contraindicações: contraindicado para pacientes com insuficiência renal severa. Precauções: administrar com cautela: -em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise; - na vigência de dietas pobres em fósforo; Não se deve ultrapassar a dose diária ou prolongar o tratamento por mais de 14 dias (com dose máxima). O uso prolongado de antiácidos contendo alumínio por pacientes
passagem naturalmente fechada do diafragma, músculo responsável pela respiração).	hora após as refeições e ao deitar.	

Processo: 20205322
Folha: 1569
Rubrica: 1

osteomalácia
induzida por
diálise.

Interações
medicamento
sas: O uso
concomitante
com
quinidinas
pode levar ao
aumento do
nível
plasmático de
quinidina,
levando a sua
superdose.
Antiácidos
contendo
alumínio
podem
impedir a
adequada
absorção de:
antagonistas
H2, atenolol,
metoprolol,
propranolol,
cloroquina,
ciclinas,
diflunisal,
etambutol,
cetoconazol,
fluorquinolon
as, digoxina,
indometacina,
glicocorticoid
es,
isoniazida,
levodopa,
difosfonaos,
fluoreto de
sódio,
poliestireno
sulfonato de
sódio,
lincosamidas,
neurolépticos,
fenotiazínicos
penicilamina,
tetraciclina,
nitrofuratoína
e sais de
ferro. Devido
à
possibilidade
de

						diminuição da absorção gastrointestinal dessas substâncias, são associações que merecem precauções. Deve ser administrado 2 horas antes ou depois da ingestão desses medicamentos. Para fluorquinolonas, deve-se respeitar um intervalo de 4 horas. Reações adversas: regurgitação, náusea, vômito ou diarreia leve. Pode ocorrer diarreia ocasional ou constipação.	
Hidróxido de alumínio, Hidróxido de magnésio e Simeticona	Hidróxido de alumínio (37 mg/mL) + Hidróxido de magnésio (40mg/mL) + Simeticona (5mg/mL)		Suspensão	Tratamento dos sintomas da acidez estomacal, azia, desconforto estomacal, dor de estômago, dispepsia (indigestão), queimação, esofagite péptica (inflamação do esôfago, causada pelo refluxo gástrico) e hérnia de hiato (quando a porção do estômago desliza para dentro do tórax, através de uma	Uso oral. Crianças: tomar 1 colher de chá (5 mL), 1 a 2 vezes ao dia. Adultos: tomar 1 a 2 colheres de sobremesa (10 mL a 20 mL), 4 vezes ao dia.	Esse medicamento não deve ser utilizado nos casos de hipersensibilidade aos componentes da fórmula, insuficiência renal severa, hipofosfatemia, gravidez, amamentação e obstrução intestinal. Esse medicamento é contraindicado para uso por pacientes com	Líquido

passagem naturalmente fechada do diafragma, músculo responsável pela respiração). Também é

utilizado como antiflatulento (antigases) para alívio dos sintomas

do excesso de gases, inclusive nos quadros pós-operatórios.

insuficiência renal severa.

Esse medicamento pode reduzir a absorção de certos medicamentos como: fenitoína, digoxina e agentes hipoglicemiantes. Por esse motivo, deve ser administrado 2 horas antes ou depois do uso desses medicamentos.

Precauções

A administração deve ser realizada com cautela:

- em pacientes com porfiria que estejam fazendo hemodiálise;
- na vigência de dietas pobres em fósforo, pois o hidróxido de alumínio pode provocar deficiência de fósforo no organismo (hipofosfatemia).

Não é aconselhável ultrapassar as

Processo: 2021053/22
Folha: 1563
Rubrica: R

doses
recomendada
s ou
prolongar o
tratamento
por mais de
14 dias (com
a dose
máxima).

O uso
prolongado
de antiácidos
contendo
alumínio por
pacientes
normofosfatê
micos pode
resultar
em
hipofosfate
mia se a
quantidade
de fosfato
ingerida não
for
adequada.

Gravidez e
lactação

A paciente
deve informar
a seu
médico a
ocorrência de
gravidez na
vigência do
tratamento ou
após o seu
término.
Informar ao
médico se
está
amamentand
o.

Este
medicamento
não deve ser
utilizado por
mulheres
grávidas sem

Processo: 2022053/22

Folha: 1870

Rubrica: _____

orientação
médica.

Em pacientes com insuficiência renal, a administração desse medicamento deve ser realizada sob supervisão médica, uma vez que o hidróxido de magnésio pode causar depressão do sistema nervoso central na presença desse distúrbio.

Em pacientes com insuficiência renal, os níveis plasmáticos de alumínio e magnésio aumentam e, por isso, a exposição prolongada a altas doses de sais de alumínio e de magnésio pode causar encefalopatia, demência, anemia microcítica ou piora da

osteomalácia
induzida por
diálise.

Interações
medicamento
sas:

- Uso
concomitante
com
quinidinas
pode levar ao
aumento do
nível
plasmático de
quinidina,
contraindican
do a
associação;

- Antiácidos
contendo
alumínio
podem
impedir a
adequada
absorção de
antagonistas
H2, atenolol,
metoprolol,
propranolol,
cloroquina,
ciclina,
diflunisal,
etambutol,
cetoconazol,
fluorquinolon
as, digoxina,
indometacina,
glicocorticoid
es,
isoniazida,
levodopa,
difosfonatos,
fluoreto de
sódio,
poliestirenos
ulfonato de
sódio,
lincosamidas,
neurolépticos
fenotiazínicos
,
penicilamina,
tetraciclina,
nitrofurantoín
a e sais

de ferro.

Recomenda-se que esse produto seja administrado 2 horas antes ou depois da ingestão desses medicamentos. Para fluorquinolonas, deve-se respeitar um intervalo de 4 horas;

- Uso concomitante com citratos provoca aumento dos níveis de alumínio, especialmente em pacientes com insuficiência renal;

- Salicilatos: ocorre aumento da excreção renal dos salicilatos por alcalinização da urina. Já o lactitol, por reduzir a acidificação das fezes, não deve ser associado com esse produto em virtude do risco de encefalopatias hepáticas.

Reações Adversas: regurgitação,

Processo: 2022 053/22

Folha: 1873

Rubrica: P

						náusea, vômito ou diarreia leve. Reações adversas são incomuns nas doses recomendadas. Pode ocorrer diarreia ocasional ou constipação, caso sejam administradas doses excessivas.	
Hipoclorito de sódio	Hipoclorito de sódio, volume correspondente a 0,5 g de cloro ativo.	Líquido de Dakin. Líquido Antisséptico de Dakin. Solução diluída de hipoclorito de sódio	Solução	Antisséptico local, para curativo de feridas e úlceras. Utilizado em odontologia na irrigação de canais desvitalizados.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, puro ou diluído em água.	Não ingerir, não inalar. Produto fortemente oxidante. Evitar contato com os olhos e mucosas.	Líquido
	Hipossulfito de sódio a 10%	Solução de hipossulfito de sódio. Tiosulfato de sódio.	Solução	Tratamento da pteríase versicolor.	Uso externo. Aplicar na área afetada. Uso adulto e pediátrico.	Não ingerir.	Líquido
Iodeto de potássio	Iodeto de potássio a 2%	Xarope de iodeto de potássio	Xarope	Mucolítico e expectorante.	Uso interno. 15 mL (1 colher de sopa), duas vezes ao dia, ou a critério médico.	Restrição: uso em gestantes, crianças e portadores de distúrbios da tireoide. Não administrar em portadores de <i>diabetes mellitus</i> . Se houver descoloração do produto, este deverá ser descartado.	Líquido
	Iodo 0,1% + álcool etílico 30% (v/v)	Álcool iodado	Solução	Antisséptico	Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de	Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de	Líquido

					feridas, principalmente e para irrigações de feridas.	hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar o produto na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. Reações adversas: a hipersensibilidade, geralmente, manifesta-se por erupções papulares e vesiculares eritematosas na área aplicada. Se ingerido acidentalmente pode afetar a mucosa gastrointestinal.	
	Iodo 2%	Tintura de iodo fraca	Solução	Antisséptico	Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas.	Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo. Precauções e advertências: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode	Líquido

						<p>resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos.</p> <p>Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado.</p>	
Iodo	Iodo 5%	Tintura de iodo forte	Solução	Antisséptico	Uso externo. Aplicar topicamente em curativos no tratamento de feridas.	<p>Contraindicações: contraindicado para pessoas com histórico de hipersensibilidade a compostos de iodo.</p> <p>Precauções e advertências: ao aplicar a tintura de iodo na pele não cobrir o local com tecido oclusivo. O produto não deve ser usado em casos de feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado.</p>	Líquido

Iodopolividona	10% iodopolividona que equivale a 1% iodo ativo	Iodopolividona	Solução aquosa	Antisséptico para uso tópico	<p>Uso externo. Aplicar topicamente nas áreas afetadas ou a critério médico. Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução aquosa, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus, sem irritar nem sensibilizar a pele, sendo facilmente removível em água.</p>	<p>O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos.</p> <p>Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Em caso de ingestão acidental, tomar bastante leite ou clara de ovos batidas em água.</p>	Líquido
Iodopolividona	10% iodopolividona que equivale a 1% iodo ativo	Iodopolividona	Solução hidroalcoólica	Demarcação do campo operatório e preparação pré-operatória (antisepsia da pele). Antisséptico para uso tópico.	<p>Uso externo. É indicado na demarcação do campo operatório e na preparação pré-operatória da pele do paciente e da equipe cirúrgica. Aconselha-se espalhar na pele e massagear por 2 minutos. Deixar evaporar o álcool normalmente. Se necessário,</p>	<p>O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos.</p> <p>Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber</p>	Líquido

					<p>repetir a operação. Ação: é um produto a base de polivinilpirroli dona iodo em solução alcoólica, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não apresenta o inconveniente de irritações da pele e por ser hidrossolúvel não mancha acentuadamente a pele, sendo facilmente removível em água.</p>	<p>grande quantidade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica.</p>	
Iodopolividona	10% iodopolividona que equivale a 1% iodo ativo	Iodopolividona	Solução com tensoativos	Antissepsia da pele, mãos e antebraços.	Uso externo. É indicado na degermação das mãos e braços da equipe cirúrgica e na preparação	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção	Líquido

pré-operatória da pele de pacientes. Aconselha-se espalhar na pele e massagear por 2 minutos. Enxaguar com água corrente e repetir a aplicação, se necessário, secando a pele com gaze ou toalha esterilizada.	do iodo) e em curativos oclusivos.
Ação: é um produto a base de polivinil pirrolidona iodo em solução degermante, um complexo estável e ativo que libera o iodo progressivamente. É ativo contra todas as formas de bactérias não esporuladas, fungos e vírus. O emprego do produto para prevenção e tratamento de infecções cutâneas não apresenta o inconveniente de irritações da pele e por ser	Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Se ingerido, beber grande quantidade de leite ou claras de ovos batidas em água. Em contato com os olhos, lavá-los com água corrente. Em qualquer um dos casos procure orientação médica.

					hidrossolúvel não mancha acentuadame nte a pele, sendo facilmente removível em água.		
Loção de dimeticona	4 %	Emulsão de dimeticona	Emulsão capilar	Tratamento de infestação por piolhos e lêndeas.	Aplicar o produto no couro cabeludo, deixando agir por pelo menos 8 horas ou durante a noite. Após este período, lavar os cabelos e remover o produto. Reaplicar o produto novamente após sete dias.	MEDICAMEN TO DE USO EXCLUSIVO POR VIA TÓPICA. USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE SEIS MESES. Este produto pode causar irritação no couro cabeludo e nos olhos. Caso haja irritação, coceiras, vermelhidão ou desconforto, suspender o uso do medicamento lavar o local com água abundante e procurar orientação médica. Após a aplicação, manter-se afastado de qualquer chama, fogo, objeto que emita facilmente chama, como cigarro aceso ou chama de fogão,	Líquido

						pois o produto aplicado pode incendiar facilmente o cabelo e o couro cabeludo. Contraindicado para crianças menores de seis meses. OBS: As advertências devem, obrigatoriamente, estar contidas na rotulagem do medicamento	
Manteiga de cacau	Mínimo de 70% de manteiga de cacau	Manteiga de cacau	Bastão	Emoliente para rachaduras nos lábios.	Aplicar sobre os lábios várias vezes ao dia.	Não há.	Sólido
Nitrato de prata	Mínimo 89,5% nitrato de prata	Nitrato de prata lápis	Bastão	Ceratolíticos e ceratoplásticos. Cáustico para verrugas ou outros pequenos crescimentos da pele.	Uso externo. Aplicar uma vez ao dia.	Não usar nos olhos. Evitar atingir pele sadia. Uso não aconselhável em pacientes diabéticos ou com problemas circulatórios.	Sólido
	100% óleo de amêndoas	Óleo de amêndoas puro	Óleo	Emoliente	Aplicar o óleo sobre a pele seca ou molhada ou após o banho.	Contraindicações: pessoas alérgicas ao produto. Precauções e advertências: não há.	Líquido
Óleo de rícino	100% óleo de rícino	Óleo de mamona	Óleo	Laxante	Doses de 15 ml (1 colher de sopa) promove a evacuação aquosa entre 1 e 3 horas, ação rápida.	Precauções e advertências: em grandes doses pode causar náusea, vômito, cólica e severo efeito purgativo.	Líquido

					<p>Contraindicações: contraíndicad o nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino.</p>	
100% óleo mineral	Petrolato líquido	Óleo	Laxante e terapia em uso tópico para pele ressecada e áspera.	<p>No tratamento da prisão de ventre, 15 ml (1 colher de sopa) à noite e outra dosagem no dia seguinte ao despertar. Caso não obtenha êxito, aumente a dosagem para 30 ml (2 colheres de sopa) à noite e 15 ml pela manhã. Crianças maiores de 6 anos: (1-2ml) por kg de peso a noite ou pela manhã). Administração a crianças menores de 6 anos, consulte o seu médico.</p>	<p>Contraindicações: deve-se evitar o uso na presença de náuseas, vômitos, dor abdominal, gravidez, dificuldade de deglutição, refluxo gastroesofágico e em pacientes acamados. Esse medicamento é contraíndicad o para crianças menores de 6 anos.</p> <p>Precauções e advertências: laxantes não devem ser utilizados por mais de 1 semana a menos que indicado por um médico. Não administrar junto com alimentos ou quando houver presença de hemorragia</p>	Líquido

retal. Se notar alteração repentina dos hábitos intestinais durante duas semanas, consulte um médico antes de fazer uso de laxantes. Desaconselhável após cirurgia anorretal, pois poderá causar prurido anal. A exposição ao sol após aplicação do produto na pele pode provocar queimaduras. O produto não contém protetor solar e não protege contra os raios solares. Há risco de toxicidade por aspiração.

Uso durante a gravidez e lactação: o uso crônico durante a gravidez pode causar hipoprotrombinemia e doenças hemorrágicas do recém-nascido. Não deve ser utilizado

						respiratórios: "Atenção: O uso oral de óleo mineral aumenta o risco de desenvolvimento de pneumonia lipóidica. Pacientes com disfagia, distúrbios neuromusculares que afetam a deglutição e o reflexo do vômito, além de alterações estruturais da faringe e esôfago apresentam risco aumentado de desenvolvimento de pneumonia lipóidica. Esta predisposição é potencializada em neonatos e idosos."	
	10% óxido de zinco	Pomada de óxido de zinco	Pomada	Secativo e antieczematoso	Uso externo. Aplicar no local duas ou mais vezes ao dia.	Não há.	Semissólido
Óxido de zinco	25% óxido de zinco	Pasta d'água	Pasta	Antisséptico, secativo e cicatrizante.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas.	Agitar antes de usar.	Semissólido

Processo: 2022053122
 Folha: 1849
 Rubrica: R

Óxido de zinco + calamina	25% óxido de zinco e 10% de calamina. Calamina (EUA) = óxido de zinco com pequena quantidade de óxido de ferro. BF 2001 - carbonato básico de zinco + óxido de ferro	Pasta d'água com calamina	Pasta	Antisséptico e secativo. Adstringente e antipruriginoso leve.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas.	Agitar antes de usar	Semissólido
Óxido de zinco + enxofre	25% óxido de zinco e 10% de enxofre.	Pasta d'água com enxofre	Pasta	Escabiose, principalmente e, quando houver infecção secundária.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto nas zonas pilosas.	Agitar antes de usar	Semissólido
Óxido de zinco + mentol	25% óxido de zinco e 0,5% mentol.	Pasta d'água mentolada	Pasta	Antisséptico, secativo e cicatrizante. Ação refrescante.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia, exceto em zonas pilosas.	Agitar antes de usar	Semissólido
Parafina sólida	100% parafina sólida	Parafina sólida	Barra	Uso em fisioterapia em forma de banho de cera para aliviar a dor de articulações inflamadas.	Uso externo. Uso em fisioterapia em forma de banho de cera parafínica para aliviar a dor de articulações inflamadas.	Contraindicações e precauções: não há relatos de efeitos adversos ou contra-indicações.	Sólido
Pedra hume	Mínimo 99,5% de pedra hume	Alúmen de potássio	Pó	Adstringente e hemostático tópico.	Aplicar sobre os ferimentos ou fissuras. Uso limitado a pequenos cortes na pele. Utilizar na forma	Soluções acima da concentração indicada podem causar efeito irritante ou corrosivo. A ingestão	Sólido

					<p>sólida ou em solução a 1% de pedra hume em 100 mL de água filtrada ou fervida.</p>	<p>acidental pode causar hemorragia gastrointestinal. Neste caso, procurar imediatamente e auxílio médico.</p>	
Permanganato de potássio	100 mg de permanganato de potássio	Permanganato de potássio	Comprimido	<p>Dermatites exsudativas, como adstringente bactericida.</p>	<p>Diluir o comprimido no momento do uso, em um a quatro litros de água e usar na forma de compressas</p> <p>ou no banho, ou a critério médico.</p>	<p>O permanganato de potássio é um potente oxidante que se decompõe em contato com a matéria orgânica, pela liberação do oxigênio. Exerce função antisséptica. "Não deve ser ingerido" - o uso de pós-concentrados e soluções concentradas pode ser cáustico e em algumas vezes o uso de soluções frequentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de marrom. No caso de ingestão acidental, procurar auxílio</p>	Sólido

					algumas vezes o uso de soluções frequentemente podem ser irritantes ao tecido cutâneo, além de tingir a pele de marrom. No caso de ingestão acidental procurar auxílio médico. O produto é destinado somente para uso externo (uso tópico). O uso excessivo na mucosa vaginal pode alterar o pH: vaginal (4,5 a 5), acelerando a descamação do epitélio e eliminando os bacilos de Döderlein. As duchas vaginais devem ser usadas, exclusivamente, em casos de infecções purulentas.	
peróxido de benzoíla	2,5% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável	Semissólido

					<p>uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.</p> <p>Contraindicad o para menores de 12 anos.</p> <p>O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite. Medicamento contraíndicad o a indivíduos com hipersensibili dade ao peróxido de benzoíla.</p> <p>Reações Adversas:</p> <p>Dermatológic as: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação.</p> <p>Imunológicas: hipersensibili dade.</p>	
Peróxido de benzoíla	2,5% de peróxido de benzoíla	Sabonete de peróxido de benzoíla	Sabonete líquido	Tratamento tópico da acne.	<p>Uso externo. Umedeça a pele, passe o sabonete cobrindo com espuma toda a área afetada. Deixe alguns</p> <p>No caso de desenvolve mto de irritações, suspender o uso e procurar um médico. Cuidado ao</p>	Líquido

					<p>minutos e enxágue com água. Use 2 a 3 vezes ao dia, ou conforme indicado.</p> <p>aplicar o produto próximo aos olhos, à boca e às mucosas. Caso entre em contato com os olhos ou mucosas, lavar abundantemente com água. Evitar exposição desnecessária da área tratada ao sol. Contraindicado para menores de 12 anos. Mantenha longe do alcance das crianças. Armazene em temperatura ambiente.</p>	
Peróxido de benzoíla	3% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	<p>Tratamento tópico da acne.</p> <p>Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável o uso de bloqueador solar não alcóolico durante o dia.</p>	<p>Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar</p>	Semissólido

					roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite.		
					Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla.		
					Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação.		
					Imunológicas: hipersensibilidade.		
peróxido de benzoíla	4% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	<p>Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável o uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.</p>	<p>Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar</p>	Semissólido

					<p>roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite.</p> <p>Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla.</p> <p>Reações Adversas: Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação. Imunológicas: hipersensibilidade.</p>		
Peróxido de benzoíla	5% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável o uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoíla pode	Semissólido

Processo: 2011053/12
Folha: 1893
Rubrica: 2

					<p>descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite.</p> <p>Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla.</p> <p>Reações Adversas:</p> <p>Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação.</p> <p>Imunológicas: hipersensibilidade.</p>	
3% de peróxido de benzoíla	Loção de peróxido de benzoíla	Emulsão	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. Aplicar fina camada da loção nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável o uso de bloqueador solar não	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos.	Líquido

Processo: 202205312
 Folha: 1894
 Rubrica: R

					<p>alcoólico durante o dia.</p> <p>O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação. Em uso prolongado ocasiona dermatite.</p> <p>Medicamento contraindicado a indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoíla.</p> <p>Reações Adversas:</p> <p>Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação.</p> <p>Imunológicas: hipersensibilidade.</p>		
Peróxido de benzoíla	5% de peróxido de benzoíla	Sabonete de peróxido de benzoíla	Sabonete	Tratamento tópico da acne.	<p>Uso externo. Umedeça a pele, passe o sabonete cobrindo com espuma toda a área afetada. Deixe alguns minutos e enxágue com água. Use 2</p>	<p>No caso de desenvolvimento de irritações, suspender o uso e procurar um médico. Cuidado ao aplicar o produto próximo aos</p>	Sólido

					<p>a 3 vezes ao dia, ou conforme indicado.</p> <p>olhos, à boca e às mucosas. Caso entre em contato com os olhos ou mucosas, lavar abundantemente com água. Evitar exposição desnecessária da área tratada ao sol. Contraindicado para menores de 12 anos. Mantenha longe do alcance das crianças. Armazene em temperatura ambiente.</p>	
Peróxido de benzoíla	8% de peróxido de benzoíla	Gel de peróxido de benzoíla	Gel	Tratamento tópico da acne.	<p>Uso externo. Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos.</p> <p>Aplicar fina camada de gel nas áreas afetadas, uma a duas vezes ao dia. Recomendável o uso de bloqueador solar não alcoólico durante o dia.</p> <p>O peróxido de benzoíla pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização de contato em alguns pacientes, além de vermelhidão e descamação.</p>	Semissólido

Processo: 2011053/21

Folha: 1896

Rubrica: 2

					<p>Em uso prolongado ocasiona dermatite.</p> <p>Medicamento contraindicado: Indivíduos com hipersensibilidade ao peróxido de benzoila.</p> <p>Reações Adversas:</p> <p>Dermatológicas: dermatite de contato, eritema, ardor, vermelhidão e descamação.</p> <p>Imunológicas: hipersensibilidade.</p>		
Peróxido de benzoila	10% de peróxido de benzoila	Gel de peróxido de benzoila	Gel	Tratamento tópico da acne.	Uso externo. À noite antes de deitar aplique o gel sobre as áreas afetadas. Durante 1 semana mantenha o produto na superfície afetada por apenas 1 hora e enxágue. Após esse período se não ocorrer irritação aplique na	Evitar exposição ao sol durante o tratamento devido a possibilidade de manchas na pele. Contraindicado para menores de 12 anos. O peróxido de benzoila pode descolorir os cabelos e manchar roupas. Pode ocorrer sensibilização	Semissólido

Processo: 2022053/22

Folha: 1900

Rubrica: 

					procurar imediatamente o médico.	Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o que não for consumido em 24 horas deve ser desprezado.	
Sais para reidratação oral	Cloreto de sódio 2,6g - 45 mEq/L; cloreto de potássio 1,5g - 20 mEq/L; citrato de sódio diidratado 2,9g - 10 mEq/L; glicose 13,5g - 75 mEq/L	Sais para reidratação oral	Pó	Indicado para reposição das perdas acumuladas de água e eletrólitos (reidratação) ou para manutenção da hidratação (após a fase de reidratação), em caso de diarreia aguda.	Uso interno. Dissolver o envelope em um litro de água filtrada ou fervida. Administrar 100 a 150 mL/kg de peso corporal em período de 4 a 6 horas. Se nas primeiras duas horas de tratamento os vômitos continuarem, impedindo que o paciente administre a solução,	Contraíndica para pacientes com íleo paralítico, obstrução ou perfuração intestinal e nos vômitos incoercíveis (não contidos). Não interagem com alimentos e nem com outros fármacos. Não se observa reação adversa com a posologia recomendada.	Sólido

					procurar imediatamente o médico.	Precauções: usar com cautela em pacientes com função renal comprometida. Advertência: deve-se seguir atenção no preparo, usando a quantidade de água recomendada e, previamente fervida. Após o preparo da solução o que não for consumido em 24 horas deve ser desprezado.	
Simeticona	75 mg/mL	Simeticona	Emulsão oral	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido	CRIANÇAS COM ATÉ 2 ANOS: tomar 5 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 60 gotas/dia. CRIANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 10 gotas de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 60	MEDICAMENTO DE USO EXCLUSIVO POR VIA ORAL. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES:	Líquido

					de 120 gotas/dia.	abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.	
Simeticona	40 mg	Simeticona	Comprimido	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparado do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.	CRIANÇAS DE 2 A 12 ANOS: tomar 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 6 comprimidos /dia. ADULTOS: tomar 1-3 comprimidos de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 12 comprimidos/dia.	NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia,	Sólido

						náusea, regurgitação e vômito.	
Simeticona	80 mg	Simeticona	Comprimido	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.	ADULTOS: tomar 1-2 comprimidos de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 6 comprimidos/dia.	NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.	Sólido
Simeticona	150 mg	Simeticona	Comprimido	Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência,	ADULTOS: tomar 1 comprimidos 8 em 8 horas. Não ultrapassar a dose de 3 comprimidos/dia.	NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO	Sólido

				<p>desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.</p>		<p>MÉDICA. CONTRAINDICAÇÕES: Distensão abdominal grave; Cólica grave; Dor persistente (mais que 36 horas); Massa palpável na região do abdômen; alergia a simeticona e a seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.</p>	
Simeticona	125 mg	Simeticona	Comprimido mastigável	<p>Alívio dos sintomas relacionados ao excesso de gases no aparelho digestivo, que geram flatulência, desconforto abdominal, aumento de volume abdominal, dor ou cólicas no abdômen. Preparo do paciente a ser submetido a endoscopia digestiva e/ou colonoscopia.</p>	<p>ADULTOS: ingerir 1 comprimido de 6 em 6 horas. Não ultrapassar a dose de 4 comprimidos/dia.</p>	<p>NÃO ENGOLIR O COMPRIMIDO INTEIRO. MASTIGAR COMPLETAMENTE O COMPRIMIDO ANTES DE ENGOLIR. NÃO ULTRAPASSAR A DOSE MÁXIMA INDICADA, A MENOS QUE SOB ORIENTAÇÃO MÉDICA.</p>	Sólido

						seus derivados; perfuração ou obstrução intestinal suspeita ou conhecida. EFEITOS ADVERSOS: diarreia, náusea, regurgitação e vômito.	
Solução antimicótica com iodo	0,5 % de iodo; 1,0 % iodeto de potássio; 2,0 % de ácido salicílico; 2,0 % ácido benzoico; 5,0 % tintura de benjoim	Solução antimicótica com iodo	Solução	Antimicótico	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia.	O produto não deve ser usado em casos de alergia ao iodo, feridas abertas (pode resultar em absorção do iodo) e em curativos oclusivos. Restrição de uso: neonatos e gestantes, pois pode causar intoxicação pelo iodo. Evitar uso prolongado. Suspender o uso se houver mudança de coloração ou odor da solução.	Líquido
Solução de cloreto de sódio	0,9% de cloreto de sódio	Solução fisiológica de cloreto de sódio 0,9%	Solução	Para nebulização, lavagens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele.	Para nebulização, lavagens de lentes de contato, lavagem de ferimentos e hidratação da pele	Não utilizar se o líquido não estiver límpido, incolor, transparente e inodoro. Uso externo. Não contém conservante.	Líquido ou soluções estéreis

<p>Solução retal de fosfatos sódicos</p>	<p>Fosfato de sódio dibásico (0,06g/mL) + Fosfato de sódio monobásico (0,16g/mL)</p> <p>OBS: O volume da apresentação deverá estar entre 100-133mL. A embalagem primária do medicamento deve ser, obrigatoriamente, em formato tubular, com um gargalo estreito, de fundo plano e com dispositivo para administração retal. Deve ser controlado o tamanho e a espessura do dispositivo de aplicação a fim de garantir a via de administração do medicamento</p>	<p>Enema de fosfato de sódio</p>	<p>Solução retal</p>	<p>Laxante</p>	<p>Uso adulto. Uso retal. Apresentação de dose única.</p> <p>Antes de usar, retire a capa protetora da cânula retal. Com o frasco para cima, segure com os dedos a tampa sulcada. Com a outra mão, segure a capa protetora, retirando-a suavemente.</p> <p>Escolher a posição mais conveniente, entre as descritas abaixo:</p> <p>LADO ESQUERDO</p> <p>Deitar sobre o lado esquerdo, com os joelhos em flexão e braços relaxados.</p>	<p>Medicamento contraindicado para pacientes com insuficiência cardíaca congestiva, insuficiência renal, insuficiência hepática, hipertensão arterial, apendicite, obstrução intestinal, colite ulcerativa e hipersensibilidade a qualquer componente da formulação. Não deve ser usado na presença de náusea, vômito ou dor abdominal.</p> <p>Reações Adversas: hiperfosfatemia, hipernatremia, hipocalcemia, acidose metabólica e tetania.</p> <p>Em pacientes desidratados ou</p>	<p>Líquido</p>
--	---	----------------------------------	----------------------	----------------	---	--	----------------

JOELHO – TÓRAX	debilitados, o volume da solução administrada deve ser cuidadosamente determinado; por tratar-se de uma solução hipertônica, o seu uso pode levar ao agravamento dessa condição.
Ajoelhar-se e, em seguida, baixar a cabeça e o tórax para frente, até que o lado esquerdo da face repouse na superfície, deixando os braços em posição confortável.	Deve-se assegurar que o conteúdo do intestino seja evacuado após a administração desse medicamento . Caso não ocorra, procurar assistência médica. Seu uso repetido em intervalos curtos deve ser evitado.
AUTOADMINISTRAÇÃO	
O processo mais simples é assumir a posição deitado sobre uma toalha.	
Com pressão firme, inserir suavemente a cânula no reto, comprimindo o frasco até ser expelido quase todo o líquido. Retire a cânula do reto.	
É necessário esvaziar o frasco. Manter a posição até sentir forte	

Processo: 2022053/22
Folha: 1972
Rubrica: R

					vontade de evacuar (geralmente 2 a 5 minutos). OBS: É obrigatória a inserção na rotulagem ou na bula de figuras que ilustrem cada uma das posições para administração do medicamento descritas acima.		
Soluto cuprozíncico	Sulfato de cobre 1%; sulfato de zinco 3,5%	Água d'alibour	Solução	Antisséptico no tratamento de feridas de pele.	Pura ou diluída em água, em aplicações locais.	Precauções: conservar o frasco bem fechado, ao abrigo da luz. Cuidado com olhos e mucosas; em caso de ingestão acidental procurar socorro médico. Não ingerir.	Líquido
Sulfato de magnésio	Mínimo 99% de sulfato de magnésio	Sal amargo	Pó	Purgativo salino	De 5 a 30g (1 colher de chá a 2 colheres de sopa) para adultos, crianças recomenda-se 0,1 a 0,25 g por kg de peso corporal.	Contraindicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contraindicado nos casos de	Sólido

				<p>Preferencialmente, ingerir a quantidade recomendada com 250 mL de água filtrada antes do café da manhã em jejum.</p>	<p>obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. O uso contínuo pode causar diarreia crônica e consequente desequilíbrio eletrolítico. Não utilizar em crianças menores de 2 anos. Não passar da dose recomendada por dia e não utilizar por mais de 2 semanas.</p>
17,5% de sulfato de sódio	Limonada purgativa de sulfato de sódio	Solução	Purgativo salino	<p>Uso interno. Ingerir, em jejum, pura ou diluída em água fervida ou filtrada em doses individuais de 100 mL ou a critério médico. Caso não utilizar a dose única, após aberto, conservar o frasco bem fechado em geladeira.</p>	<p>Contraindicações: Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e qualquer outro episódio de inflamação no intestino. Precauções e advertências: após uma evacuação completa do cólon</p>

Processo: 2022053/22

Folha: 1914

Rubrica: 12

						(parte do intestino), pelo uso de um catártico, pode haver um intervalo de alguns dias até a recuperação do movimento normal do intestino, o que não deve ser confundido com constipação intestinal. O uso excessivo de catárticos e laxantes pode trazer efeitos indesejáveis como desidratação, perda de eletrólitos e ulcerações no intestino.
Sulfato de sódio	Mínimo 98% de sulfato de sódio	Sal de Glauber	Pó	Laxante salino	Doses usuais de 15 g/dia (1 colher de sopa) em água fervida ou filtrada.	Contraindicações: em pacientes com disfunção renal e crianças com doenças parasitárias no intestino. Contraindicado nos casos de obstrução intestinal crônica, doença de Crohn, colite ulcerativa e Sólido

						<p>A suplementação de ferro não deve ser utilizada para o tratamento de anemia hemolítica em pacientes recebendo transfusão sanguínea, em uso de ferro por via parenteral.</p> <p>Reações adversas: constipação, diarreia, fezes escuras, náuseas, dor epigástrica, vômito, pirose, sangramento nas fezes, escurecimento dos dentes, irritação na garganta, urina escura, hemossiderose.</p>
Sulfato ferroso	25mg/mL de ferro elementar	Sulfato ferroso, ferro	Solução Oral	Suplemento mineral como auxiliar nas anemias carenciais.	USO EM CRIANÇAS DE 6 A 18 MESES 1 mL uma vez por semana em jejum	Líquido
						<p>Advertências e precauções: pacientes portadores de doenças hepáticas, úlcera péptica, gástrica ou duodenal, alcoolismo, insuficiência renal, indivíduos com hipersensibilidade.</p> <p>Administração de ferro por</p>

	de 1 g; Supositório para crianças: molde de 1,5 a 2,0 g; Supositório para adultos: molde de 2,5 a 3 g.				Bebês: introduzir o supositório por via retal, pela parte mais afilada. Pode-se deixar o supositório de glicerina atuar de 15 a 30 minutos. Não é necessário que o produto se dissolva completamente para que produza o efeito desejado.	de retirar água das mucosas, irritando os tecidos.	
Talco	100% de talco	Silicato de magnésio	Pó	Secativo. Uso em massagens, alívio de irritação cutânea, prevenção de assaduras; agente esclerosante em derrames malignos e no pneumotórax recidivante.	Uso externo, sobre a pele. Como adjuvante em formulações farmacêuticas ou cosméticas.	Cuidado no manuseio, evitar inalação, pois pode desencadear desde quadros de irritação até lesões pulmonares mais graves.	Sólido
Talco mentolado	1% de mentol	Talco mentolado	Pó	Dermatoses pruriginosas.	Uso externo. Aplicar nas áreas afetadas, duas a três vezes ao dia.	Cuidado no manuseio, evitar inalação, pode desencadear desde quadros de irritação até lesões pulmonares mais graves.	Sólido
Vaselina líquida (grau farmacêutico)	100% de vaselina líquida	Parafina líquida (grau farmacêutico)	Líquido	Emoliente para a pele, remoção de crostas e de pomadas, pastas e outros produtos previamente	Uso externo: aplicar produto sobre a pele seca ou molhada com as mãos ou com o auxílio de gaze ou	Contraindicações e precauções: não há relatos de efeitos adversos ou contraindicações. Não ingerir.	Líquido

					<p>Também empregada em alguns tipos de micoses, como nos casos de frieiras e pé de atleta. O uso continuado pode levar à irritação, devendo ser empregada em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregada em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes.</p>		
Violeta genciana	2% de violeta genciana	Solução de violeta genciana; solução de cloreto de hexametil p-rosanilina	Solução	Antisséptico tópico.	Aplicar sobre o local, previamente limpo. A violeta genciana é um corante com atividade antisséptica. É bacteriostática (inibe o crescimento) e bactericida (destrói a bactéria) contra muitos micro-organismos, inclusive alguns fungos, que causam doenças na pele e mucosas. Seu uso é tradicional nos casos de candidíase (sapinho),	Precauções e advertências: Não usar em lesões ulcerativas da face, pode resultar em pigmentação permanente da pele. Não ingerir.	Líquido

				<p>impetigo, infecções superficiais, lesões crônicas e irritativas e nas dermatites. Também empregada em alguns tipos de micoses, como nos casos de frieiras e pé de atleta. O uso continuado é irritante, devendo ser empregado em períodos curtos de 3-4 dias e não deve ser empregada em lesões no rosto, pois podem causar manchas permanentes.</p>	
--	--	--	--	---	--

Processo: 022053/22
 Folha: 1823
 Rubrica: 7

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	CIRURGICA FERNANDES - COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS E HOSPITALARES - SOCIEDADE LIMITADA
	61.418.042/0001-31
	1.01.504-7
	Instrumentais Articulados Não Cortantes Weldon

Modelo Produto Médico
<p>PINÇA KOCHER "AT"(INTEST)RT 26CM; PINÇA KOCHER INTEST. CV 23CM; PINÇA KOCHER INTEST. CV 26CM; PINÇA "AT" BC.50MMX24CM P/GASTRO; PINÇA "AT" BC 60MMX24CM P/GASTRO; PINÇA ABADIE EST.GEMEA RT 22CM; PINÇA ABADIE EST.GEMEA RT 27CM; AFASTADOR BENSON 15CM; PINÇA PAYR 20CM; PINÇA PAYR 28CM; PINÇA PAYR 35CM; ESPECULO RETAL RICORD 16CM 12/20X70MM; ESPECULO BODENHAMMER(SIMS)15X76MM; ESPECULO RETAL SIMS 15X76MMX16CM; ESPECULO PRATT RETAL 21CM; ESPECULO RETAL MATHIEU TRIVALVO 21CM; PINÇA PARA BIOPSIA RECTAL, 35CM; PINÇA LOWER BC/SERR.CV 18CM; PINÇA DESJARDINS CV 21CM; PINÇA GREY FIG.1 CV.1X2DENTES 23CM; PINÇA BLAKE CV 20CM; PINÇA DESJARDINS PQ CV 23CM; PINÇA DESJARDINS GDE CV 23CM; PINÇA MAYO-GUYON RIN BC/CV 23CM; PINÇA GUYON CV 24CM; PINÇA WERTHEIM-CULLEN 23CM; PINÇA RANDALL F1 1/4CV 23CM; PINÇA RANDALL F2 1/2CV 23CM; PINÇA RANDALL F3 3/4CV 23CM; PINÇA RANDALL F4 CV 23CM; PINÇA RANDALL F5 3/4CV 23CM; PINÇA RANDALL F6 CV 23CM; AFASTADOR MILLIN-BACON P/COL.VESIC.24CM; AFASTADOR MILLIN COMPLETO; PINÇA MILLIN P/PROSTATA 23CM; PINÇA MILLIN P/PROST.BC DT 23CM; PINÇA MILLIN(HARRIS)P/HILO 24CM; PINÇA WINTER F1 RT 28CM; PINÇA WINTER F1 CV 28CM; PINÇA WINTER F2 RT 28CM; PINÇA WINTER F2 CV 28CM; PINÇA WINTER F3 RT 28CM; PINÇA WINTER F3 CV 28CM; PINÇA SAENGER, MANDIBULA 18MM RETA; PINÇA SAENGER, MANDIBULA 18MM CURVA; AFASTADOR FINOCHIETTO-BABY 18MMX90MM; APROXIMADOR LEMMON STERAL ADULTO 18CM; ESPECULO NASAL TIECK-HALLE NEO NATAL 13,5CM; ESPECULO NASAL TIECK-HALLE INFANTIL 13,5CM; ESPECULO HARTMANN NASAL F1 PQ 15CM; ESPECULO HARTMANN NASAL F2 MD 15CM; ESPECULO HARTMANN NASAL F3 GRD 15CM; ESPECULO HARTMANN-HALLE NASAL 15CM; ESPECULO NASAL HARTMANN-HALLE 15CM; ESPECULO NASAL HARTMANN-HALLE 15CM, GRANDE; ESPECULO NASAL VIENNA 14CM; ESPECULO KILLIAN NASAL F1 14CM; ESPECULO KILLIAN NASAL F2 14CM; ESPECULO KILLIAN NASAL F3 14CM; ESPECULO KILLIAN NASAL F4 14CM; PINÇA COLVER P/AMIGDALAS 19CM; PINÇA MUSEUX 2X2 RT 21CM; PINÇA TYDING 21CM; PINÇA HUNT 5MM-22CM; PINÇA MICRO GRASPING, DELICADA, 14CM, 3MM; AFASTADOR LABORDE TRIV/AD.15CM; ABRE BOCA DENHART 13CM; PINÇA WHITE PRENS.AMIGDALAS 13CM; PINÇA GLOVER "AT" RT 70MM; PINÇA CLAMP BULLDOG CV 75MMX30MM; AFASTADOR O"SULLIVAN-CONNOR COMPLETO; ESPECULO VAGINAL CUSCO, MEDIO, 85X36MM; ESPECULO VAGINAL PEDERSON, 76 X 13MM PEQUENO; ESPECULO VAGINAL PEDERSON 100 X 22MM MEDIO; ESPECULO VAGINAL GRAVES, PEQUENO 75x20MM; ESPECULO VAGINAL GRAVES MEDIO 100x30MM; ESPECULO VAGINAL GRAVES GRANDE 115x35MM; ESPECULO VAGINAL GRAVES, MODIFICADO, ESQUERDA; ESPECULO VAGINAL GRAVES, MODIFICADO, DIREITA; ESPECULO VAGINAL COLLIN INF. 55X10MM; ESPECULO VAGINAL COLLIN P/VIRGENS 65X20MM; ESPECULO VAGINAL COLLIN PARA VIRGEM 90*16MM; ESPECULO VAGINAL COLLIN, 90X25MM; ESPECULO VAGINAL COLLIN, 90X27MM; ESPECULO VAGINAL COLLIN 90X29MM PQ; ESPECULO VAGINAL COLLIN, 90X32MM; ESPECULO VAGINAL COLLIN, 100 X 32MM; ESPECULO VAGINAL COLLIN 100X35MM MD; ESPECULO VAGINAL COLLIN 100*38MM; ESPECULO VAGINAL COLLIN 100*40MM; ESPECULO VAGINAL COLLIN 110*34MM; ESPECULO VAGINAL COLLIN 110*36MM; ESPECULO VAGINAL COLLIN 110X40MM GDE; ESPECULO VOLTOLINI (DUPLAY) NASAL GDE; PINÇA FAURE ANGULADA 23CM; PINÇA GLOVER "AT" RT 70MM; PINÇA MOSQUITO - MICRO HARTMANN RT 9CM; PINÇA MOSQUITO - MICRO HARTMANN CV 9CM; PINÇA MOSQUITO HARTMANN RT 9CM; PINÇA FLETCHER RT 24CM; PINÇA BOZEMANN P/TAMP.CV 26CM; PINÇA PROF.MEDINA P/BIOP.24CM BOCA 4MM; PINÇA THOMS-GAYLOR CV/S 24CM; PINÇA PARA FIO E NARIZ 18CM; PINÇA MEDICON 18CM C/BOCAS DE WIDIA; PINÇA ALICATE BICO PLANO ESTREADO 14CM; PINÇA PARA FIOS 17CM; PINÇA THOREK CURVA FORTE 23CM; AFASTADOR MURDOCK BLEFAROSTATO 5CM; AFASTADOR ALM 4X4 G.AGUDAS 7CM; AFASTADOR ALM 4X4 G.ROMBAS 7CM; AFASTADOR ALM 4X4 G.AGUDAS 10CM; AFASTADOR ALM 4X4 G.ROMBAS 10CM; AFASTADOR JANSEN C/3X3GF.AGUDOS 10CM; AFASTADOR JANSEN C/3X3GF.ROMBOS 10CM; AFASTADOR JANSEN C/3X3GF.ROMBOS, 11CM; AFASTADOR REHBEIN, LAMINAS LATERAIS 25MM; AFASTADOR GOSSET-BABY 80MM; AFASTADOR GOSSET 55X115MM; AFASTADOR GOSSET 57X60MM 160MM; AFASTADOR JANSEN 60X60MM 180MM; AFASTADOR BALFOUR-BABY 24X24MM 90MM; AFASTADOR PARK P/ANUS 40X30MM 150MM; AFASTADOR TRIVALV; AFASTADOR FINOCHIETTO 40X30MM 150MM;</p>

PINCA LAMBOTTE C/TRAVA 21CM; PINCA LAMBOTTE C/TRAVA 25CM; PINCA KOGAN DILATADORA 24CM; PINCA BARRETT RT 18CM; PINCA POZZI P/UTERO RT 25,5CM; PINCA DUPLAY CV 25CM; PINÇA SCHROEDER VULSELLUM, 2X2. 25CM RETA; PINÇA SCHROEDER VULSELLUM, 2X2PR. 25CM CURVA; PINCA MUSEUX RT BC.6MM 24CM; PINCA MUSEUX RT BC.8MM 24CM; PINCA MUSEUX CV BC.6MM 24CM; PINCA MUSEUX CV BC.8MM 24CM; PINÇA MUSEUX-PALMER VULSELLUM, DELICADA, 2X2 DENTES; PINCA DARTIGUES RT 26CM; PINCA DOYEN OVARIOS 27MM RT 20CM; PINCA KELLY UTER.CV 32CM; PINCA HEANEY 21CM; PINCA HEANEY CV 21CM 2 DENTES; PINÇA HEANEY BALLENTINE, 21CM, CURVA; PINCA SEMB CV 24CM; PINCA PRICE-THOMAS 22CM; PINÇA PRICE-HOMAS, 22CM; PINCA SAROT BRONQ.CV P/ESQ.23CM; PINCA SATINSKY-BABY 16CM; PINCA SATINSKY F1 BC35MM 27CM; PINCA SATINSKY F2 BC45MM 27CM; PINÇA DERRA ATRIUM 25CM; PINCA DERRA FIG.2 BC 20MM; PINCA DERRA FIG.3 BC 25MM; PINCA POTTS RT BC.5CM 22CM; PINCA POTTS RT BC.3CM 20CM; PINCA DEBAKEY"AT" RT 13CM; PINCA DEBAKEY"AT"45* BC40MM 12CM; PINCA DEBAKEY"AT"BC45MM CV 12CM; PINCA DEBAKEY"AT"CV EM S 12CM; PINCA COOLEY "AT" RT BC40MM 12,5CM; PINCA COOLEY "AT" BC30MM 12,5CM; PINCA COOLEY "AT" BC30MM 12,5CM; PINCA COOLEY "AT" BC30MM 10,5CM; PINCA DEBAKEY "AT" BC 30 MM RT 16CM; PINCA DEBAKEY "AT" RT 45MMX17CM; PINCA DEBAKEY-GLOVER"AT"BC45MM; PINCA DEBAKEY "AT"CV 40MMX17CM; PINCA DEBAKEY "AT"CV 40MMX17CM; PINCA COOLEY "AT" RT BC30MM 16CM; PINCA COOLEY "AT" BC45MM 17CM; PINCA COOLEY "AT" BC30MM 16CM; PINCA COOLEY "AT" BC45MM 17CM; PINCA COOLEY-GLOVER"AT"CV 17CM; PINCA COOLEY "AT" CV 17CM; PINCA COOLEY "AT" CV BC40MM 17CM; PINCA DEBAKEY"AT" ANG.30 16CM; PINCA DEBAKEY "AT" 30MMX15CM; PINCA DEBAKEY "AT" 30MMX14CM; PINCA COOLEY "AT" BC30MM 16CM; PINCA COOLEY "AT" BC30MM 15CM; PINCA COOLEY "AT" BC30MM 14CM; PINCA DERRA-DEBAKEY"AT"PQ BC15MM; PINCA DERRA-DEBAKEY"AT"MD BC20MM; PINCA DERRA-DEBAKEY"AT"GD BC25MM; PINCA DEBAKEY "AT"55MMX22CM; PINCA "AT" CURVA 85MMX20CM; PINCA DEBAKEY "AT"CV 85MMX18,5CM; PINCA DEBAKEY"AT"BC 75MM CV 26CM; PINCA DEBAKEY"AT"BC85MM CV 27CM; PINCA DEBAKEY "AT" BC65MM CV26,5CM; PINCA LAMBERT-KAY"AT"CV 40MMX21CM; PINCA DEBAKEY"AT"BC35MM 20CM; PINCA DEBAKEY"AT"BC45MM 24,5CM; PINCA DEBAKEY"AT"BC55MM 25,5CM; PINCA DEBAKEY AT 27,5CM BOCA 75X17MM; PINCA DEBAKEY"AT"BC50MM 25CM; PINCA DEBAKEY"AT"BC50MM 21CM; PINCA DEBAKEY"AT"BC65MM 22CM; PINCA DEBAKEY"AT"BC100MM 28CM; PINCA DEBAKEY"AT" BC65MM 20CM; AFASTADOR LLEYLA; PINÇA ADSON GRILL 15CM; PINÇA MACKENZIE, CURVA, 14CM; PINÇA MACKENZIE, CURVA, 18CM; PINCA MEDICON; PINCA HARTMANN P/OUVIDOS 13CM; PINCA HARTMANN AURICULAR B. ESTRIADA 13CM; PINCA HARTMANN AURICULAR B. ESTRIADA 80MM; PINCA HARTMANN AURICULAR DT; PINÇA DE APREENSÃO 0.5x3MM, ÂNGULO ASCENDENTE; PINÇA DE APREENSÃO 0.5x3MM, ANGULADO A ESQUERDA; PINCA HARTMANN NASAL ANG. 18CM; PINCA HARTMANN NASAL 20CM; PINCA NOYES 1X2DT 11CM; PINCA BRUENINGS NASAL F1 7MM; PINCA BRUENINGS NASAL F2 8,5MM; PINCA BRUENINGS NASAL F3 9MM; PINÇA KNIGHT, 16.5CM, MANDIBULA 4X10MM; PINCA WEIL-BLAKESLEY RT 12CM; PINCA WALSHAM DÍREITA 23CM; PINCA WALSHAM NASAL ESQ.23CM; PINCA COTTLE-WALSHAM NASAL 21CM; PINCA ASCH 22CM; PINCA STEINHAUSER RETA 13CM; PINCA ROWE LADO ESQUERDO 24CM; PINCA ROWE LADO DIREITO 24CM; PINCA LAHEY 3x3 AGUDOS RT 15CM; PINCA ANEL VASECT.14CM; ABRE GESSO HENNIG 27CM; ABRE GESSO BEESON, 30CM; ABRE GESSO HAGLUND-STILLE 28CM; ABRE GESSO WOLFF 28CM; PINCA MAGILL P/RC.NASC. 16CM; PINCA MAGILL P/CRANC. 19 CM; PINCA MAGILL P/ADULTO 24CM; PINCA P/ESTERILIZACAO 20CM; PINCA P/ESTERILIZACAO 30CM; PINÇA ROGGE 23CM; PINCA P/ESTERILIZACAO RT 20CM; PINCA P/ESTERILIZACAO RT 28CM; PINÇA P/ESTERILIZACAO CV 20CM; PINCA P/ESTERILIZACAO CV 28CM; PINCA ALLIS-BABY 4X5DT 14CM; PINCA ALLIS 5X6DENTES 15CM; PINCA ALLIS 5X6DENTES 15CM; PINCA ALLIS 5X6DENTES 23CM; PINCA LOCKWOOD ALLIS 16CM; PINCA BABCOCK INT. RT 17CM; PINÇA BABCOCK INT.20CM; PINCA BABCOCK INT.23CM; PINCA DOYEN-BABY INT. RT 17CM; PINCA DOYEN ESTOM. RT 23CM; PINCA DOYEN-BABY INT. CV 17CM; PINCA DOYEN INT. CV 23CM; PINCA MAYO-ROBSON INT.RT 25CM; PINCA MAYO-ROBSON INT.CV 25CM; PINCA KOCHER INT. RT 23CM; PINCA KOCHER INT. RT 26CM; PINCA KOCHER "AT"(INTEST)RT 23CM;

Processo: 202053122
 Folha: 1926
 Rubrica: P

PORTA AG.HALSTEAD 11,5CM; PORTA AG.DERF 12CM; PORTA AG.DOYEN 13CM; PORTA AG.COLLIER BC.FENEST.13CM; PORTA AG.NEIVERT 12,5CM HM; PORTA AG.WEBSTER 12,5CM; PORTA AG.HALSEY 13,5CM; PORTA AG.REHBEIN-BABY 11,5CM; PORTA AG.WRIGHT(DERF)12CM; PORTA AG.WRIGHT(DERF) 12CM HM; PORTA AG.HALSEY 13,5CM HM; PORTA AG.BAUGARTNER 14CM; PORTA AG.BAUMGARTNER 14CM.HM; PORTA AG.MAYO-HEGAR 15CM; PORTA AG.MAYO-HEGAR 18CM; PORTA AG.MAYO-HEGAR 20CM; PORTA AG.MAYO-HEGAR 24CM; PORTA AG.MAYO-HEGAR 15CM HM; PORTA AG.MAYO-HEGAR 18CM HM; PORTA AG.MAYO-HEGAR 20CM HM; PORTA AG.MAYO-HEGAR 24CM HM; PORTA AG.BABY CRILE 15 CMS; PORTA AG.CRILEWOOD 15CM; PORTA AG.CRILEWOOD 18CM; PORTA AG.CRILEWOOD 20CM; PORTA AG.CRILEWOOD 23CM; PORTA AG.CRILEWOOD 15CM.HM; PORTA AG.CRILEWOOD 15CM HM; PORTA AG.CRILEWOOD 18CM HM; PORTA AG.CRILEWOOD 20CM HM; PORTA AG.CRILEWOOD 23CM HM; PORTA AG.DEBAKEY 25CM HM; PORTA AG.DEBAKEY 30CM HM; PORTA AG.SAROT 18CM; PORTA AG.RYDER 13CM.HM; PORTA AG.RYDER 15CM HM; PORTA AG.RYDER 18CM HM; PORTA AG.RYDER 20CM HM; PORTA AG.RYDER 23CM HM; PORTA AG.HUFNAGEL 15CM HM; PORTA AG.MINI-RYDER 13CM HM; PORTA AG.MINI-RYDER 15CM HM; PORTA AG.MINI-RYDER 15CM HM; PORTA AG.MINI-RYDER LISO 15CM HM; PORTA AG.MINI-RYDER 18CM HM; PORTA AG.MINI-RYDER 20CM.HM; PORTA AG.MINI-RYDER 23CM HM; PORTA AG.MASSON 17CM HM; PORTA AG.MASSON 27CM; PORTA AG.WANGENSTEEN 28CM; PORTA AG.WANGENSTEEN 28CM HM; PORTA AG.FINOCCHIETTO 27CM; PORTA AG.OLSEN HEGAR MINI 12CM; PORTA AG.OLSEN HEGAR 14CM; PORTA AG.OLSEN-HEGAR 17CM; PORTA AG.OLSEN-HEGAR 19CM; PORTA AG.OLSEN HEGAR 12CM MINI; PORTA AG.OLSEN-HEGAR 14CM HM; PORTA AG.OLSEN-HEGAR 14CM HM; PORTA AG.MATHIEU 14CM; PORTA AG.MATHIEU 17CM; PORTA AG.MATHIEU 20CM; PORTA AGULHA MATHEIU 20CM HEMOSTATICO; PORTA AG.MATHIEU 14CM HM; PORTA AG.MATHIEU 17CM HM; PORTA AG.MATHIEU 17CM; PORTA AG.TOENNIS 18CM HM; PORTA AG.CASTROVIEJO RT 14CM; PORTA AG.CASTROVIEJO CV 14CM; PORTA AG.CASTROVIEJO RT 17CM; PORTA AG.CASTROVIEJO CV 17CM; PORTA AG.CASTROVIEJO 14CM.HM RT; PORTA AG.CASTROVIEJO 17 CM. HM; PORTA AG.CASTROVIEJO MICRO RT.14,5CM; PORTA AG.MICRO 2000 RT SERR.12CM; PORTA AG.MICRO 2000 CV SERR.12CM; PINÇA MOYHIHAN 24CM CURVA; PINÇA PARA SUTURA MICHEL,12CM; PINÇA COLLIN 13CM; PINÇA HEATH 13CM; PINÇA JOHNS-HOPKINS; PINÇA MOSQUITO - MICRO HARTMANN RT 9CM; PINÇA MOSQUITO - MICRO HARTMANN CV 9CM; PINÇA MOSQUITO HARTMANN RT 9CM; PINÇA CARREL DELIC.RT 11CM; PINÇA MOSQUITO HARTMANN CV 9CM; PINÇA CARREL DELIC.CV 11CM; PINÇA MOSQUITO - MICRO - HALSTED RT.12,5; PINÇA MOSQUITO - MICRO - HALSTED CV.12,5; PINÇA HALSTED MOSQUITO RT 12,5CM; PINÇA HALSTED MOSQUITO CV 12,5CM; PINÇA HALSTED MOSQUITO CV 14CM; PINÇA HALSTED MOSQUITO RT 12,5CM C/DENTE; PINÇA HALSTED MOSQUITO CV 12,5CM C/DENTE; PINÇA PROVID/HOSPITAL RT 14CM; PINÇA PROVID/HOSPITAL CV 14CM; PINÇA PROVIDENCE-HOSPITAL, 1X2 DENTES 14CM; PINÇA LERICHE 1X2DT RT 15CM; PINÇA LERICHE 1X2DT CV 15CM; PINÇA KELLY RT 14CM; PINÇA KELLY-RANKIN RT 16CM; PINÇA KELLY CV 14CM; PINÇA KELLY-RANKIN CV 16CM; PINÇA CRILE RT 14CM; PINÇA CRILE-RANKIN RT 16CM; PINÇA CRILE 1X2 DENTES 14CM RETA; PINÇA CRILE CV 14CM; PINÇA CRILE-RANKIN CV 16CM; PINÇA SPENCER WELLS 16CM RETA; PINÇA BAINBRIDGE-BABY CV 15,5CM; PINÇA BAINBRIDGE CV 16,5CM; PINÇA PEAN (CABECA COBRA) RT 14CM; PINÇA PEAN (CABECA COBRA) RT 16CM; PINÇA PEAN RT 14CM; PINÇA ROCHESTER-PEAN RT 16CM; PINÇA ROCHESTER-PEAN RT 18CM; PINÇA ROCHESTER-PEAN RT 20CM; PINÇA ROCHESTER-PEAN RT 22CM; PINÇA ROCHESTER-PEAN RT 24CM; PINÇA ROCHESTER PEAN RT 26CM; PINÇA PEAN CV 14CM; PINÇA ROCHESTER-PEAN CV 16CM.

Nome do Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUMENTOS DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	10150470448 INSTRUMENTAIS CIRURGICOS ARTICULADOS NÃO CORTANTES WELDON.pdf	0311943217 - 24/01/2021 20:43:04

Nome Técnico	Instrumentos cirúrgicos
Registro	10150470448
Processo	25351169530201559
Fabricante Legal	WELDON INSTRUMENTS
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 2022053/22
Folha: 1927
Rubrica: R

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	CIRURGICA FERNANDES - COMERCIO DE MATERIAIS CIRURGICOS E HOSPITALARES - SOCIEDADE LIMITADA
CNPJ	61.418.042/0001-31
Classificação	1.01.504-7
Descrição	DESCOLADOR PROFESSIONAL

Modelo Produto Médico
Embalagem individual nao esteril, em varios comprimentos, tamanhos e formatos, de acordo com as exigencias do uso

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	10150470158_DESCOLADOR PROFESSIONAL.pdf	4639076207 - 30/12/2020 11:55:07

Nome Técnico	Descoladores
Registro	10150470158
Processo	250000153269994
Fabricante Legal	PROFESSIONAL HOSPITAL FURNISHERS
Classificação de Risco	II - MEDIO RISCO
Status do Registro	VIGENTE
Validade	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 702205372
Folha: 1538
Rubrica: R

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	ABC INSTRUMENTOS CIRURGICOS LTDA
CNPJ	58.268.152/0001-50
Classificação	1.03.048-5
Descrição	INSTRUMENTAL CIRURGICO NAO ARTICULADO CORTANTE

Modelo Produto Médico
CURETA DE LUCAE ANGULADA
CORTANTE BLACK SIMPLES CINZEL WOODBURY N.10
CORTANTE BLACK SIMPLES ENXADA N.26-
CORTANTE BLACK SIMPLES ENXADA N.26-S
CORTANTE BLACK SIMPLES ENXADA N.44
CORTANTE BLACK SIMPLES ENXADA N.45
CORTANTE BLACK SIMPLES ENXADA N.47
CORTANTE BLACK SIMPLES ENXADA N.54
CORTANTE DE MACCALL FOICE N.1-10
CORTANTE DE MACCALL FOICE N.11,12
CURETA DE ARGOLA N.1
CURETA DE BRAUN
CURETA DE BRUNS N.0
CURETA DE BRUNS N.00
CURETA DE BRUNS N.000
CURETA DE BRUNS N.1
CURETA DE BRUNS N.2
CURETA DE BRUNS N.3
CURETA DE BRUNS N.4
CURETA DE BRUNS N.5
CURETA DE BRUNS N.6
CURETA DE GILLIES N.1
CURETA DE GILLIES N.2
CURETA DE GRACEY N.11-12
CURETA DE GRACEY N.1-2
CURETA DE GRACEY N.13-14
CURETA DE GRACEY N.3-4

Processo: 202205312
Folha: 1928
Rubrica: R

CURETA DE GRACEY N.5-6

CURETA DE GRACEY N.7-8

CURETA DE GRACEY N.9-10

CURETA DE HARTMAN PARA OUVIDO

CURETA DE LUCAS N.85

CURETA DE LUCAS N.86

CURETA DE LUCAS N.87

CURETA DE MACCALL N. 1-10

CURETA DE MACCALL N.13-14

CURETA DE MACCALL N 17-18

CURETA DE MACCALL N 19-20

CURETA DE MACCALL N.4-8

CURETA DE MACCALL N.7-9

CURETA DE MACCALL N.11-12

CURETA DE MEAD N.1

CURETA DE MEAD N.2

CURETA DE MEAD N.3

CURETA DE MODENHAUER PARA OUVIDO

CURETA DE NOVAK

CURETA DE WALLICH N.1

CURETA DE WALLICH N.2

CURETA DE WALLICH N.3

CURETA DE WILLIGER DUPLA

CURETA DE WILLIGER PARA OUVIDO

CURETA ESCAVADORA INFANTIL N.15

CURETA ESCAVADORA DARBY PERRY DUPLO N.7-8

CURETA ESCAVADORA HASTE LONGA N.1

CURETA ESCAVADORA HASTE LONGA N.3

CURETA ESCAVADORA HASTE LONGA N.4

CURETA ESCAVADORA HASTE LONGA N.2

CURETA ESCAVADORA INFANTIL N.0

CURETA ESCAVADORA INFANTIL N.11,5

CURETA ESCAVADORA INFANTIL N.16

CURETA ESCAVADORA INFANTIL N.17

CURETA ESCAVADORA INFANTIL N.5

CURETA ESCAVADORA OU ESCARIADORA N.0

CURETA ESCAVADORA OU ESCARIADORA N.11,5

CURETA ESCAVADORA OU ESCARIADORA N.14

ESCULPIDOR LECRON D
ESCULPIDOR LECRONINFANTIL
ESCULPIDOR P. K THOMAS Nº1
ESCULPIDOR P. K THOMAS Nº2
ESCULPIDOR P. K THOMAS Nº3
ESCULPIDOR P. K THOMAS Nº4
ESCULPIDOR P. K THOMAS Nº6
ESCULPIDOR P. K THOMAS Nº5
ESCULPIDOR ROACH
ESCULPIDOR WARD
ESCULPIDOR WARD Nº1
ESCULPIDOR WARD Nº2
ESCULPIDOR ZAHLE
EXTRATOR DE EXCESSO
EXTRATOR DE TÁRTARO Nº 34
EXTRATOR DE TÁRTARO Nº3
EXTRATOR DE TÁRTARO Nº33
FACA BECKMAN Nº 3
FACA BECKMAN Nº1
FACA BECKMAN Nº2
FACA BECKMAN Nº4
FACA BECKMAN Nº5
FACA BECKMAN Nº6
FACA BECKER BAIONETA Nº1
FACA BECKER BAIONETA Nº2
FACA CATLIN LAMINA 16CM
FACA CATLIN LÂMINA 19CM
FACA CATLIN LÂMINA 13CM
FACA CATLIN LÂMINA 22CM
FACA COLLIN LÂMINA 12CM
FACA COLLIN LÂMINA 15CM
FACA COLLIN LÂMINA 18CM
FACA COLLIN LÂMINA 23CM
FACA ESMARCH P/ GESSO
FACA ESTILETE BIOLIVAR 15CM
FACA ESTILETE BIOLIVAR 18CM
FACA ESTILETE BIOLIVAR 20CM
FACA ESTILETE PARA ALGODAO 15CM

Processo: 2022053/22

Folha: 1932

Rubrica: 

FACA ESTILETE PARA ALGODAO 20CM
FACA ESTILETE PARA ALGODAO 28CM
FACA SMILLIE DIREITA(MENISCÓTOMO)
FACA SMILLIE ESQUERDA (MENISCÓTOMO)
FACA SMILLIE RETA(MENISCÓTOMO)
FACA/BISTURI ABRAHAN
FACA/BISTURI BRUENINGS
FACA/GENGIVÓTOMO DE KIRKLAND
FACA/GENGIVÓTOMO DE ORBAN
FACA/PUNCH KEYES P/BIOPSIA DE PELE 2MM
FACA/PUNCH KEYES P/BIOPSIA DE PELE 3MM
FACA/PUNCH KEYES P/BIOPSIA DE PELE 5MM
FACA/PUNCH KEYES P/BIOPSIA DE PELE 6MM
FACA/PUNCH KEYES P/BIOPSIA DE PELE 7MM
FACA/PUNCH KEYES P/BIOPSIA DE PELE 8MM
FACA/PUNCH KEYES P/BIOPSIA DE PELE 4MM
FOICE DE GOLDMAN FOX N.1
FOICE PONTA MORSE N. 0-00
FORMÃO CINZEL CIRURGICO BIBIZELADO 2MM
FORMÃO CINZEL CIRURGICO BIBIZELADO 4MM
FORMÃO CINZEL CIRURGICO BIZELADO 2MM
FORMÃO CINZEL CIRURGICO BIZELADO 4MM
FORMÃO CINZEL CIRURGICO GOIVO 2MM
FORMÃO CINZEL CIRURGICO GOIVO 4MM
FORMÃO LAMBOTTE CURVO 25MM
FORMÃO LAMBOTTE CURVO 30MM
FORMÃO LAMBOTTE CURVO 38MM
FORMÃO LAMBOTTE RETO 25MM
FORMÃO LAMBOTTE RETO 30MM
FORMÃO LAMBOTTE RETO 38MM
FORMÃO STILLE DUPLO BIZEL 10MM
FORMÃO STILLE DUPLO BIZEL 12MM
FORMÃO STILLE DUPLO BIZEL 15MM
FORMÃO STILLE DUPLO BIZEL 20MM
FORMÃO STILLE DUPLO BIZEL 25MM
FORMÃO STILLE DUPLO BIZEL 8MM
FORMÃO STILLE GOIVO 12MM
FORMÃO STILLE GOIVO 15MM

FORMÃO STILLE GOIVO 20MM

FORMÃO STILLE GOIVO 25MM

FORMÃO STILLE GOIVO 8MM

FORMÃO STILLE GOIVO10MM

PERFURADOR HUDSON COMPLETO

PERFURADOR ROMPE BOLSA

RUGINA AUFRICHT 21CM DENTES PARA BAIXO

RUGINA AUFRICHT 21CM DENTES PARACIMA

RUGINA COTLLE 21CM

RUGINA DE LEWIS DENTE FINO

RUGINA DE LEWIS DENTE GROSSO

RUGINA DE LEWIS N.11

RUGINA DE MILLER N.12

RUGINA DE SELDIN N 11

RUGINA DE SELDIN N.12

RUGINA DOYEN COM ESPESSURA 3MM

RUGINA DOYEN DIREITA

RUGINA DOYEN ESQUERDA

RUGINA FARABEUFE CURVA

RUGINA FARABEUFE RETA

RUGINA LAMBOTTE 15CM

RUGINA LAMBOTTE 20CM

RUGINA FIBROMA DOYEN

RUGINA CHARRIERE 30CM

RUGINA DE MULLER 30CM

RUGINA DE MULLER 10CM

RUGINA DE GIGLI 50CM

SERRA DE JOSEPH DIREITA 19CM

SERRA DE JOSEPH ESQUERDA 19CM

SERRA LANGENBECK 23CM

SERRA MATHIEU COM 3 LAMINAS 20CM

SERRA MATHIEU COM 3 LAMINAS 33CM

SERRA WEIS 25CM

SERRA WIGMORE 19CM.

SERRA-NO BRUENINGS COM CREMALHEIRA

AGULHA DE LUCAE BAIONETA

AGULHA DE LUCAE RETA

AGULHA OBWEGESER 23CM

Processo: 2021053/22
Folha: 1934
Rubrica: R

CORTANTE BLACK DUPLO N.8-9
CORTANTE BLACK DUPLO N.12-13
CORTANTE BLACK DUPLO N.10-11
CORTANTE BLACK DUPLO N.14-15
CORTANTE BLACK DUPLO N.18-19
CORTANTE BLACK DUPLO N.22
CORTANTE BLACK DUPLO N.23
CORTANTE BLACK DUPLO N.24
CORTANTE BLACK DUPLO N.25
CORTANTE BLACK DUPLO N.26
CORTANTE BLACK DUPLO N.27
CORTANTE BLACK DUPLO N.28
CORTANTE BLACK DUPLO N.29
CORTANTE BLACK DUPLO N.31
CORTANTE BLACK DUPLO N.32-33
CORTANTE BLACK SIMPLES CINZEL N.82
CORTANTE BLACK SIMPLES CINZEL N.82-S
CORTANTE BLACK SIMPLES CINZEL N.85
CORTANTE BLACK SIMPLES CINZEL WOODBURY N. 11

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instruções de Uso NAC 10304850054.pdf	2843325218 - 21/07/2021 15:08:56

Nome Técnico	Instrumentos cirúrgicos
	10304850054
	25351468240200652
Fabricante Legal	ABC INSTRUMENTOS CIRURGICOS LTDA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 20220542
Folha: 1935
Rubrica: 2

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	GOLGRAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE INSTRUMENTAL ODONTOLÓGICO LTDA
CNPJ	51.753.374/0001-19
Autorização	1.04.013-1
Produto	FAMÍLIA DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO ARTICULADO CORTANTE

Modelo Produto Médico
ADAMS 12CM ANDERSEN 12,5 E 13CM BENLOWORTH BENLOWORTH ANDERSEN 13,5CM PINÇA FERRIS SMITH KERRISON 3,5MM BOCA P/ CIMA PINÇA FERRIS SMITH KERRISON 3,5MM BOCA P/ BAIXO PINÇA FERRIS SMITH KERRISON 3,5MM BOCA 40° PINÇA LEKSEL EM ÂNGULO 24CM PINÇA LUER BI-ARTICULADA RETA E CURVA PINÇA LUER FRIEDMAN PINÇA LUER RETA E CURVA PINÇA LUER MICRO RETA E CURVA PINÇA MATHIEU 20,28CM PINÇA P/ BIÓPSIA MICRO RETA AURICULAR 8CM PINÇA P/ BIÓPSIA MICRO CURVA P/ CIMA AURICULAR 8CM PINÇA P/ BIÓPSIA MICRO CURVA/DIREITA AURICULAR 8CM PINÇA P/ BIÓPSIA MICRO CURVA/ESQUERDA PINÇA P/ RAÍZ WITZEL SUPERIOR E INFERIOR PINÇA POZZI 24CM PINÇA PROF.MEDINA 24CM - 2MM,3MM,4MM,5MM PINÇA ROMPE BOLSA 20CM PINÇA RUSKIN DUPLA ARTICULAÇÃO RETA E CURVA 19CM PINÇA SCHUBERT 26CM PINÇA SCHUMACHER 31CM PINÇA SEMB 20CM PINÇA SNELLEN 25CM PINÇA SCHOEDER RETA 25CM PINÇA THOMAS 28,35CM BOCA ARREDONDADA PINÇA THOMAS 28,35CM BOCA CHATA PINÇA THOMAS BOCA RETA 19CM PINÇA THOMAS BOCA P/ CIMA 20CM PINÇA THOMAS-GAYLOR 24CM SEPARADOR ELIOT SEPARADOR IVORY TESOURA BALIU 20CM TESOURA BARRAQUER 5,5CM TESOURA BELLUCCI MICRO 8CM RETA E CURVA TESOURA BUCK CURVA E RETA 11,14CM TESOURA CASTROVIEJO 9, 11, 14CM – CURVA E RETA, COM E SEM SERRILHA TESOURA CIRÚRGICA 15,17CM RETA E CURVA TESOURA DIETRICH 18CM 25°,45°,60°,90°,125° TESOURA GOLDMANN FOX 12.5CM CURVA E RETA TESOURA HEYMANN 18CM, TESOURA IRIS 9,12CM RETA E CURVA TESOURA JOSEPH 14CM CURVA E RETA TESOURA KELNER 12CM TESOURA LISTER 14,18,20CM, TESOURA MAYO 14,16,18,20CM RETA E CURVA, TESOURA MAYO STILLE 14,16,18,20CM RETA E CURVA, TESOURA METZEMBAUM 12, 14, 18,20,22,24,26,28,30CM RETA E CURVA, TESOURA P/MICRO CIRURGIA 14,16,18CM RETA E CURVA TESOURA MODELO USA PARA CORDÃO UMBILICAL TESOURA OURO RETA E CURVA

TESOURA POTTS SMITH 25°,45° E 60° - 19CM
 TESOURA ROMBA FINA RETA E CURVA 15,17CM
 TESOURA ROMBA ROMBA RETA E CURVA 15,17CM
 TESOURA SIMS 20CM RETA E CURVA
 TESOURA SMITH 20CM,
 TESOURA SPENCER 9,12,13,14CM RETA E CURVA,
 TESOURA STEVENS 10CM RETA E CURVA,
 TESOURA UNIVERSAL 12CM,
 TESOURA VERTICAL 14,16,18,20CM
 TESOURA WESTCOTT 11CM RETA E CURVA
 SACA PRÓTESE COM 3 E 5 PONTAS
 SACA PRÓTESE SEMI AUTOMÁTICO

Processo: 20210531/22
 Folha: 1936
 Rubrica: 12

ALICATE BAAD 45°, 90°
 ALICATE BAAD 45°,90° (MEIA LUA)
 ALICATE BAAD RETO

ALICATE BAAD RETO (MEIA LUA)
 ALICATE DE CORTE
 ALICATE DE CORTE AMARRILHO
 ALICATE DE CORTE DISTAL
 ALICATE DE CORTE LATERAL
 ALICATE DE CORTE MÉDIO E GRANDE
 ALICATE DE CORTE 14CM
 ALICATE DE CORTE IN FOX
 ALICATE DE CORTE PARA ORTODONTIA
 ALICATE DE CORTE DUPLA FORÇA 15,23CM
 ALICATE SACA PROVISÓRIO

ALICATE 141
 ALVÉOLÔTOMO BI-ARTICULADO RETO E CURVO
 ALVÉOLÔTOMO FRIEDMAN MICRO RETO E CURVO
 ALVÉOLÔTOMO LUER RETO E CURVO
 ALVÉOLÔTOMO LUER MICRO, CURVO E RETO
 CIZALHAS LISTON 140,170,190,220MM RETA E CURVA

CIZALHAS LISTON 235MM CURVA, 275MM RETA, 280MM CURVA
 CIZALHAS RUSKIN-LISTON 18, 19, 23, 24, 27CM RETA E CURVA
 CIZALHA RUSKIN 18CM RETA E CURVA
 CIZALHA SEMB 230,270MM RETA E CURVA
 CIZALHAS STILLE 24,26,37CM,
 CIZALHA STILLE LUER 22CM RETA E CURVA
 CIZALHA STILLE LISTON LUER
 COSTÓTOMO COLLIN 19CM
 COSTÓTOMO GLUCK 19CM,
 COSTÓTOMO MOD.SIMPLES 22CM COM MOLA
 COSTÓTOMO SAUERBRUCH 26CM,
 COSTÓTOMOS 16,21,23CM,
 CROMÓMETRO CIRÚRGICO
 CROMÓMETRO PARA IMPLANTE
 CROMÓMETRO AINSWORTH
 CROMÓMETRO HUDSON COMPLETO
 CROMÓMETROS 9,11,14,16CM
 CROMÓMETRO WARD
 CROMÓMETRO DUPLA ARTICULAÇÃO CURVA 18CM

PINÇA BEYER SACA BOCADO 18CM
 PINÇA BRUENINGS 19CM - N° 1 E 2
 PINÇA CHAVALIER JACKSON 40,50CM
 PINÇA CHAVALIER JACKSON (JACARÉ) 40,50CM
 PINÇA CITELLI SACA BOCADO 18.5CM
 PINÇA CLAMP 160,220MM
 PINÇA FAURE 22,24CM
 PINÇA FAURE COM DENTE 20,22,24CM
 PINÇA FERGUSSON 21CM

Tipo de Arquivo	Arquivos	Expediente, data e hora de inclusão
INSTRUÇÕES DE USO OU MANUAL DO USUÁRIO DO PRODUTO	Instrução de Uso - FAMÍLIA DE INSTRUMENTAL CIRÚRGICO ARTICULADO CORTANTE - ANVISA - 10401310091.pdf	4360654219 - 04/11/2021 17:21:31

Nome Técnico	Instrumentos cirúrgicos
--------------	-------------------------

Processo: 2022053/22
Folha: 1937
Rubrica: 7

Registro	10401310091
Processo	25351014422201199
Fabricante Legal	GOLGRAN INDÚSTRIA E COMÉRCIO DE INSTRUMENTAL ODONTOLÓGICO LTDA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Consultas

ANVISA - Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Processo: 202105312
Folha: 1938
Rubrica: 

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	SS WHITE ARTIGOS DENTARIOS LTDA
CNPJ	68.567.650/0001-57
Autorização	8.01.497-1
Produto	BANDEJAS

Modelo Produto Médico
Bandeja Clínica de Aço Média com separação; Bandeja Clínica de Aço Média sem separação;
Bandeja Clínica de Aço Pequena com separação; Bandeja Clínica de Aço Pequena sem separação;

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

Nome Técnico	Instrumentos de Uso Odontológico
Registro	80149710214
Processo	25351383560201261
Fabricante Legal	SS WHITE ARTIGOS DENTARIOS LTDA
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Vencimento do Registro	VIGENTE
Situação	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]

Detalhes do Produto	
Nome da Empresa	3M DO BRASIL LTDA
CNPJ	45.985.371/0001-08
Autorização	8.02.849-3
Produto	ALICATES DE CORTE PARA ORTODONTIA ABZIL

Modelo Produto Médico
Alicate de corte para amarrilho e ligaduras 0°; Alicates de corte para amarrilho e ligaduras 0° - Cabo longo; Alicates de corte para amarrilho e ligaduras 0° - Mini; Alicates de corte para amarrilho e ligaduras 8°; Alicates de corte para amarrilho e ligaduras 8° - Cabo longo; Alicates de corte para amarrilho e ligaduras 8° - Mini; Alicates de corte para amarrilho e ligaduras 13°; Alicates de corte para amarrilho e ligaduras 13° - Cabo longo; Alicates de corte para amarrilho e ligaduras 13° - Mini; Alicates de corte para amarrilho e ligaduras 10° - Cabo longo; Alicates de corte distal; Alicates de corte distal - Cabo longo; Alicates de corte distal - Mini com cabo longo; Alicates de corte distal - Mini; Alicates de corte distal - extremidade alinhada com slot do tubo; Alicates de corte distal - extremidade alinhada com slot do tubo - Cabo longo; Alicates de corte distal - extremidade alinhada com slot do tubo - Mini com cabo longo; Alicates de corte distal - extremidade alinhada com slot do tubo - Mini; Alicates para confecção de alças em fios leves; Alicates para confecção de alças em fios leves - Cabo longo; Alicates para confecção de alças em fios leves e para corte; Alicates para fios pesados - Cabo longo.

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

Nome Técnico	Alicates Ortodonticos
Registro	80284930332
Processo	25351387958201206
Fabricante Legal	3M DO BRASIL LTDA, 3M CHINA LTD., HANGZHOU ORJ MEDICAL INSTRUMENT & MATERIAL CO., LTD., 3M UNITEK ORTHODONTIC PRODUCTS, 3M UNITEK DENTAL PRODUCTS, 3M UNITEK CORPORATION
Classificação de Risco	I - BAIXO RISCO
Situação do Registro	VIGENTE
Validade	[sem dados cadastrados]
Data de Publicação	[sem dados cadastrados]